



工作指引
临床研究
中心

中国医科大学附属盛京医院

临床研究中心

CLINICAL RESEARCH CENTER

HANDBOOK

版本号：3.0 版本日期：2022年2月1日

微信扫描二维码
关注我们的公众号



目录

CONTENTS

中国医科大学附属盛京医院临床研究中心

办公地点：滑翔院区三号楼10层

地址：辽宁省沈阳市铁西区滑翔路39号

官网：<http://www.sj-hospital.org/jxky/ywlcsyjg/>

机构邮箱：jgbgs@sj-hospital.org

座机：024-96615-71146

微信公众号：盛京医院临床研究中心

P1	●	中心简介
P2	●	临床研究专家委员会成员
P3	●	临床研究中心工作人员
P5	●	试验项目全过程管理流程
P6	●	立项审查及启动流程
P10	●	伦理初始审查流程
P15	●	合同审查及签署流程
P17	●	人类遗传资源申报流程
P21	●	临床试验药品管理流程
P23	●	质量控制流程
P26	●	临床试验结束后中心关闭流程
P28	●	专业科室介绍
P65	●	2021年度优秀SMO
P71	●	优秀合作伙伴

中心简介

中国医科大学附属盛京医院临床研究中心于2019年完成中心化建设，提供从临床研究设计、数据统计分析、项目管理及成果转化等临床研究一站式服务。作为1998年卫生部**首批**通过的14个部属“药物临床试验基地”之一，现有具备开展药物临床试验资质的专业37个，具备开展器械临床试验专业65个，与近200家申办企业开展紧密合作。医院自主研发集应用与管理一体化的临床研究管理系统（CTMS），为医院开展临床研究提供了便捷、高效的信息化平台。

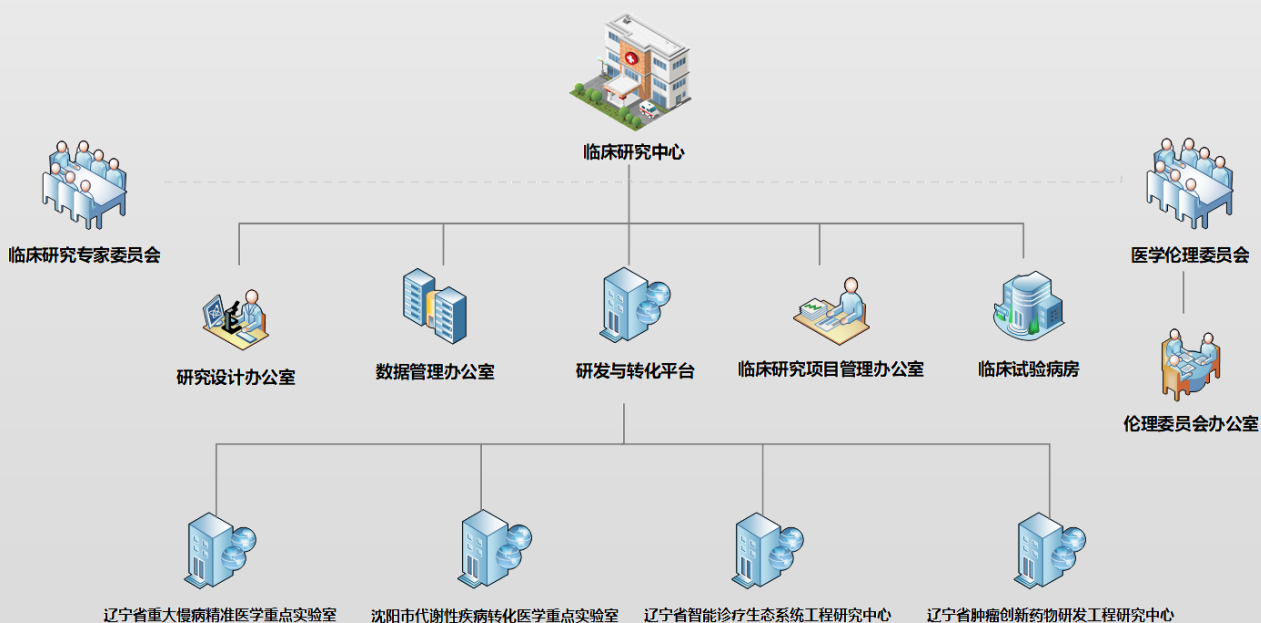
临床研究中心自成立以来，始终坚持完善制度、优化流程、加强信息化平台建设，凝聚发展动能。2021年度临床试验共计立项273项，同比增长35.1%；启动204项，同比增长124.2%。中心制定并完善研究者发起的临床研究管理体系，将IIT项目纳入GCP同质化管理，IIT项目立项数量及研究质量显著提升。

中心组织架构及团队

党委书记赵玉虹教授担任临床研究中心主任，李慧研究员担任中心办公室主任，**中心职工28名**，其中，**博士16名（包括博士后7名）**，硕士8名，已形成了一个学科完善、梯队整齐的临床试验管理团队。



党委书记赵玉虹



临床研究专家委员会成员

姓名	专业科室	邮 箱
赵玉虹	临床研究中心	zhaoyh@sj-hospital.org
孙思予	消化内科	sunsy@sj-hospital.org
刘云会	神经外科	liuyh@sj-hospital.org
杨 清	妇产科	yangq@sj-hospital.org
刘彩刚	肿瘤科	liucg@sj-hospital.org
马秀岚	耳鼻咽喉头颈外科	maxl1@sj-hospital.org
白玉作	小儿普通外科	baiyz@sj-hospital.org
冯 娟	神经内科	fengj@sj-hospital.org
乔 宠	妇产科	qiaoc@sj-hospital.org
任卫东	超声诊断科	renwd@sj-hospital.org
刘春峰	小儿重症医学	liucf@sj-hospital.org
李志杰	实验研究中心	lizj@sj-hospital.org
李 玲	内分泌科	liling@sj-hospital.org
李晓东	心内科	lixd@sj-hospital.org
李 慧	临床研究中心办公室	lih@sj-hospital.org
杨 威	血液科	yangw@sj-hospital.org
吴琪俊	临床流行病学教研室	wuqj@sj-hospital.org
张 宁	风湿免疫科	zhangning@sj-hospital.org
尚云晓	小儿呼吸内科	shangyx@sj-hospital.org
周 华	肾内科	zhouh@sj-hospital.org
赵 平	麻醉科	zhaop@sj-hospital.org
赵 立	呼吸内科	zhaol@sj-hospital.org
侯 阳	医学影像科	houy2@sj-hospital.org
秦晓松	医学检验科	qinxs@sj-hospital.org
袁正伟	实验研究中心	yuanzw@sj-hospital.org
菅凌燕	药学部	jianly@sj-hospital.org
韩秀萍	皮肤科	hanxp@sj-hospital.org
富建华	新生儿内科	fujh@sj-hospital.org
窦晓光	感染科	douxg@sj-hospital.org
谭季春	生殖医学中心	tanjc@sj-hospital.org
谭晓冬	普通外科	tanxd@sj-hospital.org

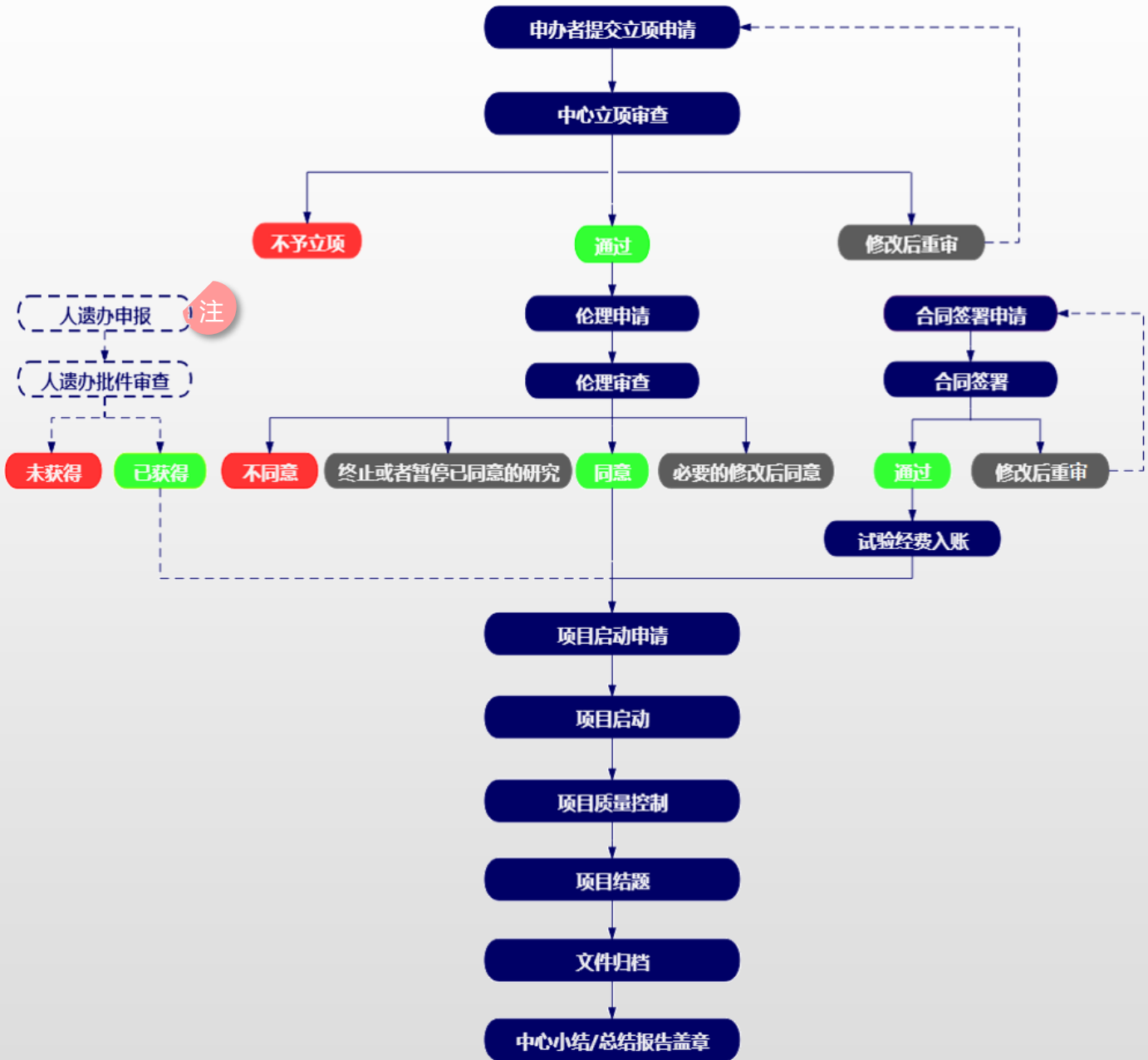
临床研究中心工作人员

姓名	业务范围	邮箱
 赵玉虹	全面负责	zhaoyh@sj-hospital.org
 刘彩刚	研发与转化/ 临床试验病房	liucg@sj-hospital.org
 李 慧	临床研究项目管理	lih@sj-hospital.org
 吴琪俊	研究设计/数据管理	wuqj@sj-hospital.org
 常青	研发与转化/数据管理	changq@sj-hospital.org
 赵相轩	研发与转化	xiangxuanzhao@163.com
 王洪	伦理审查	llwyh@sj-hospital.org
 张合华	数据管理/ 临床研究项目管理	sj_zhanghh@126.com
 高山砚	研究设计/ 临床研究项目管理	gaoshanyan1001@126.com
 赵晓丹	临床研究项目管理	gpcpcenter@163.com
 丁丽丽	临床研究项目管理	dingllht@163.com
 陈丹月	临床研究项目管理	sj_jgbgs@163.com
 李 想	临床研究项目管理	944803604@qq.com
 房建伟	临床研究项目管理	cmu_fjw@sina.cn
 周文颖	临床研究项目管理	zhouwy@sj-hospital.org
 谭慧莉	临床研究项目管理	sjlcsyyf@sj-hospital.org

临床研究中心工作人员

姓名	业务范围	邮箱
 王娜	伦理审查	wangn5@sj-hospital.org
马晓宇 	伦理审查	maxiaoyu@sj-hospital.org
 夏阳	研究设计/数据管理	xytmu507@126.com
纪超 	研究设计/数据管理	jic@sj-hospital.org
 徐昕	研究设计/数据管理	xux@sj-hospital.org
赵之滢 	研究设计/数据管理	zhaozy@sj-hospital.org
 黄东辉	研究设计/数据管理	huangdh_cc@163.com
李晓莹 	研究设计/数据管理	xyingl0608@163.com
 李行	研究设计/数据管理	hli89@cmu.edu.cn
戴蕙旭 	研究设计/数据管理	daihx@sj-hospital.org
 赵璐	研发与转化	zhaolu_cmu@163.com
张雅琳 	研发与转化	zhangyl@sj-hospital.org
 牛楠	临床试验病房	niun@sj-hospital.org
曹硕 	临床试验病房	caos4228@163.com

