

郑州大学第三附属医院

国家医学研究登记备案信息系统项目备案操作流程

（一）目的

根据国家《医疗卫生机构开展研究者发起的临床研究管理办法》《涉及人的生物医学研究伦理审查办法》等有关规定，涉及人的生物医学研究在实施启动前需进行医学研究备案工作。为了规范我院临床研究项目备案，结合国家医学研究登记信息备案系统（以下简称“备案系统”）中的备案程序，制定本指南。

（二）适用范围

适用于本机构开展的临床研究项目，包括研究者发起的临床研究、I-IV期药物临床试验、医疗器械临床试验等。多中心临床研究由组长单位进行备案即可，参与单位无需重复备案。

（三）内容

1. 备案系统网址

备案系统网址为：<https://www.medicalresearch.org.cn/login>

2. 获取备案系统账号

账号由临床研究中心与转化医学部伦理办公室管理员创建。除项目负责人外，项目组成员也需申请账号才能添加成功。初次创建账号，请发送《账号申请信息表》至我院伦理邮箱 zdsfyll@163.com。伦理办公室将在1-2个工作日内创建账号。

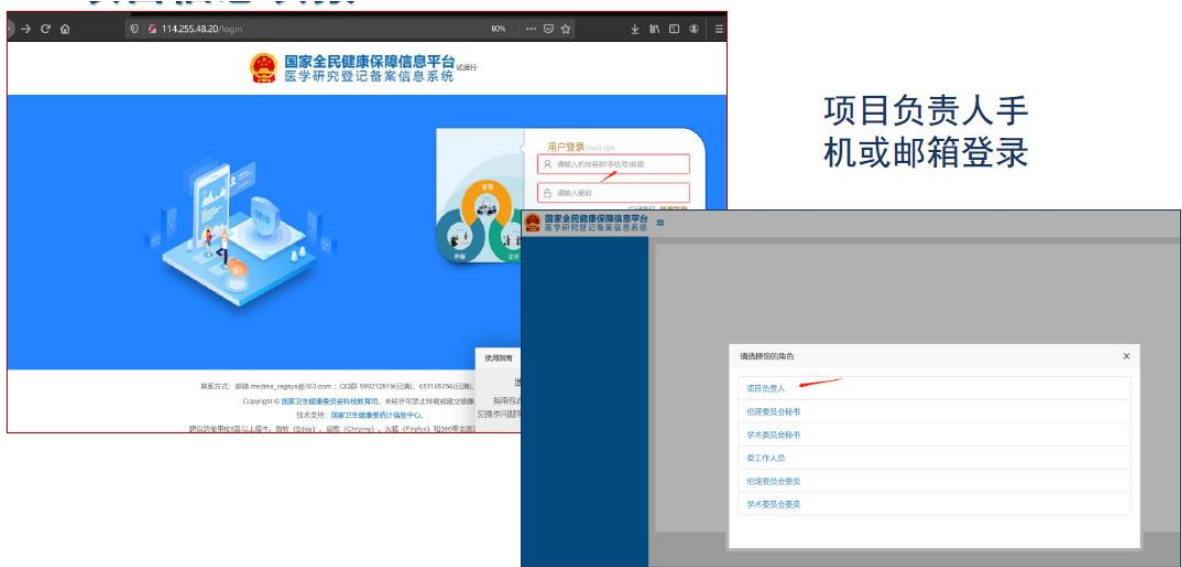
登录用户名为：手机号或邮箱，初始密码为姓名首字母缩写+_123456，例如，张三默认密码为 [zs_123456](#)。

3. 添加备案临床研究项目流程

网站提供使用指南，如“用户手册”“系统填表及注意事项”等，详见网址：<https://www.medicalresearch.org.cn/guide/index>。

