

**MODELO EXIGIDO PELA CONEP-COMISSÃO NACIONAL DE ÉTICA EM PESQUISA.**

**ATENÇÃO:** Não aceitamos relatórios preenchidos a mão. O documento deverá ser apresentado devidamente digitado.

**RELATÓRIO FINAL DE ESTUDOS CLÍNICOS UNICÊNTRICOS E MULTICÊNTRICOS PERTENCENTES AO GRUPO I E II (checar no verso da folha de rosto)**

---

**Data:**

**DADOS DO PROJETO**

**Número do Protocolo CEP/ACCG:**

**Número do CAAE:**

1. Registro CONEP:
2. Título do projeto:

**DADOS DOS SUJEITOS**

1. Total de participantes recrutados em cada centro e no total:
2. Total de participantes incluídos no estudo em cada centro e no total:
3. Total de participantes selecionados para randomização em cada centro e no total:
4. Total de participantes excluídos na randomização em cada centro e no total:
5. Total de participantes efetivamente incluídos no estudo (após a randomização) em cada centro e no total:
6. Total de participantes retirados/descontinuados em cada centro e no total:
7. Principais razões de retirada/descontinuação:

8. Total de participantes que concluíram o estudo em cada centro e no total:

9. Total de eventos sérios ocorridos em cada um dos centros participantes e no total:

10. Condutas adotadas em relação aos eventos adversos graves:

11. Houve pedido de indenização por danos causados por este estudo em algum dos centros participantes:

- Se sim, qual(is) foi(ram) o(s) dano(os)?
- Qual a conduta tomada?

**ASSINATURA DO PESQUISADOR RESPONSÁVEL**