试验项目全过程管理流程



注

人遗办申报：如项目涉及人遗办相关申报，请参考此流程，详见第18页“人类遗传资源申请流程”。

立项审查及启动流程



1 启动前系统操作详见第7页“立项审查及启动流程说明”。

2 本流程仅适用于研究者发起的非注册干预类人体临床试验(包括非注册类临床试验、干细胞治疗、体细胞治疗、基因治疗、异种移植、超产品说明书使用药品或医疗器械、缺乏安全数据的联合用药、其他临床诊疗常规以外的干预措施)及存在企业资助的研究项目。

立项审查及启动流程说明

1. 院内计算机，IE浏览器访问：<http://172.28.99.89:8087/Login.mvc/LoginJQNew>进行系统用户注册，完成注册后登陆系统，点击工具栏[立项申请]按钮，添加项目基本信息。（基本信息填写要求：试验名称要求与方案保持一致；申办者及CRO名称要求参照营业执照上填写准确、完整的名称；使用方式仅需勾选试验药物/器械使用方式；若涉及人遗办相关，请在“是否需要遗传办批件”处勾选“是”）。
2. 上传立项材料（立项材料见下页附表），等待中心审查结果（审查时限2个工作日）。
3. 中心办公室审查立项材料通过后，中心办公室主任分配科室及PI（2-5个工作日）；
【IIT项目，需在中心办公室审查立项材料通过后经临床研究专家委员会评审（函审/会审），由临床研究中心办公室在系统上传评审意见及反馈，待评审通过方可由中心办公室主任分配科室及PI】
4. 系统文件自动关联进入伦理审查阶段，请及时联系伦理委员会发起伦理初始审查申请相关事宜。
5. 待伦理审查通过后，登录系统上传已签章的临床试验合同（如项目涉及人遗办相关，请在此流程同时上传人遗办相关文件）；
【如IIT项目，伦理审核通过后即可登录医学研究登记备案信息系统（<http://114.255.48.20/>）备案项目信息】
7. 中心办公室审查合同及人遗办相关文件（审查时限2个工作日）；
8. 申请项目启动（请提前3个工作日，同时确认已经支付首笔款并经过中心办公室分配经费上账）；
9. 召开启动会之前，中心办公室主任登录系统完成创建项目、添加账号（R）并分配质控员；
10. PI登录HIS临床试验模块，可见项目条目并正常执行操作。

立项审查及启动流程说明

附表：

药物临床试验		器械临床试验	
立项材料	备注说明	立项材料	备注说明
试验方案		试验方案	
申办者及代理人（如有） 资质证明文件	营业执照副本 药品/器械生产许可证	申办者及代理人（如有） 资质证明文件	营业执照副本 药品/器械生产许可证
研究者手册		研究者手册/临床前研究 报告	
国家局批件 或受理通知书		产品说明书/国家局/省 局批件	
项目立项申请表 研究团队分工表		注册检验合格报告	具有资质的检验机构出 具的一年内的产品注册 检验合格报告
药检报告	试验药物 对照药物	自检合格报告	

研究者发起的 临床研究 (二)	立项材料	备注说明
	立项申请书	官网下载，其中专家委员会意见可以空
	项目经费来源证明	如有赞助，需提供资助方相关资质证明
	知情同意书	参照官网科研伦理知情同意书模板
	已上市药品或器械说明书	超说明书使用，请提供参考依据
	风险应急预案及各方职责说明	如方案中涉及，可不提供
	试验设计方案	包括但不限于医院官网方案模板内容
其它	如：联合用药,超说明用药相关指南,参考文献等	

立项审查常见问题

1、申请立项项目的基本信息填写问题

(1) 项目名称：要求基本信息中填写的项目名称——研究方案中项目名称——国家局批件/通知书中所批准的试验名称三者保持一致；

(2) 申办方名称：要求基本信息中填写的申办方名称——营业执照上使用的公司名称——国家局批件/通知书中所批准的申请人名称三者保持一致；

(3) 确认“试验类型”是否填写准确（药物临床试验/器械临床试验/非注册类临床试验）；

(4) 确认“药物/器械类别”是否填写准确（如生物制品/化药1.1类等），要求与研究方案/研究者手册中保持一致；

(5) 确认“使用方式”：只需要勾选试验用药品/器械的使用方式（不必勾选对照药品/基础用药的使用方式）；

(6) 若项目涉及人遗办，请务必在“涉及人遗办批件”处勾选；

2、申请立项项目文件问题：

(1) 不建议上传图片模式的文档；

(2) 国家局临床试验批件的批准日期已经超出3年；（如批件已经超出三年效期，需提供在效期内已经开展试验的相关说明文件，包括但不限于已开展临床试验的组长单位伦理批件及组长单位具体开展情况证明文件；

(3) 国家局临床试验批件/通知书中注明申请人需阶段性（如完成II期临床试验后，开展III期临床试验前）向药品审评中心提出沟通交流会议申请者，需提供与CDE的沟通记录；

(4) 需确认研究方案中项目名称、申办方名称、试验药品的规格与批件/通知书中所批准保持一致；

(5) 国家局批件/通知书中申办者资质问题：

①确认营业执照在有效期内、经营范围符合开展临床试验相关要求；

②具备生产许可证（生物制品除外）；

③具备符合生产质量管理规范的证明文件；

(6) 试验用药品/器械检验合格报告中“规格”——方案中注明的规格——国家局批件/通知书中所批准的规格三者保持一致；

(7) 要求试验用器械的检验报告符合《国家药监局关于印发医疗器械检验工作规范的通知》（国药监科外〔2019〕41号）中《医疗器械检验工作规范》的相关要求。

伦理初始审查流程



伦理初始审查流程说明

1. 研究项目申请伦理审查前，需要先进行机构立项，完成机构电子系统立项后，请仔细阅读伦理申请指南中的各项要求，按照要求准备伦理审查材料。伦理申请指南下载方法：中国医科大学附属盛京医院官方网址—教学科研—伦理委员会—药物器械临床试验申请指南。
2. 递送伦理审查文件请提前预约，医学伦理委员会办公室采取预约制管理：使用医院内网，登录IP地址：<http://172.28.99.89:8087/>，选择“来访预约登记”，完善来访信息后按照预约时间来访。初审材料需要在每月15号前完成伦理形式审查（即完成初审修改），超期递交将顺延至下个月审查。
3. 伦理形式审查通过后，需在伦理审查电子系统中录入递送的所有文件，伦理秘书系统中审核受理后，安排伦理会议审查（受理后30个工作日内安排会议审查）。
4. 审查会议安排：伦理委员会预定每月最后一周的周二开会，如遇特殊情况，另行安排。
5. 医学伦理委员会办公室将在做出伦理审查决定后10个工作日内，传达审查意见。
6. 医学伦理委员会办公室联系方式：
负责人/委员秘书：王洪
秘书：马晓宇（邮箱：maxiaoyu@sj-hospital.org）
王娜（邮箱：wangn5@sj-hospital.org）
办公电话：[024-96615-10027](tel:024-96615-10027)
地址：盛京医院（南湖院区）8号楼二层医学伦理委员会办公室

药物/器械临床试验伦理申请指南

初始形式审查常见问题（1）

为方便申办者提前按照本中心伦理审查要求准备送审文件，提高伦理审查效率，现将本中心初始形式审查常见问题汇总如下：

1. 药物临床试验如果未按照I、II、III期的研究顺序开展（例如：II、III期临床试验同时开展），除临床试验批件外请补充递交相关说明文件或CDE的沟通记录，佐证该研究的合规性。
2. 试验方案设计有安慰剂时，请提交“安慰剂使用合理性说明”。
3. 本中心只参加试验方案中部分研究时，请提交“本中心方案执行说明”，明确本中心参与研究的具体情况。
4. 本中心作为组长单位时，可以申请伦理前置，即临床试验项目有NMPA受理通知书，即可申请伦理审查。本中心伦理审批通过后，尚未获得NMPA审批意见，不得开展临床试验。获得NMPA药物临床试验批准通知书后，及时递交本中心伦理委员会，审查后方可开展临床试验。
5. 知情同意书的相关要求：
 - ① 需使用本中心专用版本（即PI姓名、研究者联系方式、伦理委员会联系方式等信息均需直接在正文中明确）；
 - ② 研究背景介绍中，需简要告知前期（I/II期）临床试验结果（即安全性、疗效性等问题）、研究涉及药品/器械的生产厂家及规格（包括对照药物/器械）；
 - ③ 需包含入选、排除标准（可简要描述）；
 - ④ 需明确研究涉及药品/器械的给药途径/使用方法；
 - ⑤ 研究流程按照时间顺序（即筛选期、治疗期、随访期等），详细告知受试者每次访视需做什么，包括检查、化验等（例如：“血生化”需再具体细化、“凝血”是“凝血三项”还是“凝血五项”）；
 - ⑥ 研究若需额外采集生物标记物、PK、PD、ADA等样本，需在知情同意书中详细告知具体采集时间点、每次采集量等内容；

药物/器械临床试验伦理申请指南 初始形式审查常见问题（2）

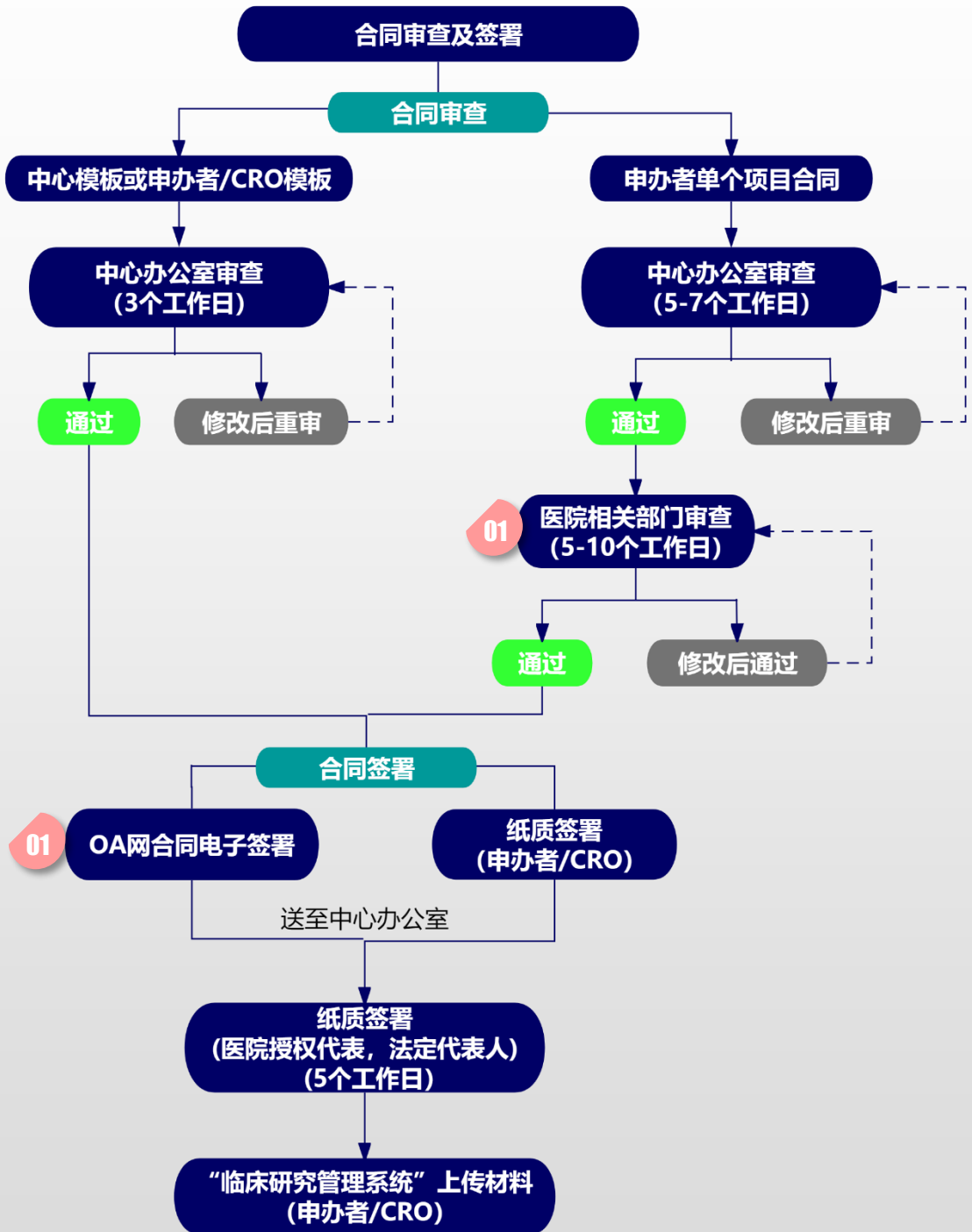
- ⑦ 需明确研究相关补偿，包括但不限于交通补助、PK采血补助、住院补助等，补偿金额为税后金额。明确给受试者补偿的信息，包括补偿方式、数额和计划（例如：以上补偿费用将通过研究中心定期通过银行转账的方式支付给您）：
 - ①按照额外采集生物标记物、PK、PD、ADA等样本检测项目不同，需分别明确各项检测时每个采血点的补偿金额（例如：每个PK采血点补偿150元，每个ADA采血点补偿150元）；
 - ②对于使用已有活检样本用于研究相关检测的受试者，由于该样本检查消耗了受试者现有的存档样本，建议给予适当补偿；
 - ③受试者因研究进行活检，每次活检给予500元营养补助；
- ⑧ 研究相关赔偿部分，需严格按照新版GCP中赔偿部分描述书写，即“申办者应当承担受试者与临床试验相关的损害或者死亡的诊疗费用，以及相应的补偿。”，不能自行缩小赔偿范围或增加限定条件；
- ⑨ 若申办者为临床试验购买了保险，需明确告知；
- ⑩ 需告知受试者研究期间的禁用药物；
- ⑪ 明确告知样本流向问题，包括中心试验室名称、地址，分别进行哪些样本检测工作及剩余样本的保存时限和销毁流程等；如涉及中心影像，同样进行告知；
- ⑫ 需明确告知样本、数据使用时将做去标识处理，保护受试者隐私不泄露；
- ⑬ 研究采集的样本仅供本研究使用，本中心不批准任何探索性研究；
- ⑭ 申办者只能将研究的样本、数据提供给本研究相关机构使用，不批准“申办者授权的其他合作单位、其他制药或生物技术公司、其他医院/大学/科研院所等机构可使用研究样本、数据”的表述；
- ⑮ 需明确若研究者判断研究药物对受试者受益，在研究结束后，是否继续给予研究药物及相关费用问题；
- ⑯ 描述不良反应时，应尽可能明确发生率；
- ⑰ 研究相关联系人要明确PI或Sub-I姓名及科室座机、伦理办公室座机；最后的签名页中，姓名、日期、联系方式，三项缺一不可；（保证知情同意书中有至少两个联系方式可以在受试者发生紧急情况时联系到研究者）
- ⑱ 根据新版GCP要求，知情同意书中需规范使用临床试验专业名词用语（例如：“监护人”而非“法定代理人”）。

