**IIT项目运行流程**

**研究者撰写项目方案、知情同意书、CRF等**

**与合作单位拟定合作协议初稿（如适用）**



www.medicalresearch.org.cn

**主要研究者（PI）在“医学研究备案登记系统”提交立项申请**

**机构办公室形式审查**

**科学性审查**

**项目注册：**

<http://www.chictr.org.cn/index.aspx> 或 https://www.clinicaltrials.gov/

**获得立项审核受理意见书**

**伦理审查**

**上传**

**获得伦理审查批准文件**

**签署合作协议（如适用）**

**人类遗传资源采集/国际合作/出境/保藏审批（如适用）**

**启动会**

**项目变更、SAE报告、年度进展报告**

**项目运行**

**总结报告**

**结题**