研究者承诺书

一、本人已经阅读了

申办方：

版本号： 版本日期：

标题为“ ”的研究方案，并同意遵守其中的所有规定。

二、本人同意遵守国际协调会（ICH）药物临床试验质量管理规范（GCP）和中国药物临床试验质量管理规范（GCP）/医疗器械临床试验质量管理规范（GCP）的研究者职责、赫尔辛基宣言的伦理原则及适用的国家或地区法律法规/指南。

三、本人同意遵守临床试验协议中的研究者的职责，并保证知情同意充分，临床试验过程规范，保证临床试验数据真实、完整、准确。

四、若因本人未能遵守上述规定所引起的纠纷及后果，本人愿意承担因此引发的全部相关法律责任。

研究者签名：

研究者姓名：

日 期： 年 月 日