**严重不良事件报告表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 报告类型 | | | □首次报告 □随访报告 □总结报告 | | | | | | 报告时间： | | | |
| 医疗机构及专业名称 | | |  | | | | | | 电话 |  | | |
| 申办者/CRO名称 | | |  | | | | | | 电话 |  | | |
| 试验用药品名称 | | | 中文名称： | | | | | | | | | |
| 英文名称： | | | | | | | | | |
| 药品注册分类及剂型 | | | □中药 □化学药  □治疗用生物制品 □预防用生物制品  □其它 注册分类： 剂型: | | | | | | | | | |
| 临床研究分类 | | | □Ⅰ期 □Ⅱ期  □Ⅲ 期 □Ⅳ期  □生物等效性试验  □临床验证 | | | | | | | | 临床试验适应症： | |
| 受试者基本情况 | 受试者鉴认代码： | | 出生日期: | | 性别: □男 □女 | | 身高(cm)： | | | | | 体重(Kg)： |
| 合并疾病及治疗：□有 □无  1. 疾病：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 治疗药物：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 用法用量：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  2. 疾病：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 治疗药物：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 用法用量：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  3. 疾病：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 治疗药物：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 用法用量：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | | |
| SAE的医学术语(诊断) | | | |  | | | | | | | | |
| SAE情况 | | | | □死亡 \_\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日  □ 导致住院  □延长住院时间 □伤残  □功能障碍  □导致先天畸形  □危及生命  □其它 | | | | | | | | |
| SAE发生时间 \_\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日 | | | | | 研究者获知SAE时间：  \_\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日 | | | | | | | |
| 对试验用药品采取措施 | | | □继续用药 □减小剂量  □药物暂停后又恢复  □停用药物 | | | | | | | | | |
| SAE转归 | | | □症状消失（后遗症  □有  □无）  □症状持续 | | | | | | | | | |
| SAE与试验用药品关系 | | | □肯定 □很可能 □可能 □可能无关 □待评价 □无法评价 | | | | | | | | | |
| SAE报道情况 | | | 国内：  □有  □无  □不详；  国外： □有  □无  □不详 | | | | | | | | | |
| SAE发生及处理的详细情况： | | | | | | | | | | | | |
| 报告单位名称 | | 广州市胸科医院 | | | | | | | | | | |
| 报告人职务/职称 | |  | | | | 报告人签名 | |  | | | | |