药物/器械临床试验伦理申请指南

初始形式审查常见问题（3）

6. 招募广告的相关要求：
- ① 招募对象应称呼为“受试者”而非“患者”；
 - ② 不能包含任何有诱导性的语言（例如：给予免费赠药、赠检查、补助及补偿等）；
 - ③ 要告知具体招募形式（例如：易拉宝、微信公众号、新浪微博等）；
 - ④ 微信、医学网站发布招募广告，其留言区的留言内容可能会对受试者产生不利影响，建议明确招募广告不在带有留言回复功能的网站、平台发布或明确发布时将关闭留言回复功能；
 - ⑤ 不接收招募公司的相关材料备案，如：招募话术、招募公司线上招募流程、招募SOP等。
7. PI的研究者简历中“药物临床试验经历”需列出至少3项。PI的GCP证书要求是国家级的，其他研究者GCP证书要求是省级及以上，若上述等级证书超过3年有效期，可提供本院颁发的GCP证书作为继续教育培训证明（本中心目前不认可在NIDA等网站上获取的GCP证书）。
8. 现有的安全性资料是指研究者手册中安全数据截止日起，至本中心提交伦理审查当月，这段时间内没有更新到研究者手册中的研究相关的安全性数据，如有，请递交审查；若无，请提交相关说明。
9. 递交信需严格按照文件的名称、版本号、版本日期准确书写，要与文件正文相符。

合同审查及签署流程

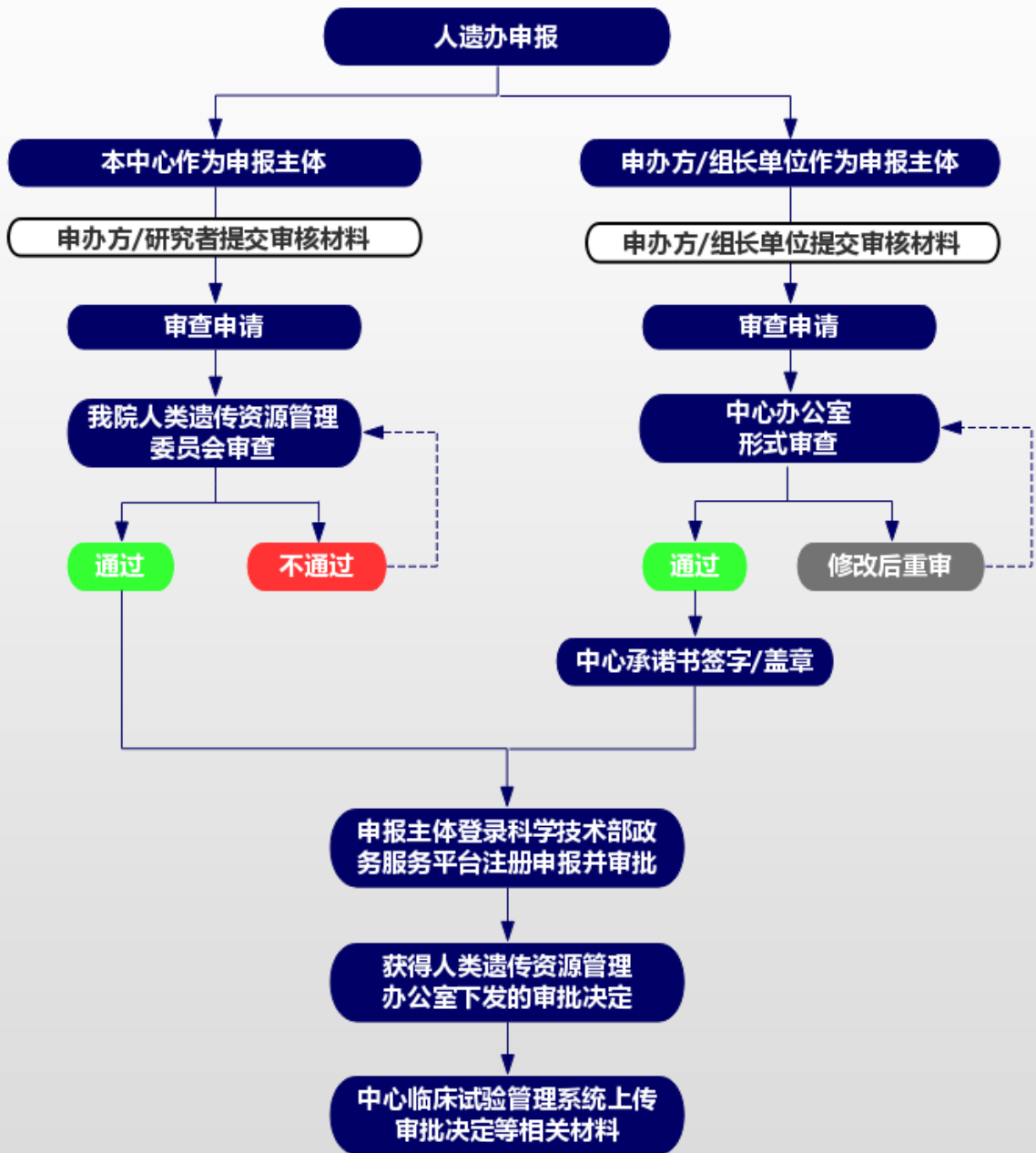


1. 适用于盖医院合同专用章的合同

合同审查及签署流程说明

1. 用中心合同模板，可以登录中心官网
(<http://www.sj-hospital.org/jxky/ywlcsyjg/>) 或通过中心微信订阅号（盛京医院临床研究中心）下载。
2. 与我中心合作过3个及以上项目的申办者，可以与我中心会签合同模板。
3. 中心审查合同形式为邮件审查，邮件主题格式为“立项号-主合同/CRC服务合同-临床研究进度”，项目在获得立项号后发邮件至项目的办公室负责老师邮箱。
4. CRC服务合同审核可以与主合同审核同步进行。
5. 办公室接收纸质版合同时间为**周一全天、周二上午**。需提前在临床研究管理系统上进行**来访预约登记**。（<http://172.28.99.89:8087/>）。
6. 领取合同的通知会在中心微信群发布。
7. 申办者/CRO在临床研究管理系统完成已签署合同的上传后，进行项目的启动。

人类遗传资源申报流程



本中心人类遗传资源申报指引

我中心作为参与单位申请承诺书/合作单位签章页/组长单位授权书盖章，适用：人类遗传资源采集、保藏、国际合作、出境审批。

一、提交材料清单

序号	提交材料名称	原件/复印件	份数	纸质/电子	要求
1	人类遗传资源申报资料审核表（内含申办方承诺书、主要研究者承诺，为一体化，不可分割）	原件	1	电子版及纸质版	①电子版：签字版原件扫描件；②纸质版：领取本中心盖章版承诺书时同时递交。
2	中国人类遗传资源审批申请书（本次及既往）	原件	1	电子版	科技部官网下载件且有申办方盖章（首页+骑缝）
3	承诺书	原件	1	电子版（文档形式，非扫描件）	科技部官网下载件
4	变更申请书（适用于变更申请）	原件	1	电子版	科技部官网下载件且有申办方盖章（首页+骑缝）
5	组长单位伦理批件	扫描件	1	电子版	适用于中心伦理进行中的项目
6	审批决定书（本次及既往，如有）	扫描件	1	电子版	若无法提供，在邮件正文中说明原因
7	合作单位签章页（如适用）	原件	1	电子版	领取纸质版盖章件时需id提供人类遗传资源审核表；若同时申请承诺书，材料无需重复递交
8	组长单位授权书（如适用）	原件	1	纸质版	递交文件时需id提供人类遗传资源审核表；若同时申请承诺书，材料无需重复递交

二、申请流程说明

1. 登录中心官网 (<http://www.sj-hospital.org/jxky/ywlcsyjg/>) 或通过中心微信订阅号 (盛京医院临床研究中心) 下载人类遗传资源申报资料审核表 (内含申办方承诺书、主要研究者承诺)。
2. 人类遗传资源申报资料审核表要求内含的申办方承诺书需签字盖章, 主要研究者承诺书签字后, 发送扫描件; 申请书为有申办方盖章的扫描件; 审批决定书 (包括既往, 如有) 为原件扫描件; 承诺书以文档形式 (非扫描件) 发送。(注: 如申办方授权其他公司负责, 需提供授权委托书)
3. 所有材料发送至中心人遗办专用邮箱: sjrchgr@126.com, 邮件标题以“本中心立项号/备案号, 科室, 申办方名称”, 正文中要求写明发送人姓名及电话, 本中心项目负责人及CRC电话。
4. 本中心审查意见会以邮件形式回复, 审查通过后会下载相关文件并签字盖章, 电话联系CRC领取, 并同时收取人类遗传资源申报资料审核表原件。
5. 若提交盖章申请时未能按时提供审批决定书扫描件, 请在获得决定书10个工作日内将扫描件发送至中心人遗办专用邮箱: sjrchgr@126.com。
6. 人遗办邮箱不接收除盖章文件申请外的人类遗传资源相关文件备案。所有涉及我院人类遗传资源并通过本中心伦理审查的项目, 必须根据系统提示完整填写临床试验管理系统人类遗传资源模块, 否则将不予启动。
7. 如有任何人遗相关问题咨询可致电办公室, 或者发邮件至中心人遗专用邮箱。

