**研究者简历**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 姓名 |  | 性别 |  | 专业 |  |
| 职务 |  | 职称 |  | 学历 |  |
| 工作单位 |  |
| 教育背景： |
| 工作经历： |
| 社会任职： |
| GCP/伦理审查培训：培训机构、培训内容、培训时间、培训地点例：1、CFDA，药物临床试验质量管理规范培训，2015.4，沈阳（网络培训）  |
| 承担临床试验或科研课题的情况（近三年） |
| 试验/课题名称 | 试验/课题来源3 | 负责人/参与者 | 是否完成 |
| 负责人 | 参与者 | 是 | 否 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  签名： 日期： |