



主合同审核要点

临床药理研究中心 王佳乐

2026年9月1日

➤ 药物临床试验合同签署方

✓三方合同：申办者（甲方）、临床试验机构（乙方）和CRO公司（丙方）

✓两方合同：

①申办者（甲方）和临床试验机构（乙方）

②CRO公司（甲方）和临床试验机构（乙方），需在合同中承诺由CRO公司承担赔偿责任或提供申办者赔偿承诺书，如申办者为外方单位，需提供申办者中国代理人赔偿承诺书（代理人应是在中国境内合法注册的单位）。申办者中国代理人承担与申办者相同的赔偿补偿等责任，全权处理本合同项下的全部责任承担事宜。申办者中国代理人的承诺书作为本合同附件，为本合同不可分割的一部分，与本合同具有同等法律效力。

➤ 医疗器械/体外诊断试剂临床试验合同签署方

- ✓ 三方合同：申办者（甲方）、临床试验机构（乙方）和CRO公司（丙方）
- ✓ 两方合同：申办者（甲方）和临床试验机构（乙方）

备注：必须包含申办者

- **双PI项目：**应与两个PI分别签署合同，并需在合同中写清是与哪个科室哪位PI签署，注明与另一个PI的合同会另行签署，两个合同需同时盖章

合同模板



临床药理研究中心 公告 历届主任 工作人员 科室动态 I期临床试验 服务指南 伦理委员会 研究平台服务 招募&招生

返回首页

办事服务

科室介绍

更多内容

临床药理研究中心正式成立于1995年，下设办公室、I期临床研究病房和I期临床研究实验室，具备规范独立的伦理审批和强大的支撑保障团队。中心办公室负责组织管理全院的药物临床试验，对接我院42个药物临床试验专业组，41个医疗器械临床试验专业组和1个特医食品专业组，年承担临床试验项目600余项，新开展项目200余项，近些年创新药在药物临床试验中的比例超过...



现场接待业务



招募信息



办事服务



办事流程



地理位置

药理中心网址：https://www.pumch.cn/department_lincylzx.html

办事流程网址：<https://www.pumch.cn/detail/13857.html>

合同模板：服务指南-6.下载专区

（赔偿承诺书需注明是申办者还是申办者代理人，赔偿承诺书内容可以修改，但需审核，具体要求参见合同的赔偿条款）

6. 下载专区

北京协和医院机构伦理参会邀请模板

北京协和医院药物临床试验机构文件递交信

研究者简历模板

利益冲突声明

研究团队名单

北京协和医院药物临床试验伦理委员会会议审查主要研究者请假函

签署合同须知（2023年2月28日）

药物临床试验合同模板（申办者、机构）

药物临床试验合同模板（申办者、CRO公司、机构）

药物临床试验合同模板（CRO、机构）

医疗器械临床试验合同模板（申办者、机构）

医疗器械临床试验合同模板（申办者、CRO公司、机构）

体外诊断试剂临床试验合同模板（申办者、机构）

体外诊断试剂临床试验合同模板（申办者、CRO公司、机构）

费用汇总表

合同条款-申办者/CRO职责



- 协助临床试验机构一起对主要研究者及其研究团队进行资格审核
- 遵守本规范及相关的临床试验的法律法规
- 应当向研究者和临床试验机构提供试验方案和最新的研究者手册
- 负责对研究者进行该临床研究有关的培训
- 执行经过申办者和研究者协商确定的、伦理委员会同意的试验方案
- 提供试验相关的文件、设备、耗材及研究经费等
- 应当免费向试验参与者提供试验用药品（包括但不限于试验药和对照药）并保证质量

注：（医疗器械试验应免费提供试验用医疗器械并注明产品型号和规格）

合同条款-申办者/CRO职责



- 对临床试验的质量进行监查
- 发生不良事件或严重不良事件应及时协助处理并报告
- 应当采取适当方式保证可以给予受试者和研究者补偿或者赔偿
- 盲法试验申办者应当建立全流程盲态管理、意外破盲识别及紧急揭盲机制。盲法试验揭盲后，申办者需及时将试验参与者治疗信息书面告知研究者
- 试验药物或器械获得“药品注册证书”或“医疗器械注册证”后，应及时通知临床试验机构，并寄送证书复印件
- 组织召开数据管理会或盲态审核会（如国外的研究已成立了专项数据管理委员会，请注明）——我院为牵头单位时需增加

