



项目启动

临床药理研究中心 袁秀芳

2023年12月18日



启动会的重要性

- 项目前期准备工作已完成，将进入临床试验实施阶段
- 启动会是项目启动的标志
- 临床试验顺利进行的关键



召开启动会必备条件

- 临床试验合同已经签署，预算表审核合格，首笔款已在财务处办理入账手续。
- 若使用中心药房，则中心药房服务费的30%已在财务处办理入账手续。
- 研究者签署 “临床试验项目负责人承诺书”
- 获得北京协和医院人遗事项许可证明（如适用）
- 需在国家医学研究登记备案信息系统进行备案（如适用）
- 组建研究团队
- 启动会质控合格



临床试验项目负责人承诺书

临床试验项目负责人承诺书

本人作为《》

方案，方案编号：的主要研究者，郑重承诺：

1. 严格遵守《赫尔辛基宣言》及临床试验相关法律法规。
2. 认真履行 PI 职责，对临床试验质量及受试者安全和权益负责，并设立研究骨干（原则上不超过 1 人，如使用研究型病房可增加 1 人，试验结束前如变更研究骨干会及时上报机构备案，试验结束后不再变更）：

本人兼任研究骨干，按照方案及相关 SOP 实施临床试验；

设立 1 名研究骨干：_____，在本人指导下工作并定期汇报试验的前期准备工作、试验实施过程管理，对试验的科学性、真实性、伦理道德情况负责；

因使用研究型病房，增加 1 名研究骨干：_____。

3. 使用临床试验信息系统，通过专用账户记账支付合同中约定的检查项目，绝不占用医保基金。
4. 保证与申办者/CRO 无利益冲突，使用在我院完成项目备案的 CRC。
5. 对受试者个人信息及临床试验相关信息保密。
6. 保证按计划如期完成临床试验。

本人一定严格遵守以上承诺，若未执行上述内容，造成的一切后果由我本人承担。

主要研究者：

日期：



召开启动会必备条件

- 临床试验合同已经签署，预算表审核合格，首笔款已在财务处办理入账手续。
- 若使用中心药房，则中心药房服务费的30%已在财务处办理入账手续。
- 研究者签署“临床试验项目负责人承诺书”
- 获得北京协和医院人遗事项许可证明（如适用）
- 需在国家医学研究登记备案信息系统进行备案（如适用）
- 组建研究团队
- 启动会质控合格



科研处人遗事项许可证证明示例

北京协和医院人遗事项许可证证明 (研究者留存)

课题负责人

课题名称:

审批编号:

审批类型 (请在方框内打勾):

- 采集审批 国际合作研究审批 国际合作研究变更审批 材料出境审批 保藏审批 临床试验备案 信息对外提供或使用备案 申报登记

该项目纸质备案材料(人遗批件及申请书)已收悉,课题组可在批复事项范围内开展科研活动,如有变更,请及时报备科研处。

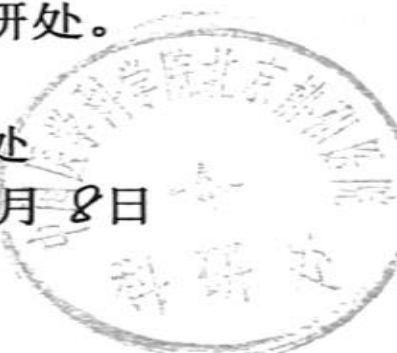
科研处

2021年3月8日

注:

我院牵头项目备案: 申请书原件、人遗批件原件

我院参加项目备案: 申请书原件、人遗批件复印件加盖申办方公章





召开启动会必备条件

- 临床试验合同已经签署，预算表审核合格，首笔款已在财务处办理入账手续。
- 若使用中心药房，则中心药房服务费的30%已在财务处办理入账手续。
- 研究者签署“临床试验项目负责人承诺书”
- 获得北京协和医院人遗事项许可证明（如适用）
- 需在**国家医学研究登记备案信息系统**进行备案（如适用）
- 组建研究团队
- 启动会质控合格



国家医学研究登记备案信息系统备案截图

The screenshot shows the 'Medical Research Information Submission' page. The study name is '患者中的有效性和安全性评价' (Evaluation of efficacy and safety in patients). The update time is '2022-03-04 12:54:22'. The status is '待执业登记机关审核' (Pending review by the medical practice registration authority), which is highlighted with a red box. A callout bubble to the right states: '项目状态应已通过机构伦理审核 (如待执业机关审核等)' (The project status should have already passed institutional ethics review (such as pending review by the medical practice registration authority)).

项目状态应已通过机构
伦理审核 (如待执业机
关审核等)

The audit progress diagram shows a sequence of six steps: 1. 提交申请 (Submit application), 2. 机构学术 (Institutional academic), 3. 机构伦理 (Institutional ethics), 4. 机构审核 (Institutional review), 5. 执业机关审核 (Practicing institution review), and 6. 审核完成 (Audit completed). Step 3 is highlighted with a green circle containing the number 3. A callout bubble to the right states: '审核进度中应已通过机
构伦理' (In the audit progress, it should have already passed institutional ethics).

