**医疗器械研究团队成员表**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目名称： | | | | | | | |
| 注册分类： | | 临床分期： | | | 承担科室： | | |
| 申办方： | | | | | | | |
| 研究团队成员 | | | | | | | |
| 姓名 | 研究分工 | | 科室 | 职业/职称 | | 是否参加过GCP培训 | 备注 |
|  |  | |  |  | |  |  |
|  |  | |  |  | |  |  |
|  |  | |  |  | |  |  |
|  |  | |  |  | |  |  |
|  |  | |  |  | |  |  |
|  |  | |  |  | |  |  |
|  |  | |  |  | |  |  |
|  |  | |  |  | |  |  |
| 主要研究者签字确认： | | | | | | | |

备注：

1、人员组成必须有：⑴临床医师；⑵护士；(3)指定医疗器械管理人员；(5)其他人员（如必要）

2、研究团队成员应经GCP培训并获取证书

3、临床医务人员必须为本院在职在岗人员