合同条款-申办者/CRO职责



- **申办者应按研究机构要求配合完成质控**（包括但不限于启动会质控，首例质控，过程中质控，结题质控，原则上结题质控应在数据锁库前完成）。**申办者将数据用于注册申报前应提前X日书面告知主要研究者和临床试验机构**
- **申办者可以将其临床试验的部分或者全部工作委托给合格的服务供应商，但应当对服务供应商及其进一步分包的活动进行监督和管理，并承担最终责任。受委托方如存在任务转包，应当事先获得申办者的书面同意。**
- **申办者应当履行数据治理的责任，确保数据的 可靠性、可追溯性和安全性；计算机化系统应当具备完善的用户管理、权限管理和稽查轨迹**

合同条款-申办者/CRO职责



- 申办者应当基于风险，采用适合的体系，对临床试验全过程进行质量管理，有效设计和实施临床试验，对临床试验全过程进行监督。申办者监督措施的范围和程度应当符合目的，与临床试验的复杂性和风险相称。

合同条款-机构/主要研究者职责



- 机构对主要研究者及其研究团队进行资格审核，以选择合格的研究者
- 研究者在临床试验的实施过程中遵守临床试验相关法律法规
- 详细阅读和了解试验方案的内容，严格执行经过申办者和研究者协商确定的、伦理委员会同意的试验方案
- 负责合同的管理以及申办者提供的经费的管理
- 将数据真实、准确、完整、及时、合法地载入CRF
- 负责对临床试验的档案资料进行保管
- 配合接受监查、稽查和检查

合同条款-机构/主要研究者职责



- **做出与临床试验相关的医疗决定，保证试验参与者在试验期间出现不良事件和严重不良事件时得到适当的治疗**
- **在收到对病例报告表的询问表后，应及时提供反馈信息**
- **临床研究结束后负责整理临床试验所有相关资料，向申办者提供真实准确的CRF表、小结报告及其他书面资料**
- **协助申办者解答主管部门或数据统计部门对本临床研究提出的各项疑问**
- **研究者应根据申办者要求出席药物或器械的审评会**
- **主要研究者出席并主持数据管理会或盲态审核会-我院为牵头单位时需增加**

合同条款-人类遗传资源



- 在获得**人遗批准文件**后才可开展临床试验
- 研究将严格按照中国人类遗传资源管理办法的要求开展
- **采集的标本只限于本临床试验使用**
- **检测结束后剩余标本将严格按照人类遗传资源申请书中生物样本的销毁方式及时销毁**

合同条款-知识产权

- 所有与本试验相关文件、资料、信息、病例报告表有关的任何专利权外的知识产权、技术秘密或商业秘密归申办者所有。研究机构和研究者对原始医疗记录及原始数据拥有所有权，申办者对脱敏后的原始记录和原始数据拥有使用权，申办者不得用于其他延展性试验及扩展性研究。
- 利用我国人类遗传资源开展国际合作科学研究，研究产生的成果申请专利的，应当由申办者和研究者双方共同提出申请，专利权归申办者和研究者双方共有。研究产生的其他科技成果，其使用权、转让权和利益分享办法由申办者和研究者双方通过合作协议约定；协议没有约定的，申办者和研究者双方都有使用的权利，但向第三方转让须经合作双方同意，所获利益按合作双方贡献大小分享。特殊情况下，知识产权归属由双方共同讨论、充分协商后决定。

合同条款-知识产权

- 研究者有发表文章的权利，研究人员和研究者可以将此类数据和结果用于非商业的内部研究与教育目的，机构应遵守隐私相关的法律法规和本协议的条款
- 在申报本临床试验研究成果时，若引用临床研究资料，临床试验机构应作为协作单位，在获得NMPA的批件后，应给研究机构一份复印件
- 注：（机构认可试验产品相关的知识产权完全属于申办者，但应注明探索性研究知识产权另行约定，探索性研究的知识产权应根据各方所做智力贡献的比例分配）