三、关于本中心人类遗传资源材料出口、出境流程

适用范围：人类遗传资源材料办理出口出境，需我院提供患者知情同意书复印件等情况。

递交材料：《中国医科大学附属盛京医院人类遗传资源材料出口、出境申请》

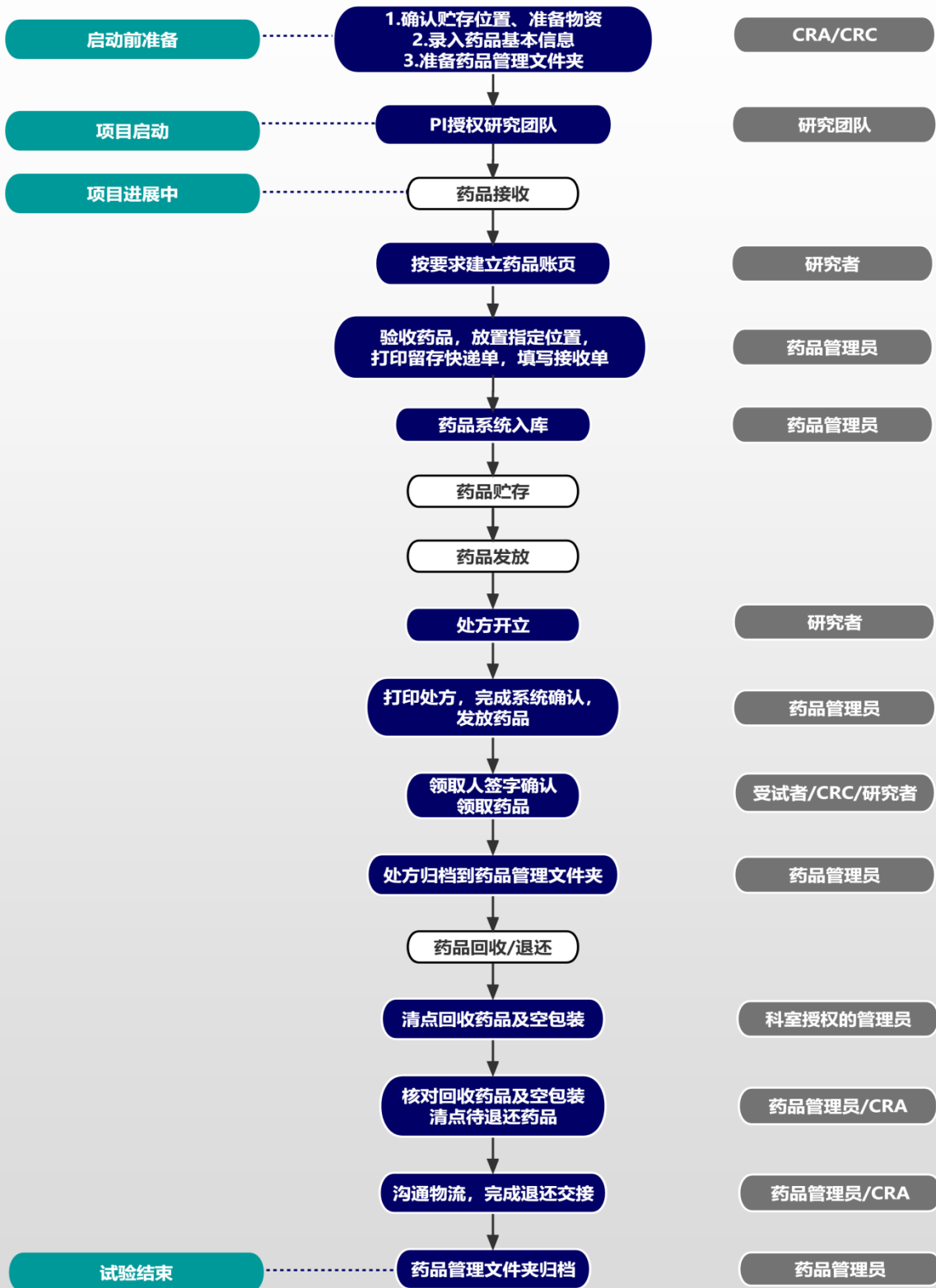
(官网下载)

遗传办《中国人类遗传资源材料出境审批申请书》(见下方附件)

遗传办《中国人类遗传资源材料出境审批决定书》

- 1.以上资料发送至我中心人遗办邮箱；
- 2.审核通过后邮件告知，预约递交纸质版材料；
- 3.受试者知情同意书复印件交至本中心；
- 4.由我中心进行封装后再邮寄。

临床试验药品管理流程



临床试验药品管理流程说明

原则上临床试验相关药品均需贮存于临床试验药房统一管理，如特殊原因需贮存于科室需向临床研究中心办公室提交申请，获得同意后方可贮存于试验科室。

一、临床试验药房接待

滑翔院区：地址：滑翔院区2号楼-1层 临床试验药房

联系人：房建伟老师、李想老师、丁丽丽老师

联系电话：024-96615-71146

开放时间：每周一至周四：9:00-11:00，14:00-15:30

每周三及周四：14:00-15:30，错峰接收药品

原则上每周五不接待，如特殊情况，需药品管理员同意后方可按约定时间到药房办理事务。

南湖院区：地址：南湖院区2号楼-1层 临床试验药房

联系人：阚新宇老师、初镇宇老师

联系电话：024-96615-71127

开放时间：每周一至周五：8:00-11:00，13:30-16:30

周末及节假日安排请随时关注微信群公告

二、启动前准备注意事项：

1. 临床试验药房具备存储设备及温控监控设备，项目组无需提供相关设备。如涉及2-8℃特殊贮存的药品，请项目组提供转运箱及可导出的温度计。
2. CRA或CRC按照药品管理文件目录准备药品管理文件夹存放于试验科室备用。
要求：首页为目录页。文件夹要求：蓝色A4，100页，带外壳，插袋文件夹；文件夹侧标签依次标注“备案号”，“科室”、“试验药品名称”。临床试验药品管理文件夹目录：(1) 药品注册证书/进口药品注册证书；(2) 药品说明书；(3) 药品检验报告/进口药品检验报告；(4) 药品包装标签；(5) 试验用药品交接单；(6) 受试者处方笺（每次取药后打印并留存于临床试验药房，项目归档前，归档于药品管理文件夹）；(7) 药品运输及转移快递单；(8) 存储设备及温度计的合格证及校准证书；(9) 温湿度记录；(10) 其他表格。
3. 临床试验相关药品应由具备资质的药品运输物流公司运送，需提前与物流公司备注接收人（药品管理员及项目CRC）的联系方式。
4. 请CRC进入项目开展院区的药品管理微信群，务必牢记临床试验项目的立项号/备案号，到访药房需提前预约，方可办理事务（南湖：微信群消息预约；滑翔：<http://172.28.99.89:8087/>系统预约）。项目CRC可在微信群中自行下载打印药品贮存温湿度记录。

三、相关资料下载：

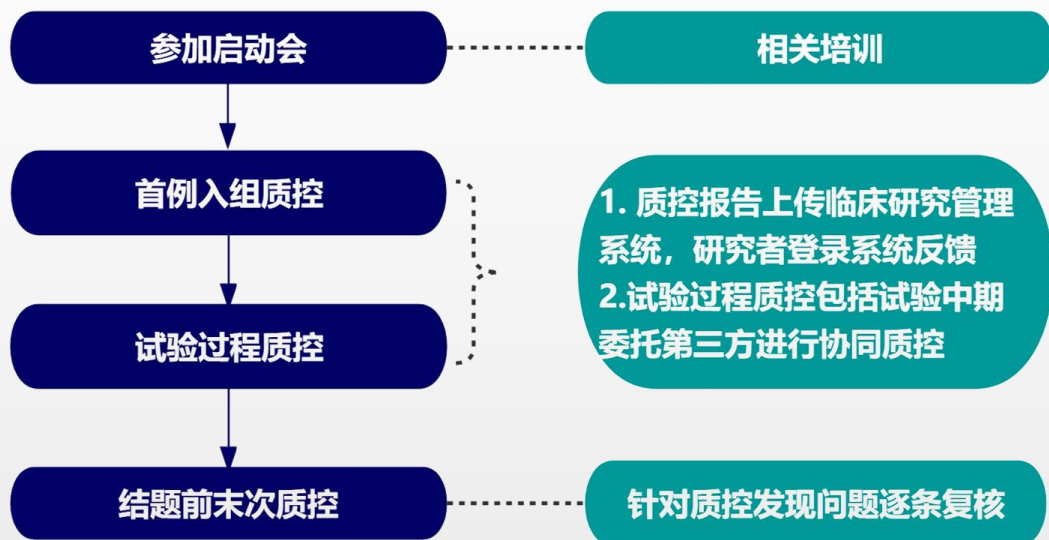
- (1) 临床试验药房指引；
- (2) 临床试验用药保存标签；
- (3) 药品建立账页操作手册；

下载地址：<http://www.sj-hospital.org/show.php?mesid=9959>

- (4) 药品管理费收费标准 下载地址 <http://www.sj-hospital.org/show.php?mesid=10075>

中心质控流程

在申办者监查、研究者自查的基础上，中心进一步加强质量管理体系



1. 中心质控员按照质控计划进行质控，每个项目至少三次质控（首例入组质控、试验过程质控、结题前末次质控）。
2. 要求所有项目中期（入组例数达到合同签署例数50%）进行第三方质控，第三方质控问题较少项目将不再要求进行第三方末次质控，问题较多项目在归档前需再次进行第三方末次质控。
3. 第三方质控具体要求：
 - I. 第三方人员签署确认函（官网下载）PI签字后递交中心办公室项目质控员
 - II. 中心办公室质控员协同第三方进行质控，并配合提供质控所需条件
 - III. 质控结束后召开反馈会，项目PI及其研究团队、CRC、CRA、中心办公室项目负责人等多方参与，PI及研究团队需针对第三方质控发现问题进行现场逐条反馈

质量控制要点

一、临床试验条件与合规性（含各方在临床试验项目中职责落实）

1. 具有合法的《药物临床试验批件》；
2. 核对项目开始实施时间与国家药品监督管理局《药物临床试验批件》时间相符性；
3. 伦理审查批件及记录的原始性及完整性；
4. 申办者/合同研究组织（CRO）按照药物临床试验管理规范（GCP）原则、方案及合同承担相应职责的文件和记录。

二、原始文件（临床试验平台规范化操作）

1. 临床试验电子病历（包括首诊、复诊记录）记录的及时性、完整性、规范性；
2. 电子病历补充修改的可溯源性、规范性；
3. 医嘱开立的及时性、完整性、逻辑性；
4. 临床试验平台中受试者信息录入的准确性；
5. 临床试验平台中受试者状态维护的及时性；

三、临床试验部分（以研究数据的真实完整性为关注点）

1. 受试者的筛选/入组相关数据链的完整性；
2. 申报资料的总结报告中筛选、入选和完成临床试验的例数与分中心小结表及实际临床试验例数一致，若不一致须追查例数修改的环节；
3. 方案执行的入选、排除标准符合技术规范（如实记录体检、血尿常规、血生化、心电图等详细内容）；
4. 筛选成功率（含有证据的初筛受试者例数）；
5. 受试者代码鉴认表或筛选、体检等原始记录涵盖受试者身份鉴别信息（如姓名、住院号/门诊就诊号、身份证号、联系地址和联系方式等），核查参加临床试验受试者的真实性；
6. 对受试者的相关医学判断和处理必须由本机构具有执业资格的医护人员执行并记录；
7. 受试者在方案规定的时间内不得重复参加临床试验；已签署的知情同意书数量与总结报告中的筛选和入选病例数一致；
8. 所有知情同意书签署的内容完整、规范（含研究者电话号码，签署日期等）；
9. 知情同意签署时间不得早于伦理批准时间，记录违规例数；
10. 知情同意书按规定由受试者本人或其监护人签署；
11. 临床试验的原始记录，如执行方案、病例报告表（CRF）、采血记录、接种记录、观察记录、受试者日记卡等保存完整；核查任何一项不完整、不真实的数据；