一般流程如下：

3.1 获取账号后按照网址登录，首次登陆的研究者请点击“个人信息”栏完善个人信息，登陆界面如下：



项目负责人手机或邮箱登录

图 1 系统登录首页

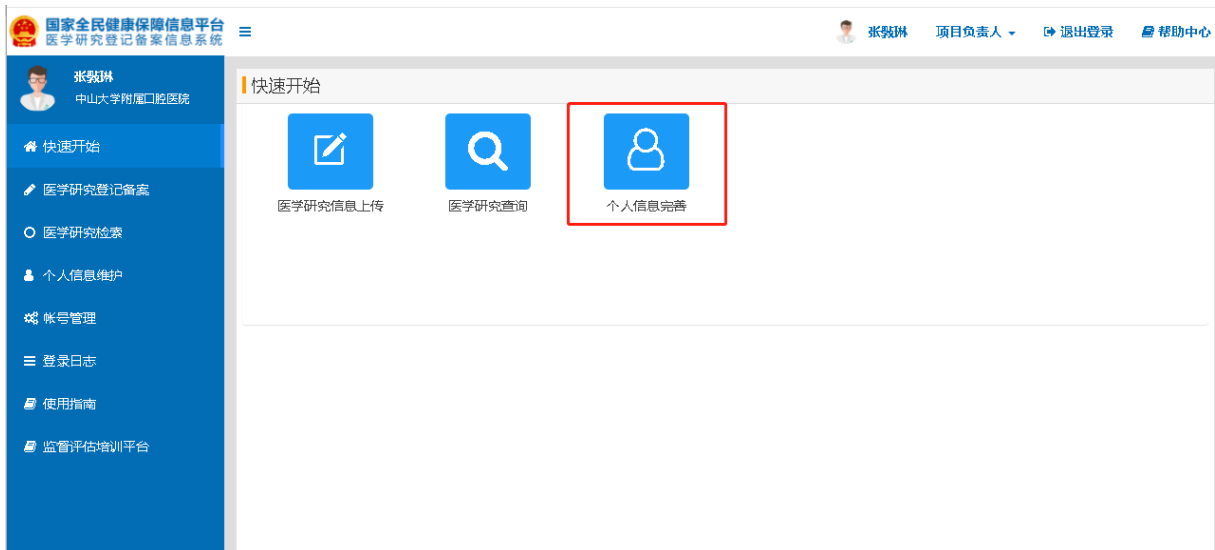


图 2 完善个人信息界面

3.2 组长单位项目备案流程

(1) 选择左侧“医学研究备案”栏目点击本机构项目后添加医学研究（具体界面如图 3）；已添加过的项目可在临床研究项目备案栏中查看。



图 3 医学研究新增项目界面

(2) 创建备案项目后“临床研究项目新增”栏目分为基本信息、实施信息、研究内容、研究设计、招募信息、其他信息、数据共享与信息公开、相关附件共 8 个模块组成（具体界面及注意要点如图 4-14），按照方案设计逐项进行填写，每填一个模块后可选择保存，保存后可再次编辑，标记*为必填项。相关附件栏需要上传研究的方案和知情同意书，仅支持 PDF 格式。