合同条款-受试者赔偿



- 申办者应当采取适当方式保证可以给予试验参与者补偿或者赔偿
 - ✓ 应当提供法律上、经济上的保险或者保证用于补偿或者赔偿临床试验相关的损害，并与临床试验的风险性质和风险程度相适应，但不包括主要研究者和临床试验机构自身的过失所致的损害。（不能接受方案违背等不赔偿）
 - ✓ 应当承担试验参与者与临床试验相关的损害或者死亡的诊疗费用以及相应的补偿，并及时兑付
 - ✓ 提供给受试者补偿的方式方法，应当符合相关的法律法规。可选择但不限于购买临床试验责任险或建立专项基金等方式保障受试者的安全与利益，并承担保险未覆盖的费用

- 临床试验机构保存本临床试验档案，用于申请药品注册的临床试验，临床试验必备记录应当保存至试验药物被批准上市后5年；**用于申请药品注册的临床试验但试验药物未被批准以及未用于申请药品注册的临床试验，必备记录应当至少保存至临床试验终止后5年。**保存到期后，申办者有责任主动联系机构取回档案。**机构预计保存档案至试验结束后15年（药物15年，器械10年），届时机构将通知申办者，如未到法规保存期限则与申办者协商后续保存事宜，自通知之日起3个月申办方未回复，视为自动放弃，机构有权处理档案。双方预留联系人姓名、联系电话、传真/邮箱。机构档案管理员，电话：69154125，邮箱：****xieheyao@163.com**；申办者联系人：XX，电话：XX，传真/邮箱：XX。

- **申办者为临床试验质量保证责任方，应派遣合格的监查员（委派的监查员应当受过相应的培训，具备医学、药学等临床试验监查所需的知识，能够有效履行监查职责），对本试验进行数据管理、统计分析及质量控制，必要时可组织独立的稽查以保证试验质量。申办者应对试验的质量进行监查，负责全部病例所有数据的质量控制,确保所有试验资料符合相关要求，监查频率应和入组进度相协调,对监查发现的试验中存在问题，需提交书面报告，及时督促临床试验机构及研究者采取相关措施改进/保护受试者**
- **临床试验机构和主要研究者应接受申办者派遣的监查员或稽查员的监查和稽查及药品监督管理部门的稽查和检查，保证其能够在合理时间内查阅临床试验相关的源数据和源文件，确保临床试验的质量**

- 各方应确保己方及参与项目的员工、顾问等人员知悉并严格遵守本合同项下关于保密的约定。“保密信息”即自双方因本项目目的开始沟通交流至本合同有效期限内，由披露方向接收方披露的任何非公开的商业、财务、技术或其他信息，包括但不限于医疗数据、样本信息、内部人员管理信息、文档、规格、设计、计划、图纸、软件、代码、数据、原型、样品、设备、工艺等。以及双方合作关系、本合同的内容和本合同的存在均应被视为保密信息。接收方同意，只为实现合作目的在必要程度内接收和使用披露方的保密信息。除披露给根据合作目的必须知晓该保密信息的关联公司、雇员或第三方之外，接收方不得将任何保密信息以任何形式披露给任何第三方。

- **接收方应保证，上述人员在接收保密信息之前已受与本合同保密要求类似的保密义务约束，且在接收之后遵从相应保密义务，接收方亦同意采取保护己方同类保密信息且不低于合理程度的保密措施来保护披露方的保密信息。保密期限：保密义务应当不受时间限制且持续有效，本合同期满、解除或终止后仍然有效。**

- **临床试验期间申办者发生变更的，应当按规定获得国务院药品监督管理部门批准，并及时书面告知主要研究者和临床试验机构、伦理审查委员会，并说明理由。在试验过程中申办者转让或分包此合同项下的内容时，研究机构有权不再入组新的受试者试验参与者，研究机构有权退出该项目。在试验结束后申办者转让或分包此合同项下的内容时，应书面告知主要研究者和临床试验机构，申办者还应积极配合主要研究者和临床试验机构和转让或分包方完成项目相关的交接工作，如交接工作未能顺利开展并影响项目质量，研究机构不承担任何责任。**