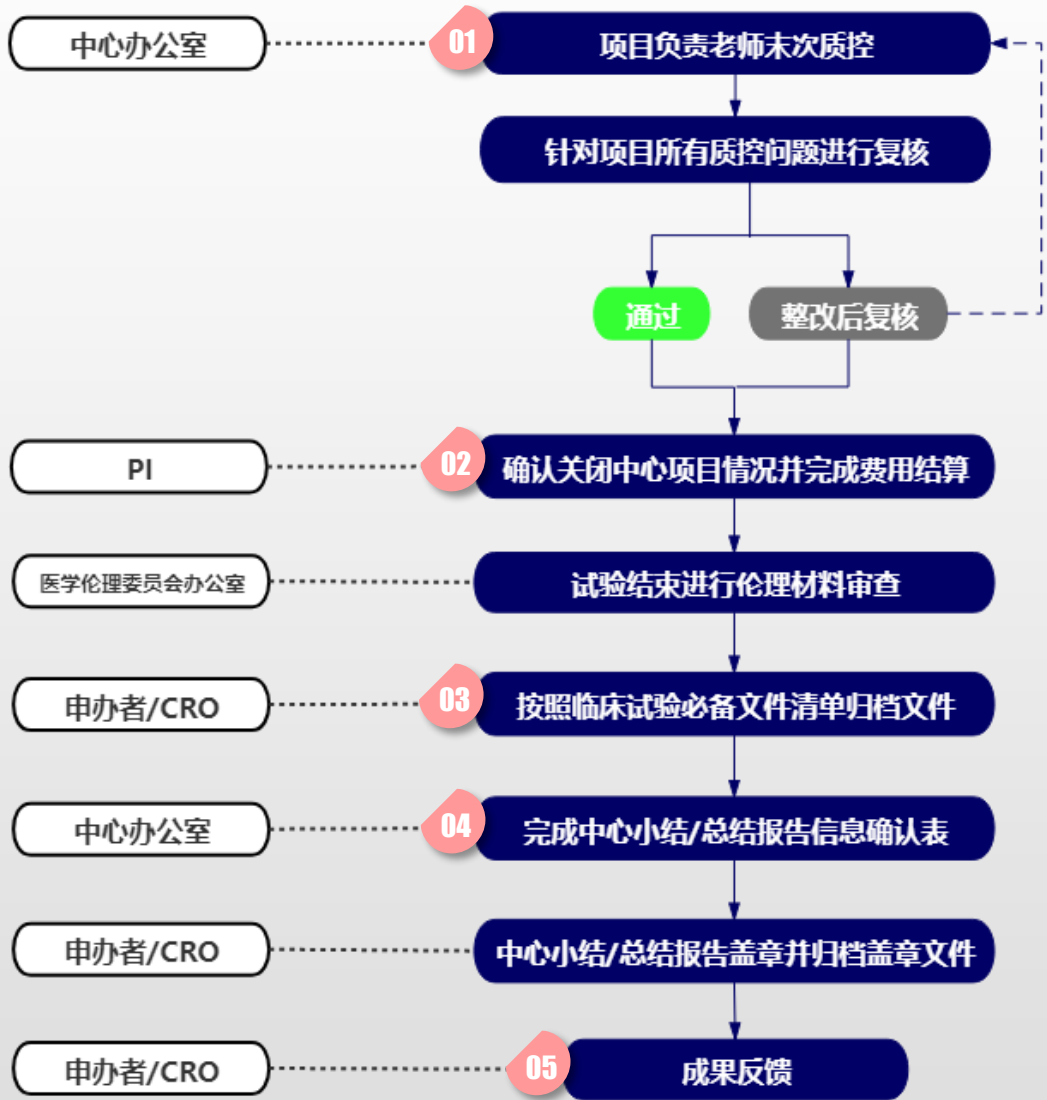
质量控制要点

12. 核查CRF中的数据与检验科、影像科、心电图室、内镜室（LIS、PACS等信息系统）等检查数据一致；核实任何一项不一致/不能溯源的数据；
13. 核查CRF中的数据和信息与门诊/住院病历中入组、知情同意、用药医嘱、访视、病情记录等关联性记录；核实完全不能关联的受试者临床试验的实际过程；
14. 受试者用药应有原始记录，如受试者日记卡或医嘱或原始病历（住院/门诊/研究病历）等；核查记录的完整性（用药时间、用药量等）及其原始性；
15. CRF/研究病历中的临床检查数据与总结报告一致；落实任何一项不一致数据发生的原因；
16. 核查CRF的不良事件（AE）的记录及判断与原始病历/总结报告一致，核实并记录漏填的AE例数；
17. CRF中违背方案和严重不良事件（SAE）例数等关键数据；
18. 核查CRF中合并用药记录与门诊/住院病历记载是否一致，核实并记录漏填的合并用药例数；若一致则核实其与总结报告是否一致；
19. 核查CRF中违背方案的合并禁用药的记录与门诊/住院病历记载是否一致，核实并记录漏填合并方案禁用药的例数；若一致则核实其与总结报告是否一致；
20. CRF中偏离和/或违背方案相关记录和处理与实际发生例数（门诊/住院病历）及总结报告一致；核实并记录漏填的例数；CRF中发生的SAE处理和报告记录，与原始病历（住院病历、门诊/研究病历）、总结报告一致；核实并记录漏填的例数；
21. 原始数据/中心小结/统计分析/总结报告与锁定的数据库保持一致。

四、临床试验药品与生物样本的管理

1. 试验用药品的来源和药检具有合法性（参比制剂的合法来源证明为药检报告、药品说明书等）；
2. 试验用药品的接收、保存、发放、使用和回收有原始记录；原始记录的数量一致；核实原始记录各环节的完整性和原始性；
3. 试验用药品运输和储存过程中的温度均符合要求；
4. 试验用药品批号与检验报告、总结报告等资料一致；生物样本采集、预处理、保存、转运过程的各环节均有原始记录；追溯各环节记录的完整性和原始性，生物样本必须严格按照人类遗传资源审批决定书批准的规格和数量进行采集、运送和处理；
5. 血样采集时间与计划时间的变化与总结报告一致；
6. 根据化学药品性质需进行特殊处理的生物样本采集、预处理应在方案中有规定，且原始记录与方案要求一致。

临床试验结束后中心关闭流程



临床试验结束后中心关闭流程说明

1. 项目结束后，需登录临床试验平台确认受试者状态（完成试验受试者状态应为“试验结束”，筛选失败的受试者状态应为“剔除”。
2. 提供该项目伦理委员会批复的关中心函。
3. 费用结算：如需退费请填写退费申请，PI签字后递交到临床研究中心办公室。如不涉及退费且以完成末次打款，PI根据费用结算模板进行项目经费的最终结算。退费申请及结算模板下载途径：<http://www.sjhospital.org/show.php?mesid=8682>
4. 归档文件目录清单请参考我院药物临床试验必备文件相关附件，（下载网址：<http://www.sj-hospital.org/show.php?mesid=10571>）请提前一周联系中心办公室，预约归档时间。

档案室地点：南湖院区7号楼1楼

临床研究中心办公室电话：024-96615-71146

档案室电话：024-96615-71149

5. 中期小结盖章的流程与试验结束后中心关闭盖章流程一致，中期小结/中心小结/总结报告盖章信息确认表下载途径：
<http://www.sj-hospital.org/show.php?mesid=99656>
6. 成果反馈：注册类临床试验如产品上市，非注册类临床研究如涉及论文发表等可发送邮件到临床研究中心办公室邮箱: jgbgs@sj-hospital.org 进行反馈。

专业科室介绍

消化内科

【科室情况简介】

我院消化内科成立于1980年，目前拥有床位数189张，病房面积为6592平方米，年门诊量达8万余人次，年内镜诊治10万余台次。年出院患者3000余人次，住院患者中危重病例比例达30%以上。消化内科有教育部长江学者特聘教授1人，国家百千万人才工程人选1人，科室系国家卫健委罕见病诊疗与保障专家委员会副主任委员单位、中华医学会消化内镜分副主任委员单位，中国医师协会消化医师分会副会长单位，辽宁省医学会消化和消化内镜学分会委员会现任和前任主任委员单位。依托国家临床药理基地、国家消化疾病临床研究中心分中心、中国医师协会消化内镜医师培训基地、国家住院医师规范化培训基地、中华医学会及中国医师协会胃肠动力研究中心暨培训基地，辽宁省消化疾病临床研究中心、辽宁省内镜诊治中心及质量控制中心、辽宁省消化内镜工程研究中心。2008年消化内科获得国家批准开展药物临床试验资质，科室拥有雄厚的技术力量和先进的医疗设备，是一个集医疗、教学、科研为一体的综合性科室。消化内科承担国家重点研发计划等国家级科课11项；科室承办SCI期刊Endoscopic Ultrasound（最新影响因子5.628，中科院II区），科室近年获得国家科技进步奖二等奖1项，省部级科技奖一等奖3项、二三等奖7项。

科室内镜诊疗技术达到国内领先水平，科室长期开展食管、胃、肠、肝、胆、胰腺等各种消化系统疾病及疑难重症的诊断和治疗，在消化内镜和内镜超声方面提出和研究了一系列微创诊治技术，开发了一系列相关医疗器械，牵头制定多项全球指南和规范，建成一整套以内镜超声为中心的全新微创诊疗体系并应用于临床。同时在重症急性胰腺炎、消化道出血及肝衰竭等消化系统危重病例及一些疑难病例如腹水待查、黄疸待查等诊治方面积累了丰富的临床经验。消化内科学科目前有医生61名，其中高级职称医生8名，副高级职称医生21名，中级职称医生23名，初级职称医生9名。护士60名，主管护师5名。科室共21人参加国家级GCP培训，省级GCP培训6人，13人参加院级GCP培训。

【专业承接临床试验基本信息】

消化内科自2013年以来，已承接52项不同分期的临床试验项目，其中以组长单位牵头国内多中心临床试验3项。2021年1月消化内科成立专业内临床试验办公室以承接临床试验项目，请广大申办者和各方人员有临床试验项目立项咨询、消化专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为消化专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系人：孙贝贝

联系电话：18940253528

专业科室介绍

神经外科

【科室情况简介】

盛京神经外科为辽宁省重点学科、辽宁省临床重点专科单位。分为3个病区，并设立伽马刀病房、神经外科重症监护病房和独立的神经外科专业实验室。拥有第六代伽马刀、3D-DXA、神经导航、颅脑手术机器人等先进设备，具备脑血管疾病治疗绿色通道和脑血管病卒中单元，是国家高级卒中中心；科室年手术量和手术效果居国内同等级别医院前列。科室实力雄厚、学术水平位居全国前列，在中国医院神经外科专业科技量值位居全国前十，也是辽宁省神经系统肿瘤重点实验室，辽宁省神经系统疾病转化医学研究中心、辽宁省医学手术与康复机器人工程研究中心提托单位，中华医学会神经外科学分会和中医师协会神经外科医师分会常委单位，辽宁省医学会神经外科学分会和辽宁省医师协会神经外科医师分会主任委员单位，辽宁省脑损伤疾病质量控制中心，东三省胶质瘤多学科合作中心，脑积水诊治中心，垂体瘤多学科诊治中心，辽宁省住院医师规范化培训基地和中国青年文明号单位。

【专业承接临床试验基本信息】

为进一步探索神经科学研究领域发展前沿，提升医疗服务质量，给患者提供更加科学合理的治疗方案，科室积极开展神经外科领域相关临床研究。自神经外科临床试验办公室成立以来，已承接多项神经外科相关药物/器械临床试验项目。请广大申办者和各方工作人员有项目立项咨询、神经外科专业信息调研等临床研究相关事宜均可与神经外科临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为神经外科临床研究做出更大的贡献！

【联系信息】

办公地点：盛京医院南湖院区1号楼A座17楼

办公电话：024-96615-36111

联系人：蔡恒医生 18940253559

邮箱：caih@sj-hospital.org

专业科室介绍

妇产科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院妇产科历史悠久，底蕴丰厚。具备较为完善的学科体系，医疗、教学、科研等整体实力处于全国先进行列，是东北三省妇产科的领军单位。复旦中国医院最佳专科声誉排行榜及全国妇产科科技影响力排名一直据东北地区首位。妇产科有国家卫健委突出贡献中青年专家2人，国务院政府特殊津贴专家2人，中华医学会专业委员会常务委员及副主任委员3人，中华医学会专业学组副组长2人，在中华医学会妇产科分会、围产医学分会、计划生育学分会、妇科肿瘤学分会及生殖医院分会、男科学分会各专业学组委员共19人，省级学会主任委员、副主任委员和常委以上任职42人次。科室目前拥有14个病房，床位835张。现有医生278名、护士446名，教授26名，副教授34名。副教授以上人员89%具有博士学位，客座教授8人(其中院士4人，院士候选人1人，国际专家2人)。妇科拥有普通妇科、肿瘤妇科、计划生育和生殖内分泌4个亚专科，8个病房。拥有全国首批卫计委四级妇科内镜手术培训基地、辽宁省妇科内镜诊疗技术质量控制中心、妇科疾病质量控制中心和妇女盆底功能障碍防治项目质量控制中心单位、辽宁省妇科疾病临床医学研究中心。产科有母体医学、胎儿医学、危重症和生殖健康等亚专业，拥有六个产科病房和两个分娩室，具有广泛的地区辐射能力，是辽宁省孕产妇危重症抢救中心、辽宁省产前诊断中心、辽宁省母胎医学中心、辽宁省产科临床医学研究中心，辽宁省产科疾病协同创新联盟。近三年妇产科门诊病例275万人次，年均手术量5万例，年均出院人数5.2万人次，其中，疑难危重症比例 $\geq 30\%$ ，年均分娩量1.8万例。妇产科实验室位于本溪基地，含辽宁省妇科肿瘤重点实验室、辽宁省母胎医学重点实验室、辽宁省高校妇产科学重点实验室、盛京母胎NGS实验室、妇产科实验室及贺林院士—盛京母胎新医学临床转化中心，设备投入1000万余元。近五年，共获得国家自然科学基金项目、国家科技公共项目和省市级科研项目114项。近三年，主持国家重点研发计划项目1项、承担国家重点研发计划项目5项、主持国家级科研项目16项、主持省部级科研项目28项。近三年来，发表论文590篇，其中SCI收录249篇，最高单篇影响因子15.302。为进一步探索国际国内妇产科领域发展前沿，提升医疗服务质量，给患者提供更加科学合理的治疗方案，科室积极开展妇产科领域相关临床研究。

【专业承接临床试验基本信息】

妇产科专业已成立临床试验办公室，集中承接妇产专业临床试验项目。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、妇产专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为妇产专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-42111

联系人：毕芳芳医生 18940252926

专业科室介绍

肿瘤中心

【科室情况简介】

我院肿瘤中心拥有国际先进的医疗设备，优秀的医疗人才，完善的医疗、教学和科研体系，是集手术、放疗、化疗、分子靶向等治疗为一体的综合性肿瘤治疗中心。肿瘤中心整合肿瘤外科、肿瘤内科及放射治疗科的优势资源，实行全程一体化诊疗模式。中心共有床位460张，下设肿瘤外科、乳腺肿瘤内科、头颈胸部肿瘤内科、消化肿瘤内科、儿童肿瘤、泌尿系肿瘤及软组织骨肿瘤内科、放射治疗科以及肿瘤研究中心。肿瘤中心带头人刘彩刚教授是教育部青年长江学者、入选国家百千万人才工程并被授予“有突出贡献中青年专家”荣誉称号、辽宁省优青、辽宁青年科技奖“十大英才”；主持国家自然科学基金4项；以第一/通讯作者发表JCO、PNAS等SCI收录文章50余篇；第一发明人申请国家发明专利1项；第一获奖人获辽宁省科技进步二等奖2项。目前作为主PI主持多项国内多中心临床研究。肿瘤中心现有医护人员300余名，各亚专科人员配备完整，梯队建设完善。肿瘤中心作为中国医科大学肿瘤学专业博士后、博士、硕士学位授予点，现有博士生导师3名，硕士生导师22名。医生团队中60%以上均获得博士学位，其余均为硕士学历。中心成员在多个国际、国家级学术团体及杂志任职，每年承担多项国家级和省部级科研课题，发表多篇SCI论文。