审核进度

提交申请 机构学术 机构伦理 4 机构审核 5 执业机关审核 6 审核完成

汤婷 机构伦理委员会实质审查
同意。 ② 2022-10-28 17:09:02

汤婷 机构伦理形式审核 ② 2022-10-28 16:58:13

如有问题，请咨询临床药理研究
中心伦理秘书董粤/汤婷，联系
电话：4127/4183



召开启动会必备条件

- 临床试验合同已经签署，预算表审核合格，首笔款已在财务处办理入账手续。
- 若使用中心药房，则中心药房服务费的30%已在财务处办理入账手续。
- 研究者签署“临床试验项目负责人承诺书”
- 获得北京协和医院人遗事项许可证明（如适用）
- 需在国家医学研究登记备案信息系统进行备案（如适用）
- **组建研究团队**
- 启动会质控合格



研究团队的组建

➤ 研究团队主要成员

- ✓ 主要研究者、研究医生、研究护士、药品管理员

➤ 团队成员的资质符合要求

- ✓ 最新研究者履历表

- ✓ 研究医生和研究护士在本机构执业的资格证明

- ✓ GCP证书



研究团队的组建

GCP证书：

- 1.首次GCP培训应为**国家级、系统的GCP培训**
- 2.已经取得国家级培训证书的研究者，新版GCP实施后应**及时更新GCP证书**，可在北京协和医院自主学习平台进行报名学习
- 3.医疗器械和IVD临床试验，研究团队成员需获得**器械GCP证书**



召开启动会必备条件

- 临床试验合同已经签署，预算表审核合格，首笔款已在财务处办理入账手续。
- 若使用中心药房，则中心药房服务费的30%已在财务处办理入账手续。
- 研究者签署“临床试验项目负责人承诺书”
- 获得北京协和医院人遗事项许可证明（如适用）
- 需在国家医学研究登记备案信息系统进行备案（如适用）
- 组建研究团队
- **启动会质控合格**



启动会质控预约

➤ 预约方式：

- 邮件预约：发送邮件至linchuangyaoli@pumch.cn
- 邮件内容：项目基本信息、期望的质控时间、药物是否存放在中心药房、是否办理合同首笔款入账、研究者已签署的“临床试验项目负责人承诺书”、科研处“北京协和医院人遗事项许可证明”（如适用）和“国家医学研究登记备案信息系统”（如适用）备案成功的截图



启动会质控内容

研究者文件夹资料内容*

- | | |
|-----------------------------|----------------------------------|
| 1.国家食品药品监督管理局批件/临床试验通知书 | 12.实验室质控证明 |
| 2.省局备案表（医疗器械和体外诊断试剂） | 13.中心实验室资质证明 |
| 3.自检报告和/或检验报告（医疗器械和体外诊断试剂） | 14.筛选入选表（样表） |
| 4.伦理委员会批件及伦理委员会成员表 | 15.受试者鉴认代码表（样表） |
| 5.研究者手册 | 16.病例报告表（样表） |
| 6.知情同意书（样本）及其修改获得伦理委员会批准 | 17.受试者日记卡（样表） |
| 7.试验方案及其修改获得伦理委员会批准（PI已签字） | 18.招募受试者广告 |
| 8.主协议及补充协议（机构已盖章）、CRC协议 | 19.企业资质、GMP证书 |
| 9.研究人员职责分工表（样表） | 20.保险 |
| 10.研究者最新履历、执业技术资格文件、GCP培训证书 | 21.其他所有递交伦理和机构的资料（包含受理但未获得批准的文件） |
| 11.实验室正常值范围（我院检验科主任签字版本） | |

*为方便文件归档，建议研究者文件夹中的资料按档案移交目录顺序存放



重点关注

- 所有伦理和机构受理的资料均需归档
- 研究团队成员的资质要符合要求
- 中心实验室的资质证明
- 及时归档本院最新的实验室室间质评证书及正常值范围
- 筛入选表中不能有受试者的鉴认信息（ID号、样本条码号等）
- 鉴认代码表受试者信息要齐全



召开启动会

- 邮件预约：发送邮件至linchuangyaoli@pumch.cn，线上会议需附会议链接，主协议和中心药房（如适用）的首笔款需去财务处办理入账，若主协议首笔款未到账，可预约召开启动会，但无法进行受试者筛选。
- 参会人员：研究者、团队成员及机构质控员
- 启动会内容：
 - ✓ 熟悉试验流程
 - ✓ 讨论操作细节
 - ✓ 做出解决方案
 - ✓ 强调GCP重要性





启动会文件保存

- 启动会会议日程及PPT
- 现场照片、签到表、培训记录
- 整理完成后存放在研究者文件夹中，并在启动会会后及时
将会议签到表发送至linchuangyaoli@pumch.cn



欢迎大家批评指正



姓名：袁秀芳
电话：69154238