图 4 系统八大模块示意图



图5 “基本信息”界面及注意要点



图6 “实施信息”界面及注意要点 1



图 7 “实施信息” 界面及注意要点 2

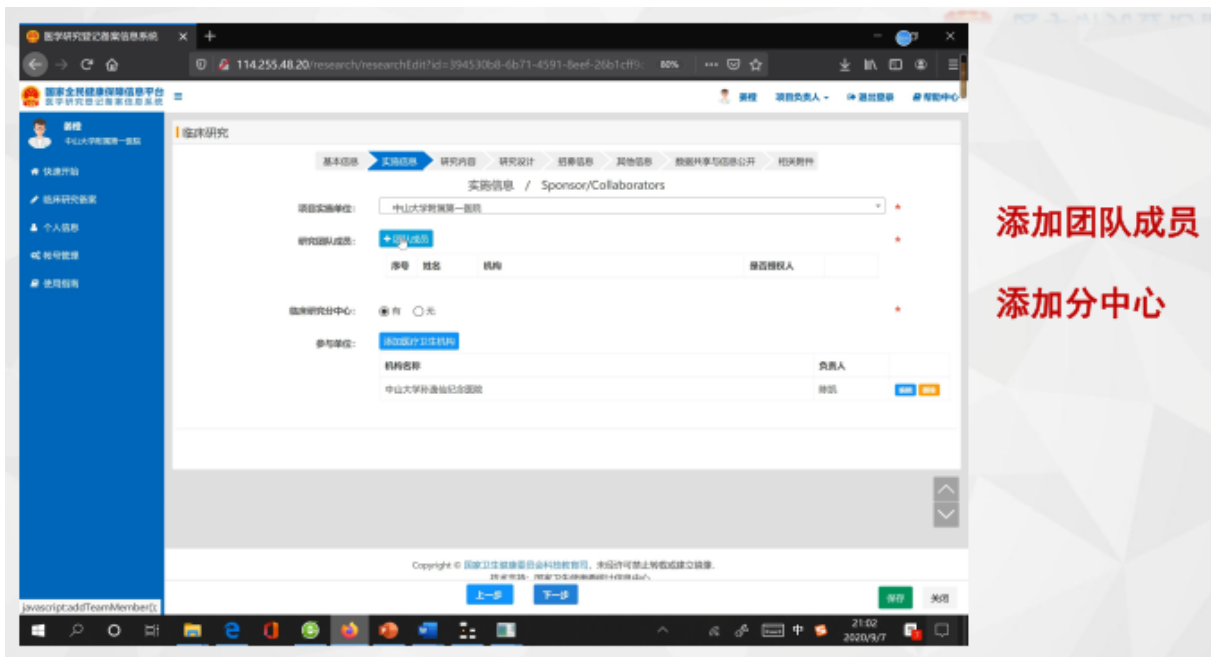


图 8 “实施信息” 界面及注意要点 3

第十一条：研究性干预措施为临床干预措施的，应当建立多学科研究团队，成员必须包括具备相应执业资格的医师，研究过程中涉及的医学判断、临床决策应当由其作出，原则上主要研究者须具备相应的医师执业资格。



图9 “实施信息” 界面及注意要点 4



图10 “研究内容” 界面及注意要点



图 11 “研究内容”模块研究者发起的临床研究和注册为目的的临床研究填写界面



图 12 “研究设计”界面干预措施填写注意事项



图 13 “数据共享与信息公开”界面干预措施填写注意事项

(3) 填写完整保存后提交

研究者发起的临床研究均需提交至科学性审查。

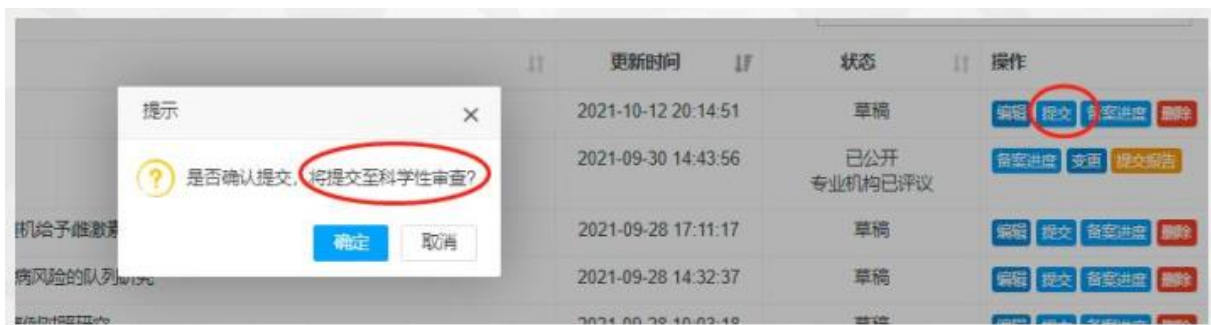


图 14 提交至科学性审查界面

项目负责人提交信息后，请及时跟进项目备案状态，或根据各节点意见，按要求修改提交资料。

3.3 多中心研究备案

原则：多中心研究由组长单位负责登记备案，分中心予以确认并提交分中心伦理批准材料。

注意：多中心研究须与合作研究进行区分，多中心项目的研究方案各中心相同，只

需要一个牵头单位备案，提供统一方案。

合作研究是合作各方负责不同的研究内容，研究方案不同，所有涉及人的生物医学研究的合作方都需要单独在系统进行项目备案。

3.4 关于忘记密码

(1) 通过邮箱找回（推荐使用）

到备案系统首页（<https://www.medicalresearch.org.cn/login>），点击“忘记密码”，通过邮箱找回。



图 15 邮箱找回密码