- **如果甲方在履行本合同中存在违法、违约、违规或违背社会伦理道德等行为，被媒体以及其他传播途径曝光或被社会关注，有直接或间接的影响乙方的声誉、名誉和社会评价下降可能时，那么乙方有权单方提前解除本协议，甲方应通过相同或类似媒体及传播途径在相同或与影响相当范围内向社会公众澄清事实并恢复乙方的声誉、名誉和社会评价，有关费用由甲方自行承担，同时因此发生的一切责任和损失（包括但不限于乙方的损失和第三人的损失及甲方自己的损失）均由甲方承担和负责，乙方不承担任何责任。**

- **各方均保证，本合同仅限于各方在技术层面的科研合作，不涉及任何相关产品销售与推广活动。未经对方书面同意，不得使用对方的名称、声誉、研究人员等进行商业宣传，不得出现擅自使用对方无形资产的行为，该使用行为包括但不限于：在一方所有对外发布的广告、新闻或其他信息，以及产品、产品包装、说明书或产品广告中出现使用“对方监制、研制”、“对方专利、科研产品”等内容的行为，以及使用研究机构名称(包括中文外文全称、简称)的行为。**

- 签署合同时请在首页注明各方角色和**注册地址、统一社会信用代码（境内企业需提供）、法定代表人、联系人及电话、联系邮箱**
- 合同若有中、英文版本，需要注明：若两种版本内容不一致时以中文版本为准
- 本合同一式X份，各方X份（乙方保留两份，临床试验机构一份，研究者一份），**双方法定代表人或授权代表签字/签章并加盖单位公章之日，或人类遗传资源批件获批之日，以二者较晚者为生效日期，有效期至【】年【】月【】日。本合同所有附件（若有）是本合同不可分割的部分，与本合同具有同等的法律效力。**
- 违约/争议条款：研究机构所在地有管辖权的法院（北京市东城区人民法院）诉讼解决

- 试验方案名称为:_____ 与伦理立项名称一致
- 临床试验机构负责项目的专业组为:_____, 主要研究者为: _____
- 该试验预计开始日期: _____年____月____日, 预计结束日期: _____年____月____日 晚于第一次递交合同日期
- 该试验总设计例数为_____例, 甲方初步计划委托乙方入组_____例, 具体入组例数以最终实际入组数为准 不要写范围, 应与费用部分例数一致

- 本协议项下所有对乙方（临床试验机构）的付款，均应付至如下账户：
- 户名：中国医学科学院北京协和医院
- 开户行：中国建设银行北京朝阳支行
- 账号：11001018700059999999
- 乙方收到费用后及时提供与费用金额相等的正式发票
 - ✓ 发票中不包含方案编号等信息
 - ✓ 不要在合同中约定是普通发票还是专用发票，不要注明发票税率
 - ✓ 可以要求及时退款，但不要限制具体时限

- 试验计划入组_____例试验参与者，预计该项目费用总计为人民币（大写）_____元（¥_____元）；**此费用根据试验具体入组
和实际发生情况结算。若试验期间遇到国家价格调整，从调整之日起执
行新的税率标准。**
- **必须预计筛选失败病例数和费用，如不涉及需注明原因**
 - ✓ 不能限制例数
 - ✓ 原则上筛选失败的观察费和检查费应和筛选期的观察费和检查费一致
- **筛选失败的病历、脱落病历、剔除病历的费用按照实际发生的费用支付**
 - ✓ **不接受方案违背的情况不付费，只接受误纳导致数据无法使用时不付费**

临床试验经费-观察费



➤观察费：**PI**根据临床试验的具体情况**确定**，不得低于医院最低标准

1.1观察费：合计：_____元。（临床试验不涉及门诊挂号费，此费用应纳入观察费中）

1.1.1入组试验参与者预计_____例，每例_____元，共计_____元，明细见表1.研究者观察费明细表。

1.1.2预计筛选失败_____例，筛选失败的观察费为筛选期观察费，每例_____元，共计_____元。

表1.研究者观察费明细表							
费用名目	筛选期	V1	V2	V3	...	Vn	合计
研究者观察费							

临床试验经费-检查费



➤ **检查费**：**PI**根据临床试验方案**确定**，不得低于HIS系统价格

1.2试验参与者检查费（如不涉及检查费请注明原因）合计：_____元。

1.2.1入组试验参与者预计_____例，每例_____元，共计_____元，明细见表2.检查费明细表。

1.2.2预计筛选失败_____例，筛选失败的检查费预计为筛选期检查费，每例_____元，共计_____元。

注意：血常规等检查实际结算时会包括抽血管等费用，建议增加材料费，避免预算不足。

表2.检查费明细表						
检查项目	单价	筛选期 (次数)	V1 (次数)	...	Vn (次数)	合计费用
项目1						
项目2						
...						
项目n						
合计						
合计费用						