肿瘤外科（乳腺肿瘤外科）科室技术力量雄厚，成功建立了乳房肿瘤评估系统（专科查体、乳腺超声、X线摄片、增强CT、增强MRI、乳管镜检查）和乳房病灶活检系统（BARD针刺活检、超声定位负压旋切微创手术系统、放射线立体定位活检系统）；同时开展多种前沿特色医疗新技术：新保乳根治术、前哨淋巴结活检术、乳房重建术、胸腔镜技术及上肢淋巴水肿治疗技术等。肿瘤内科各亚专业学科紧跟国际先进理念，以疾病为中心实行专科化、全程化管理，系统地为一位患者制定精准个体化治疗方案。放射治疗科拥有全球领先的一流放疗设备和完善的管理体系，包括瓦里安TureBeam智能化直线加速器1台、医科达VMAT智能化直线加速器2台、后装治疗机1台，同时配有先进的4DCT定位系统、六维治疗床以及涵盖Eclipse、Monaco、Pinnacle等的计划制定实施系统。目前放射治疗科已获得美国MD.Anderson放疗设备临床研究认定。

肿瘤研究中心包含肿瘤临床试验中心、肿瘤临床试验病房、肿瘤临床研究实验室、肿瘤干细胞与转化医学实验室、肿瘤样本库和大数据库、肿瘤质控与随访办公室。肿瘤临床试验病房设置研究病床20张，功能分区齐全。肿瘤干细胞与转化医学实验室占地面积400平方米，配备完善高精尖的实验设备以及专业化的科研人才队伍，可满足基础实验与临床转化的科研需求，致力于推动基础研究向临床研究的转化，实现肿瘤转化医学的原始创新。中心配备有一流的临床医学研究设施，积极开展国内外学术交流、合作研究和MDT，与普外科、胸外科、神经外科、泌尿外科、骨外科、小儿外科、病理科、影像科、超声科、内镜中心等科室建立了良好的交流平台。

【专业承接临床试验基本信息】

肿瘤中心自2017年以来，已承接30余项不同分期的临床试验项目。2020年8月肿瘤中心成立专业内临床试验办公室以承接临床试验项目，请广大申办者和各方人员有临床试验项目立项咨询、肿瘤专业信息调研等临床研究相关事宜均可与肿瘤中心临床试验办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为肿瘤专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：18940256668

联系人：牛楠医生

邮箱：niun@sj-hospital.org

专业科室介绍

呼吸内科

【科室情况简介】

盛京医院呼吸内科荣获国家呼吸临床研究中心核心单位，辽宁省重点专科建设项目单位，中国医科大学劳模创新工作室，拥有较为完善的学科体系，医疗、教学、科研等整体实力处于全国先进行列。近5年，共获得国家自然科学基金项目4项、国家科技重大专项2项、其他国家级和省市级科研项目共12项。每年均近30篇以上的学术论文在国家及国际级期刊上发表，多次荣获辽宁省科技进步奖等多项奖项。呼吸科分布在南湖院区、滑翔院区和沈北院区，拥有3个病房，额定床位175张，其中监护室床位40张。对于慢性阻塞性肺疾病、支气管哮喘、肺部肿瘤、间质性肺疾病等疾病的诊治达国内先进水平。

【专业承接临床试验基本信息】

呼吸专业为盛京医院首批获得国家资质的药物临床试验基地，2004年以来承担国内外临床试验研究项目75项，其中国际多中心研究项目27项、国内多中心研究项目49项，作为组长单位5项。近2年，由研究者发起并牵头4项临床试验。拥有专用的药物临床试验办公室、呼吸生理研究室和档案室。主要承接呼吸专业临床试验项目。请广大申办者和各方人员有立项咨询、呼吸科专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为呼吸科临床研究做出更大的贡献。

【联系信息】

联系电话：024-96615-21111

联系人：李钰医生 18940256331

邮箱：liyu@sj-hospital.org

专业科室介绍

心内科

【科室情况简介】

盛京医院心内科在南湖院区和滑翔院区拥有4个病房，设置床位229张，重症监护室床位50张，心内科拥有较为完善的学科体系，医疗、教学、科研等整体实力处于全国先进行列，对高血压、冠心病、心律失常、先心病，心力衰竭等疾病的诊断和治疗总体已达国内先进水平，近五年，共获得国家自然科学基金项目、国家科技公共项目和省市级科研项目10余项。心内科2004年起被批准具备开展药物临床试验资质，具有资质的研究医生48人，护士7人，有专用的药物临床试验研究室和资料存放室，承担国内、国际多中心随机对照临床试验100余项，其中国际多中心临床试验40余项。

【专业承接临床试验基本信息】

心血管专业于2004年11月成立临床试验办公室，集中承接心血管专业临床试验项目。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、心血管专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为心血管专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-22115

联系人：李晓东医生 18940251799

邮箱：lixd@sj-hospital.org

专业科室介绍

肾内科

【科室情况简介】

肾内科1982年创立，2014年被评为“辽宁省重点临床专科”，周华教授为新一代学科带头人。科室由第一肾内、第二肾内病房和两个血液净化中心构成，注册床位120张，年门诊量8万余，维持血液透析患者320余人，腹膜透析患者130余人。对肾脏病的诊断及治疗完全按照最新国际与国内指南标准进行，学科正向亚专业发展。血液净化项目齐全，血透临时管、长期管与动静脉内瘘及其并发症均独立完成并处于省内领先水平，承担全院的血液灌流、血浆置换、血脂吸附、免疫吸附、及急诊、ICU之外全院的CRRT治疗。腹透中心已进入较大规模腹膜透析中心行列。为进一步拓展肾脏病专业，适应国内外肾脏病临床研究发展，探索前沿治疗药物与方案，给患者提供更广泛的治疗机会，科室积极开展肾脏病领域相关临床研究。

【专业承接临床试验基本信息】

肾内科自2015承接临床试验以来，累计完成项目百余项。目前在研临床试验**20余项**，由5名PI完成，SubI覆盖80%主治医确保高质量完成各个项目。请有项目立项需求企业与我们联系。希望达到协同发展、合作共赢，共同为肾病专业临床研究事业贡献应尽的责任与义务！

【联系信息】

联系电话：024-96615-25111

联系人：栾军军医生（临床试验秘书） 18940258985

邮箱： junjunluan_cmu@163.com

专业科室介绍

内分泌科

【科室情况简介】

盛京医院内分泌科是辽宁省内分泌科病床数和门诊人数排名前列的科室，目前拥有2个病房，共150张床位（南湖院区90张，滑翔院区60张），年门诊量12.5万余人次，年出院患者5千余人次。内分泌科是中华医学会糖尿病分会常委及妊娠糖尿病学组组长单位，也是辽宁省医学会糖尿病分会前任主任委员单位，获得过国家自然科学基金项目、辽宁省沈阳市级科研项目多项。近三年，中国医院互联网影响力排行榜上盛京医院内分泌科排名均在前10之内，2021中国医院互联网影响力排行榜内分泌专业第4名。内分泌科目前拥有医生34人，护士40名。

【专业承接临床试验基本信息】

内分泌科以进一步探索国际国内内分泌科领域治疗前沿为己任，多年来积极参与内分泌科领域相关药物临床试验研究，已经完成的**50余个**项目在业界获得相当的声誉和好评，今后也将致力于承接更多的内分泌科药物临床试验项目。请各位申办者、CRO公司和各方工作人员有项目立项咨询者，均可与内分泌科药物临床试验主管秘书联系，希望大家协同发展、合作共赢，共同成长，为内分泌科药物临床研究做出更大的贡献！

【联系信息】

办公地点：盛京医院南湖院区1号楼A座12楼

办公电话：024-96615-23111

联系人：李玲医生18940255158

邮箱：lil1@sj-hospital.org

专业科室介绍

风湿免疫科

【科室情况简介】

我院风湿免疫科于2003年由内科综合病房独立为专科病房，目前拥有床位数180张，年门诊量达6万余人次，年出院患者4000余人次，在学科带头人、科室主任张宁教授的引领下，不断发展壮大，科室拥有雄厚的技术力量和先进的医疗设备，是一个集医疗、教学、科研为一体的综合性科室。科室对类风湿关节炎、强直性脊柱炎、系统性红斑狼疮、干燥综合征、血管炎、痛风常见风湿免疫疾病的诊治已达到国内先进水平，成功救治数千例省内外疑难重症病例，是东北三省以及内蒙古等周边省市主要的风湿病治疗中心。科室学术带头人及科研骨干与中国医科大学基础免疫科及盛京医院研发中心交流合作，不断探索学科前沿，承担国家自然科学基金、国家青年自然科学基金及省市级科研项目共20余项，于中文核心期刊及SCI共发表文章百余篇。

科室自成立以来一直切实加强医疗基础工作，强化服务意识。建立医疗人才的合理梯队结构，现有风湿免疫专科医生39人，其中教授2人，副教授12人，中级职称医生16名，初级职称医生9名，护士42人。

2016年风湿免疫科获得国家批准开展药物临床试验资质。科室共22人参加国家级GCP培训，省级GCP培训25人，13人参加院级GCP培训。

【专业承接临床试验基本信息】

风湿免疫科自2016年以来，已承接20余项不同分期的临床试验项目。有着丰富的药物临床试验经验，确保临床试验顺利圆满的完成。请广大申办者和各方人员有临床试验项目立项咨询、风湿免疫专业信息调研等临床研究相关事宜均可与我科联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为风湿免疫专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：18940254055

联系人：赵帅医生

专业科室介绍

老年病科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院老年病科始建于1970年，是一个集医教研为一体的综合型科室，为各种老年常见病和疑难重症提供诊疗，住院患者危重病例比例达30%以上。包括南湖、滑翔两个院区，下设三个病区，三个护理单元，共136张床位，总建筑面积4186.3平方米。门诊设有老年病门诊、干诊门诊五个诊室，设有独立的老年医学临床试验研究室，是老年医学专业博士、硕士研究生培养学科。辽宁省临床重点专科，中国医科大学重点专科，国家老年医学临床研究中心协作创新单位，沈阳市老年共病临床医学研究中心。辽宁省仅有的两个国家首批老年医学专培基地之一，国家住院医师规范化培训基地。是中华医学会老年医学分会委员单位、辽宁省医学会老年医学分会主任委员单位、中国医师协会老年医学分会常委单位、东北老年医学中心联盟主席单位。具有完善的医疗、教学、科研等制度体系，先后承担国家、省市级课题25项，包括国家重点基础研究发展计划项目、国家重大专项等国家级项目，累计科研基金1500余万元。2020年老年医学科获得国家批准开展药物临床试验资质，为推动老年医学领域发展、提高诊治水平，改善老年患者生活质量，提供更为科学合理的治疗方案，科室积极开展老年医学领域相关的临床研究。

【专业承接临床试验基本信息】

老年医学专业于2020年11月成立临床试验办公室，集中承接老年医学相关专业临床试验项目。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、老年医学专业信息调研等临床研究相关事宜均可与本专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为推动老年医学专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-66411

联系人：汉雯医生 18940253836

邮箱：hanwen0435@163.com

专业科室介绍

神经内科

【科室情况简介】

盛京医院神经内科是辽宁省重点学科和重点专科，医疗水平先进、科研梯队完善、人才结构合理，集临床、教学、科研为一体的专门性学科。是辽宁省乃至东北三省神经疾病诊治中心之一，中国医科大学神经病学博士学位和硕士学位授予点，国家专科住院医师规范化培训基地，药物临床试验资质专业，国家卫健委高级卒中中心，国家神经系统疾病临床医学研究中心-神经免疫与感染疾病研究分中心。近年来，承担国家自然科学基金、国家级国家科技重大专项课题分中心课题、省级以上课题数十项，科研经费累计达数百余万元。成立了神经内科实验室，配备各种实验仪器，满足基本临床研究的实验要求。神经内科开设床位235张，年收治病人超过8000人次以上，年门诊量超过16万人次。共设四个病区和1个神经功能科，亚专业齐全，设神经重症、脑血管病、神经免疫和感染、帕金森及其他神经变性病、癫痫、痴呆、头痛与眩晕、神经电生理等8个亚专科，设立相应的专病门诊，建立了庞大的数据库，病源充足。为进一步探索国际国内神经内科领域发展前沿，提升医疗服务质量，给患者提供更加科学合理的治疗方案，科室积极开展神经内科相关领域的临床研究。

【专业承接临床试验基本信息】

本专业于2016年获批成为具备开展药物临床试验的专业，先后承接了各期神经内科专业临床试验项目，具有丰富的经验，确保试验圆满顺利完成。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、神内专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为神经内科专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-28111

