**药物临床试验运行流程图**

机构审核、签订协议

（临床科室→GCP办公室→财务→审计→机构副主任→机构主任）

申办方按照形式审查意见增补资料

统计报告

总结报告

试验资料归档

剩余药物处置

分中心小结表

监查

稽查

视察

开展药物临床试验

启动会

伦理委员会审查

研究者发起的临床试验

学术委员会审查

注册类临床试验

机构副主任、主任批准

GCP办公室对备案资料形式审查

GCP办公室登记项目信息

申办方向GCP办公室递交备案资料