临床试验经费-受试者补偿费

➤试验参与者补偿费：**应和知情同意书一致**

1.3试验参与者补偿费（包括交通、营养等）合计：_____元。（如较为复杂请按访视列表）

1.3.1试验参与者交通补偿费_____元/次/例，预计_____次，预计_____例，共计_____元。

1.3.2试验参与者营养补偿费_____元/次/例，预计_____次，预计_____例，共计_____元。

常见错误：混淆试验参与者补偿费和试验参与者交通费

✓试验参与者补偿费：按固定金额打款

✓试验参与者交通费：凭票报销

临床试验经费-其他费用



➤计划外访视费用：**原则上方案中提及的访视和检查都应纳入预算**

- ✓计划外访视观察费：预计次数和单价纳入预算，按实际发生结算
- ✓计划外访视检查费：预计次数和单价纳入预算，按实际发生结算

➤推荐预计应急费用并纳入预算：例如处理AE、SAE的费用

- ✓应急费用-观察费
- ✓应急费用-检查费

原因：无预算不支出，我院通过HIS系统控制预算支出，增加预算的唯一途径是签订合同，为避免预算不足导致系统无法开出检查，建议主合同将预算做充足，而不是试验过程中着急签订补充合同

临床试验经费-其他费用



➤其他消耗类费用（办公费等）：PI根据临床试验的具体情况确定

✓刻盘费、病理切片费和其他科室协作费等可归类为研究助理费，便于实时分配

➤牵头费：观察费（以我院观察费为基数）***牵头总例数***10%

➤管理费：以上所有费用*12%+档案保管费

✓档案保管费：_____元，取回档案时根据实际情况退回多余保管费

药物：2000元/项/年×17年（保存15年，另付2年预付款）=34000元/项；

医疗器械：2000元/项/年×12年（保存10年，另付2年预付款）=24000元/项。

体外诊断试剂：1000/项/年×12年（保存10年，另付2年预付款）=12000元/项。

➤流转税：以上所有费用*6.77%

➤机构另收取项目评审费（5000元/项）、伦理复审费（2000元/次）、项目审核费（1000元/次），以上项目均含税，按实际发生结算。

临床试验经费-付款进度



➤ **首付款要求**：①首付款在临床试验开始前支付②原则上研究经费**不低于30%**，国际多中心项目（**项目类别以伦理立项为准**）不低于3万

➤ **过程中付款**：按研究经费百分比或例数根据项目进度**及时付款**

备注：无硬性要求，通过HIS系统控制，**预算或余额不足时无法开出检查**

➤ **尾款要求**：①**总结报告盖章前支付**②应结清所有费用，含研究经费、药房管理费和档案管理费等。③以实际发生结算。

➤ **档案保管费单独支付（应含税）**，最迟在项目结算前交清

临床试验经费-其他费用



➤如需使用研究型病房、中心药房，需另行签署补充协议增加相应费用。



临床药理研究中心

公告

历届主任

工作人员

科室动态

I期临床试验

服务指南

伦理委员会

研究平台服务

招募&招生

返回首页

您现在的位置：首页 > 研究平台服务

研究平台服务



科室介绍

更多内容

临床药理研究中心正式成立于1995年，下设办公室、I期临床研究病房和I期临床研究实验室，具备规范独立的伦理审批和强大的支撑保障团队。中心办公室负责组织管理全院的药物临床试验，对接我院42个药物临床试验专业组，41个医疗器械临床试验专业组和1个特医食品专业组，年承担临床试验项目600余项，新开展项目200余项，近些年创新药在药物临床试验中的比例超过...



