

# 立项前须知

临床药理研究中心 关淑霞



#### >申办者选择PI的途径:

- ✓自行联系PI
- ✓临床药理研究中心办公室协助,通过专业组组长确定PI



#### ▶PI应符合哪些条件?

- ✓ 在 "药物/医疗器械临床试验机构备案管理信息系统" 中备案
  - 在本机构执业资格
  - 高级职称(创新药及植入性医疗器械为正高职)-有卫健委的资格即可
  - 获得GCP培训证书(首次应为正规的系统性培训,有效期五年。且需获得新版GCP培训证书)
  - 参加过本中心已完成的3个以上注册临床试验



#### ≻同一方案、PI职责也相同的项目:

- ✓在同一专业组只能选择1位PI
- ✓在不同专业组分别选择PI
- ≻同一方案、PI职责不相同的项目:
  - ✓在同一专业组可以选择2位PI
  - ✓在不同专业组分别选择PI



#### ▶PI立项时不受5项限制的情况:

- ✓组长单位
- ✓创新药
- ✓三类医疗器械
- ✓国际多中心
- ✓优先审评(不限于罕见病)
- ✓其他创新产品(提供创新产品说明)
- ✓北京市企业项目

### 二.组长单位的设立



- ▶由申办者选择确定
- ▶通常设立一家。若设立一家以上,我院只承认排名第一的单位。

### 三.方案讨论会



#### > 参会要求:

- ✓多中心试验至少半数以上的中心参会
- ✓本院PI/研究医生必须参会

#### > 提供有关资料:

- ✓会议纪要
- ✓提供研究者会音频/视频
- ✓签到表(注明我院参会者在研究团队中的身份)

#### > 若邀请机构/伦理参会:

✓发邮件: xieheyaoli@163.com

✓邀请函模板下载:北京协和医院官网→临床药理中心→办事服务→下载专区→北京协和医院机构/伦理参会邀请模板

## 四。安全性评价指标不要在外院检测的理由通道返向協和新有年

#### > 检测结果报告时间长:

- ✓不能及时发现、处理,不利于保护受试者安全
- ✓延长门诊等候或住院时间,影响受试者权益
- ▶增加人类遗传管理风险
- >采集2份标本:
  - ✓违背了伦理伤害最小化的原则,
  - ✓如果2份结果不一致时,难以判断,延误决策

若必须在外院检测,应由申办方、研究者在制定方案时根据不同病种、已知的风险、检查指标等,权衡利弊做出决定, 且必须做好足够的风险控制措施并提供说明,伦理委员会批准。

## 五.立项前上官网、先付款



- >北京协和医院官网(<u>https://www.pumch.cn/index.html</u>)→临床药 理中心→办事服务、办事流程
- >项目评审费 5000 元/项,并获得发票

✓账户名称:中国医学科学院北京协和医院

✓开户银行:建行朝阳支行

✓账号:11001018700059999999



#### 迈向協和新百年

# 欢迎大家批评指正



姓名:关淑霞

电话:69154112