联系人：赵冬雪医生

邮箱：zhaodx@sj-hospital.org

专业科室介绍

血液科

【科室情况简介】

盛京医院血液科即辽宁省血液病诊疗中心，分为第一血液病房和第二血液病房，共有200余张床位。目前血液科现有医生31人，均为硕士以上毕业，20余人获博士学位，10余人有海外留学经历，现有博士生导师3人，硕士生导师4人。科室在长期的临床工作中，对各种血液系统良恶性疾病的诊断、鉴别诊断、治疗积累了丰富的经验。目前，科室对血液疾病的诊治能力已达国内先进水平，其中90%以上急性早幼粒细胞白血病患者可达到长期无病生存，其他类型的急性白血病化疗缓解率也已达到70%以上，恶性淋巴瘤治愈率达50%以上，多发性骨髓瘤的诊治也达到国内先进水平。科室除开展传统治疗之外，也开展造血干细胞移植、生物免疫治疗等先进治疗方法。科室近年来培养研究生百余人，在国内外期刊发表论文百余篇，其中SCI五十余篇。血液内科病房全体工作人员本着“大医精诚、广博慈爱”的信念，诚心实意地为广大患者服务，为更多家庭带来新的希望。

【专业承接临床试验基本信息】

为进一步探索血液疾病领域发展前沿、达到国际先进水平、提高诊疗水平、为患者提供更加科学合理的治疗方案，我科积极开展血液恶性肿瘤的临床研究。目前已承接百余项临床试验，其中淋巴瘤相关研究30余项，多发性骨髓瘤相关研究10余项，我中心研究者们具有科学严谨的工作作风，积极进取的工作态度。欢迎广大申办者和各方工作人员洽谈临床研究、流调项目及研究方案等事宜。希望通过各方合作努力，为学科的发展作出更大的贡献！

【联系信息】

办公地点：盛京医院滑翔院区2号楼7、8楼

办公电话：024-96615-24115

联系人：吴斌医生18940258081

邮箱：wub1@sj-hospital.org

专业科室介绍

普通外科

【科室情况简介】

盛京医院普通外科2012年获批卫生部国家临床重点专科建设项目，标志着我院普通外科已经步入国内一流科室行列。普通外科现有医护人员329人，其中医生121人，护士208人；高级职称占45.5%，中级职称占44.6%，初级职称占9.9%；医学博士75.2%，医学硕士24%。目前已形成了胰腺甲状腺外科病房、胆道整形美容外科病房、胃肠营养减肥外科病房、结直肠肿瘤外科病房、肝胆脾外科病房、胆道血管外科病房、结直肠肛门病外科病房、胰腺内分泌外科病房、普外综合外科病房、结直肠疝微创外科病房、沈北外科综合病房共11个构建完善的普通外科独立专业病房，开放床位474张，年手术量达15000余例。

微创技术在普通外科各类手术中的广泛应用是我院普通外科的特色优势，各亚专业均已开展相关的微创手术。大力开展包括达芬奇机器人和腹腔镜微创手术，以“巨创”和“微创”双轮驱动，开展了一系列临床新技术，近年来共开展国际、国内水平医疗创新技术30余项。举办各级学术会议100余次。普通外科在学科建设上取得了突出成绩，先后获得中华医学科技奖、辽宁省科技进步奖、沈阳市科技进步奖等十余项科技奖励。参加行业标准及国家指南制定十余次。近5年获国家级课题14项，省部级课题38项，国家级继续教育项目10项，发表SCI论文200余篇，中文专业论文340余篇。2019年中国医院科技量值普通外科学第35名，2019年东北区医院专科声誉排行榜（复旦医院排行榜）第4名，2020年医信天下2020中国医院影响力普外专业排行第1名。

作为临床医师培训基地重点科室，普通外科人才梯队建设完善，推行科室核心技术培训制度和全体医师腹腔镜培训制度，搭建高水平学术交流平台，打造基础扎实、技术精良、医德高尚的人才队伍。盛京医院普通外科始终坚持公立医院的公益性，在履行使命和职责中展现社会担当，作为东北地区规模一流、设施一流的微创手术培训中心——中国医师协会腹腔镜外科医师培训基地单位，至今已为来自全国的千余名学员提供了专业培训，为东北地区微创手术技术的发展和普及，提高本地区医疗水平，保障医疗安全，创造了优越的条件。

【专业承接临床试验基本信息】

为进一步探索普通外科科学研究领域发展前沿，提升医疗服务质量，给患者提供更加科学合理的治疗方案，科室积极开展普通外科领域相关临床研究。自普通外科临床试验办公室成立以来，已承接多项临床试验项目。请广大申办者和各方工作人员有项目立项咨询、普通外科专业信息调研等临床研究相关事宜均可与普通外科临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为普通外科临床研究做出更大的贡献！

【联系信息】

办公电话：024-96615-31111

联系人：刘鹏 18940253652

邮箱：pwzzy1@sj-hospital.org

专业科室介绍

泌尿外科

【科室情况简介】

我院泌尿外科成立于上世纪50年代，是东北地区成立较早、目前规模最大的泌尿专科。我们有全面的多学科、多部门配合及完备的医疗设备，如内镜中心、体外碎石中心、辅助生殖中心、尿流动力学实验室、介入病房、妇科盆底病房、磁共振、PETCT等，为我们的临床研究做出保证；本科室详细划分了多个亚专业，有独立床位并配备了专业技术人员。我院泌尿外科共有52名医生，4个病房，病床220张，规模东北地区最大。我科在泌尿系统肿瘤的综合治疗、微创泌尿外科、男性不育的外科治疗、泌尿系结石的治疗、等方面都有较高的、较全面的临床诊治和学术研究水平，处于国内领先地位。我们的患者来源除辽宁省外，也有很多临近的吉林省、黑龙江省、内蒙古自治区的患者慕名前来就诊。

我专业年门诊量8万余人，年收治入院患者7千余人。收治大量泌尿系肿瘤、泌尿系结石、泌尿系梗阻、泌尿系感染及肾上腺肿瘤患者。在肾上腺疾病的治疗，尤其是围手术期的管理有较多经验。同时在男性不育、男性功能障碍等疾病的药物与手术治疗有大量实践经验。对泌尿外科及男科疾病的诊治水平取得了较大的进步。近年，我专业队伍不断壮大，学术水平不断提高。目前我科把泌尿系肿瘤的综合治疗、男性不育的治疗、泌尿系结石的治疗、微创泌尿外科手术治疗等方面做为我们优先发展的重点。科室系国家性医学会副主任委员单位、辽宁省医学会泌尿外科分会副主任委员单位，

2017年泌尿外科获得国家批准开展药物临床试验资质，科室拥有雄厚的技术力量和先进的医疗设备，是一个集医疗、教学、科研为一体的综合性科室。近年来，我们共承担了国家级、省部级科研课题10余项；培养了30名博士研究生，100余名硕士生，学生分布在全国各地，多数成为所在单位的领导和技术骨干；共培养进修医生100余人，带动了周边基层医院泌尿外科的发展。

近三年获得科研经费支持：国家自然科学基金（第一完成人）5项、省级经费支持6项、市级经费支持3项，总计100余万元。院内专业拨款近三年累计440余万元。

【专业承接临床试验基本信息】

泌尿外科自2017年以来，已承接20余项不同分期的临床试验项目，其中以组长单位牵头国内多中心临床试验1项。2021年1月泌尿外科成立专业内临床试验办公室以承接临床试验项目，请广大申办者和各方人员有临床试验项目立项咨询、泌尿外科专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为泌尿外科专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：18940259257

联系人：单立平医生

邮箱：shanlp@sj-hospital.org

专业科室介绍

小儿呼吸内科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院小儿呼吸内科目前是国家临床重点专科（全国仅8个）；国家呼吸系统疫病临床医学研究中心核心成员单位；国家医学中心儿童呼吸专科联盟委员会学术指导委员会委员单位；中华医学会儿科学分会呼吸学组副组长单位；中华医学会儿科学分会呼吸学组全国小儿毛细支气管炎协作组组长单位、全国儿童哮喘协作组副组长单位、全国儿童肺部疑难少见病协作组副组长单位；中华中医药学会儿童肺炎联盟委员会副主席单位；中国中西医结合学会儿科专业委员会副主任委员单位、呼吸学组组长单位；国家卫生健康委员会手足口病规范防治宣贯项目执行副主席单位；辽宁生命科学学会儿科呼吸分会主任委员单位；东北三省及内蒙地区儿科呼吸学组、哮喘协作组、儿童肺功能协作组组长单位；是全国八个具有培养小儿呼吸专业博士研究生能力的学科之一；制定全国小儿呼吸系统疾病各种诊疗常规、防治指南及专家共识的专家组成员单位；首批美国儿科学会中国教育基地；全国儿科最早批准的四个临床药理基地之一，近5年开展临床药理试验研究20余项（其中组长单位5项），牵头主持全国多中心临床研究6项、东北区2项，开展临床三新项目16项。目前已经拥有146张呼吸床位，专业医生35名，其中教授3名，副教授9名，讲师16名，住院医师7名，在职医生平均年龄34岁，朝气足，干劲大。以中青年医师为主体力量，形成了一个可持续发展的阶梯模式。拥有博士研究生导师1名，硕士研究生导师10名。截止至2021年共培养博士24名，硕士100名，七年制研究生24名。床位及医生数位居东北地区首位，在全国也位居前列。本科室拥有国际上最先进的常规通气肺功能仪、激发试验系统、脉冲振荡肺功能仪、婴幼儿肺功能仪、体积描记肺功能仪、弥散肺功能仪、适用于各年龄的小儿支气管镜、呼出气一氧化氮（FeNO）检测系统、便携式24小时pH自动监测仪、多导睡眠监测仪、床旁超声、气道清洁系统、超声导入仪、皮肤点刺试验，体内外过敏原检测、脱敏治疗及抗IgE治疗等。

【专业承接临床试验基本信息】

我科是全国儿科最早批准的四个临床药理基地之一，近5年开展临床药物试验20余项，其中组长单位承担5项。具有丰富儿科药物临床试验经验，确保试验圆满顺利完成。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、小儿呼吸专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为儿科专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-52111

联系人：张晗医生 18940257626

邮箱：zhanghan1977@126.com

专业科室介绍

小儿肾脏内科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院小儿肾脏内科成立于1980年，为我国首批小儿肾脏专科之一。2010年成立了小儿肾脏风湿免疫科。小儿肾脏风湿免疫科是东北三省危重肾脏病、风湿病患儿诊疗中心，全国儿童血液净化组长单位。

科室现有床位45张，病房年收治病人2000余名，年门诊量达18000人次。诊治范围包括：一、小儿泌尿系统疾病，如肾病综合征、急慢性肾小球肾炎、泌尿系感染、肾衰竭、尿频、夜遗尿症等；二、小儿风湿免疫系统疾病，如系统性红斑狼疮、幼年特发性关节炎、过敏性紫癜、干燥综合征、皮炎、溶血尿毒综合征、ANCA相关性血管炎、多发性大动脉炎等。科室特色技术包括：肾脏穿刺术、关节穿刺术、淋巴结活检穿刺术、各种血液净化技术、腹膜透析技术、中心静脉置管术。科室拥有“小儿肾脏国家药物临床试验机构”资格。目前专业医生17名，其中博士生导师1名，硕士生导师2名。科室每年培养4-7名硕士、博士研究生，毕业后就业于全国各三甲级医院。儿肾基地规培指导教师共9名，其中教授2人，副教授2人，主治医师5人，其中1人获“2017年国家级优秀规培教师”称号。儿肾专业基地开展规范的入科教育、定期进行教学查房、小讲课、疑难病例讨论，带教老师协助并指导住院医师掌握多种技能操作，包括腰椎穿刺术、骨髓穿刺术等。科室每年举办东北三省小儿肾脏风湿免疫系统疾病学习班，引领东北三省及内蒙古地区小儿肾脏风湿免疫学科的发展。本科室有护士28人，主管护师4人。医护平均每年4-5人参加GCP培训并获得证书

【专业承接临床试验基本信息】

本科室自2015年开始承接儿科临床试验项目共3项。目前正在启动一项本科室为组长单位的多中心临床研究。2021年1月成立专业团队承接儿科临床试验项目，请广大申办者和各方有临床试验需求的人员与我们联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为儿科肾脏风湿专业临床研究事业做出更大的贡献。

【联系信息】

联系电话：18940257958

联系人：王秀丽医生

专业科室介绍

小儿神经科

【科室情况简介】

我院小儿神经科是集医疗、教学、科研为一体的综合性科室，始建于1977年，迄今已有30余年历史，分为儿科神经门诊、儿科神经内科病房以及神经功能室三部分。年门诊量达9万余人次，共有床位100张，平均每年收治近2000余例患有神经系统疾患的儿童。小儿神经科于1984年成为国家硕士学位授权学科，2006年成为博士学位授权点，是国内较早的小儿神经病学博士学位授权之一。2017年小儿神经科获得国家批准开展药物临床试验资质，科室拥有雄厚的技术力量和先进的医疗设备。目前是国内为数不多的儿科专科住院医师规范化培训基地、中华儿科学会神经学组委员单位、全国脑炎协作组脑炎专业诊疗中心、中国罕见病联盟Duchenne/Becker型肌营养不良学组成员单位、儿科临床药理学组委员单位、东北三省小儿神经学组主任委员单位、东北及内蒙区域儿童癫痫医疗联盟牵头单位、东北区域儿童罕见病联盟牵头单位、中华医学会小儿神经分会神经免疫学组主任委员单位。