现场接待业务



招募信息



办事服务



办事流程



地理位置

您现在的位置：首页 > 研究平台服务

1. 临床试验药房

2022-11-01

2. 研究病房

2022-11-01

3. 研究门诊

2022-10-11

药理中心网址：

https://www.pumch.cn/department_lincylzx.html

研究平台服务网址：

https://www.pumch.cn/department_lincylzx/inspection.html

临床试验病房-合同模板

研究病房-合同模板

研究病房

时间：2022.11.01

点击数：378 次

字体：小 Q 大 Q

来源：本站原创

自2022年11月1日起，位于转化医学综合楼七层的临床药理研究中心七层二病房（日间病房）正式启用，为北京协和医院各专业组的临床试验项目提供临床试验药物的日间给药、给药后观察、静脉采血等服务。

如需预约使用日间病房的项目，请提前联系：潘美晴/赵雪，69154793

下载专区：

研究平台服务合同模板（病房）

研究平台服务合同模板（病房+药房）

临床试验经费-费用汇总表



➤研究经费：甲方同意向乙方提供_____元（含税）的研究经费（费用明细详见**费用汇总表**），以支持乙方完成其承担的临床研究工作。

✓合同必须有全款预算表/费用汇总表

✓所有费用和名目应和前文对应

✓请勿删除备注

✓下载地址：

① 办事流程-办事流程及说明-合同递交-全款预算表/费用汇总表

② 办事服务-**下载专区-全款预算表/费用汇总表为excel版**

办事服务

时间：2020.11.03 点击数：83807 次 字体：小 Q 大 Q 来源：本站原创

恢复线下办理入册的通知（2020年10月26日）
北京协和医院临床药理研究中心机构办公室疫情期间对外接待公告（2020年7月20日）
北京协和医院临床药理中心试验伦理委员会疫情期间对外接待公告（2020年7月20日）

1. 工作人员联系方式
2. 财务相关信息 & 付款通知
3. 办事流程及相关说明
4. 新项目审查须知—药物
5. 新项目审查须知—医疗器械/体外诊断试剂
6. 新项目审查须知—标本测定
7. 新项目审查须知—数据处理
8. 签署合同须知
9. 入册申请：研究者按照科研处要求办理（院内网）
10. 召开启动会注意事项
11. 下载专区

北京协和医院伦理委员会邀请模板
北京协和医院临床药理中心伦理委员会文件递交信
北京协和医院临床药理中心伦理委员会文件递交信
药物临床试验申请表
医疗器械/体外诊断试剂临床试验申请表
专业组领导小组审批表
研究者承接5项以上临床试验的申请
研究者简历模板
利益冲突声明
北京协和医院临床药理中心伦理委员会会议审查主要研究者确认函
北京协和医院临床药理中心伦理委员会快速审查审批记录

费用汇总表
赔偿承诺书
诚信承诺书

全款预算表/费用汇总表				
试验药(通用名)/医疗器械: _____			主要研究者: _____	
□首次合同 □增补 _____ 合同		方案名称或编号: _____		
项目	每例试验参与 者费用标准 (人民币)	预计试验 参与 者例 数	小计 (人民 币)	合计
1. 试验协作费				
2. 办公费(复印、上网、 电				
3. 市内交通费(研究者、 试				
4. 研究者观察费				
5. 研究助理/护士劳务费				
6. 试验材料费				
7. 试验参与者补偿费				
8. 试验参与者检查费				
9. 试验参与者餐费				
10. 牵头费	观察费/例×牵头总例数×10%			
11. 其他				
12. 净值总额				
13. 管理费	净值总额*12%			
	档案保管费			
14. 流转税=	(净值总额+管理费) × 6.77%			
				预计合同总额
备注:				
1. 所有计算金额请精确到分。				
2. 每例试验参与者的补偿费请注明单价×次数。				
3. 净值总额计算方法为1+2+3+4+5+6+7+8+9+10+11(所有涉及费用请归类填入)				
4. 我院为组长单位时收取牵头总例数(即所有研究中心预计总例数)观察费的10%为牵头劳务费, 观察费/例×牵头总例数×10%, 以我院观察费为基数计算。				
5. 管理费计算方法为净值总额×12%+档案保管费				
6. 流转税计算方法为(净值总额+管理费) × 6.77%				



欢迎大家批评指正

联系人：王佳乐
联系方式：69154115