我院小儿神经科从80年代初期开始，在全国较早开展神经影像学检测，应用大剂量甲基强的松冲击疗法、大剂量丙种球蛋白冲击疗法治疗格林-巴利综合征、颅内感染等炎症疾患，在炎症及脱髓鞘疾病诊治方面积累了经验，2009年来随着视频脑电图、多导睡眠仪等新技术、新疗法的应用，儿童癫痫、睡眠障碍等诊治水平日臻成熟。受到国内同行及患者家属的认可，为减少社会残障儿童，提高人口素质，做出了应有的贡献。

小儿神经科参与国家重大慢性疾病研究重点专项1项，获得中华医学三等奖、辽宁省和沈阳市科技进步二等奖及三等奖等多个奖项。小儿神经科以儿童神经系统疾病对脑功能等多器官功能影响研究为核心，关注儿童神经系统疾病对儿童生长发育以及生活质量的影响，特别是在早产儿和慢性神经系统疾病中开展研究。同时围绕小儿神经系统疾病的各亚专业的相关基础及临床研究，建立小儿头痛眩晕、儿童神经肌肉病、精神运动发育迟缓等亚专业人员梯队，目前拥有一批临床经验丰富、专业技术精湛的专家和教授，近年来又培养了一批年轻的技术骨干，初步完成了优良的学科建设与人才梯队构建，现有教授4名、副教授7名、主治医师5名、住院医师4人。护士33名，主管护师6名。科室参加国家级GCP培训15人次，省级GCP培训45人次，46人参加院级GCP培训。

【专业承接临床试验基本信息】

小儿神经科自2017年以来，已承接4项不同分期的临床试验项目，其中以组长单位牵头国内多中心临床试验1项。2021年1月小儿神经科成立专业内临床试验办公室以承接临床试验项目，请广大申办者和各方人员有临床试验项目立项咨询、小儿神经专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为小儿消化专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：18940255602

联系人：吴琼医生

专业科室介绍

小儿消化内科

【科室情况简介】

盛京医院小儿消化内科成立于二十世纪八十年代，2010年获卫计委首批国家级重点专科，所在单位2020年获批成为国家儿童区域医疗中心，现已成为国内具有较大影响力的专业科室。现有医师17人，其中博士12人，硕士5人。教授3人，副教授3人，主治医师5人，住院医师6人，护士28人。年门诊量5万余人，病房年收治患者2200余人，承担全省以及东北三省、内蒙古等周边地区疑难和重症患儿的诊治，在儿童胃肠病、肝病、胰腺疾病、营养、儿童内镜等方面都有较高的临床诊治和学术研究水平。目前科室共7人参加并通过了国家级GCP培训，10人省级GCP培训，4人院级GCP培训。

【专业承接临床试验基本信息】

为进一步拓展儿童用药、营养治疗等领域，探索更前沿的治疗药物、治疗方案，给患儿提供更广泛的治疗机会，小儿消化专业于2020年11月成立药物临床试验办公室，现已开展多项临床试验项目，具有丰富的经验，可承接儿童用药、营养等相关临床试验项目（包括药品、特殊医学配方食品、保健食品、相关器械等）。请广大申办者和各方工作人员有项目立项咨询、小儿消化专业调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为小儿消化科的临床研究做出更大的贡献！

【联系信息】

办公地点：盛京医院南湖院区1号楼A座21楼

办公电话：024-96615-56311

联系人：杨平平医生 18940253498

邮箱：920547196@qq.com

专业科室介绍

感染科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院感染科创建于1953年，是东北地区最早的教学、科研和医疗一体的传染病诊断、治疗和研究中心。感染科有独立的门急诊病房楼，设立一个独立的门急诊和3个病房，床位150张，收治所有的法定传染病、全身感染性疾病和各种肝病。感染科年平均门诊量达到10万余次，其中急诊超过1万余次。感染科下设独立的传染病研究室，为卫生部备案(1995年)的中国医科大学传染病研究室，并获批为辽宁省病毒性肝炎重点实验室，具备开展研究所需的各种分子生物学、细胞生物学和免疫学实验设备，对全院开放，仪器设备总价值近1000万元，并承担临床肝炎及呼吸道病毒等病毒载量、病毒变异及基因分型等临床常规检测。感染病科现有医生及研究人员共31人，其中教授、副教授17人，博士生导师3名，硕士生导师10名。

感染科于2013年获得首批国家感染性疾病临床重点专科建设项目（目前辽宁省唯一获得此项目的传染病科），2018年获得国家感染性疾病临床医学研究中心分中心（辽宁省仅一家），还是国家临床药理基地、辽宁省传染病重点学科、辽宁省传染病医学研究中心、辽宁省传染病转化医学中心、辽宁省病毒性肝炎重点实验室，辽宁省感染性疾病临床质控中心。科室成果国家科技攻关课题、国家科技重大专项子课题十余项、国家自然科学基金8项、卫生部、辽宁省自然科学基金、省教委基金等各类科研课题30余项，总经费近2000余万元，在国内、外学术刊物发表学术论文500余篇，获得辽宁省科技进步一等奖1项、二等奖5项，三等奖7项，市级科技进步奖15项。作为传染病博士和硕士授权单位，先后培养40余名博士、160余名硕士。

感染科于1998年成为卫生部首批新药（肝病）临床试验基地，拥有20余年的临床试验经验。90%以上的医师及部分护士接受过正规GCP培训并获得国家食品药品监督管理局颁发的GCP培训证书。感染科设有药物临床试验专职秘书1名，有独立药物临床试验观察室用于办公和药物储存。办公室配有专用直播电话、传真机、复印机、联网计算机及档案存放柜，并配有常温药品储存柜及冰箱，根据不用药品的储存条件保管药品。

【专业承接临床试验基本信息】

感染科目前承担药物临床试验项目主要涉及病毒性肝炎（急慢性乙型肝炎、急慢性丙型肝炎、肝炎后肝硬化）、自身免疫性肝病、传染性疾病的诊断、治疗等各个方面，主要涉及药物包括核苷（酸）类似物、干扰素、肝性脑病治疗药物等。科室设置有药物临床试验专职秘书，并有独立办公室，请广大申办者和各方人员有临床试验项目立项咨询、消化专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为肝病及传染病学专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：18940258101

联系人：夏婷婷医生

邮箱：xiatingting@188.com

专业科室介绍

耳鼻咽喉头颈外科

【科室情况简介】

我院耳鼻咽喉头颈外科年诊治患者18-20万人次，年收入治疗万余人次，病源充分，病种齐全，涵盖耳鼻咽喉科所有临床常见病、多发病以及疑难急重症，耳科疾病如先天性外、中、内耳畸形，耳外伤，各种外耳疾病，各种中耳炎性疾病，各种耳源性颅内并发症和颅外并发症，耳硬化症，耳源性眩晕，各种耳聋，耳鸣，面神经疾病，听神经疾病，耳部良恶性肿瘤，侧颅底肿瘤等；鼻科疾病如各种鼻的先天性疾病，鼻外伤，外鼻炎症性疾病，急性鼻腔鼻窦炎症性疾病，慢性鼻炎，慢性鼻窦炎，真菌性鼻窦炎，小儿鼻腔鼻窦炎症性疾病，鼻源性并发症，鼻中隔疾病，鼻出血，鼻腔鼻窦异物，鼻及鼻窦囊肿，鼻腔鼻窦肿瘤等；咽喉疾病如咽炎，扁桃体炎，腺样体疾病，咽部脓肿，咽神经性疾病，咽肿瘤，咽异物、灼伤、狭窄及闭锁，阻塞性睡眠呼吸低通气综合征，喉的先天性疾病，喉外伤，喉的急性炎症性疾病，喉的慢性炎症性疾病，喉的神经性疾病，喉肿瘤，喉异物，喉各种病变，喉阻塞，嗓音疾病等；气管食管疾病如气管支气管异物，食管异物，食管腐蚀伤，颈段气管癌，颈段食管癌等；颈部疾病如颈部先天性疾病，颈部炎症性疾病，颈部血管性疾病，颈部创伤，颈部肿块等；另外还有耳鼻咽喉头颈部特殊感染性疾病等。

耳鼻咽喉头颈外科设施完备先进，技术一流，有多个国家、省、市临床诊治中心设在耳鼻咽喉科，科室有3个专业病房，开放床位200张，在南湖、滑翔、沈北均有门诊，有10个门诊诊室。另有临床听力中心，眩晕疾病诊治中心，阻塞性睡眠呼吸障碍检测室，喉镜室，喉功能室，鼻功能室，颞骨解剖训练室，耳鼻咽喉研究室等；总面积超2000m²，病房面积约1500m²，是东北地区规模最大、医疗服务能力最强的耳鼻咽喉科。

科学研究内容与临床需求紧密结合，方向明确，形成系列的临床研究先后获国家自然科学基金等省部级以上课题资助84项，获科技成果奖励26项；发表论文500余篇，SCI近百篇，最高单篇影响因子13.251；培养博士和硕士研究生200余人，在读研究生30-40人。

我院耳鼻咽喉头颈外科每年均举办2次以上大型(500人以上)学术会议，2-3个国家级继教学习班，5000余人次参加；2019年10月成功举办中华医学会全国耳鼻咽喉头颈外科学术大会，来自国内外6000余人参会，是迄今为止中国耳鼻咽喉头颈外科领域规格最高、规模最大、影响最广的盛会。目前任国家和省级学术团体职务60余个，其中常委以上任职32人次，包括：中华医学会耳鼻咽喉头颈外科分会常委、学组组长，中国医师协会耳鼻咽喉头颈外科分会常委；辽宁省医学会耳鼻咽喉头颈外科分会主委，辽宁省医师协会耳鼻咽喉科分会会长；沈阳市医学会耳鼻咽喉头颈外科分会主委；《中华耳鼻咽喉头颈外科杂志》、《中华耳科杂志》、《临床耳鼻咽喉头颈外科杂志》、《听力及言语疾病杂志》、《山东大学眼耳鼻喉学报》、《耳鼻咽喉颅底外科杂志》、《中国医学文摘耳鼻咽喉头颈外科》、《国际耳鼻咽喉科杂志》、《听觉言语康复科学杂志》、《中国医科大学学报》等十余种专业核心期刊的编委/常务编委；受聘各种评审专家、评标专家、技术指导专家等20余人次。

【专业承接临床试验基本信息】

耳鼻咽喉头颈外科成立以来，已承接并圆满完成多项药物及器械临床试验项目，请广大申办者和各方人员有临床试验项目立项咨询、耳鼻咽喉头颈外科专业信息调研等临床研究相关事宜均可与临床试验秘书联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为耳鼻咽喉头颈外科的临床研究事业发展做出更大贡献！

【联系信息】

联系电话：18940255181

联系人：田媛医生

邮箱：tiany@sj-hospital.org

专业科室介绍

口腔科

【科室情况简介】

我院口腔科为辽宁省口腔临床医学重点学科，辽宁省口腔医学会常务理事单位，中华口腔医学会牙周病学常委单位、中华口腔医学会全科口腔医学会常委单位、以及中华口腔医学会颞下颌关节与颌学专业委员会常委单位；辽宁省口腔医学会老年口腔医学主任委员单位、辽宁省口腔医学会颞下颌关节及颌学专业委员会主任委员单位、辽宁省口腔医学会修复专业委员会副主任委员单位、辽宁省口腔医学会口腔颌面外科副主任委员单位；科室目前为国家级药物临床试验基地，辽宁省口腔专业住院医师规范化培训口腔全科和口腔颌面外科基地、口腔临床医学和口腔医学专业博士点。目前科室分为牙周专业、牙体牙髓专业、口腔黏膜病专业、口腔颌面外科专业、口腔修复专业、口腔正畸专业及儿童口腔专业，门诊面积约2000平，口腔颌面外科病房床位50余张，年门诊量约60000余人。

随着病房及门诊的不断壮大，各个亚专业业务水平逐步提高，科室长期开展牙周病、口腔黏膜病、牙体牙髓和儿童口腔常见疾病的诊疗，在妊娠期口腔疾病及儿童口腔疾病治疗处于东北地区领先水平，影响力覆盖东北三省及内蒙古部分地区，同时已承担多项国家级及省级自然科学基金课题。近5年内，我科室共11人参加国家级GCP培训，20余人参加省级GCP培训及院内GCP培训。

【专业承接临床试验基本信息】

口腔专业可承接口腔药物及器械的临床试验项目，已先后承接多项口腔药物三期、四期临床试验项目，本专业病种丰富、病例量充足，能够保障试验项目顺利完成。广大申办者有立项咨询，口腔科药物及器械调研等临床研究相关问题均可与临床试验办公室联系。希望彼此合作共赢，为口腔专业临床研究做出贡献。

【联系信息】

联系电话：024-96615-61519

联系人：靳赢医生（临床试验秘书）18940252651

邮箱：kqywsy@126.com

专业科室介绍

皮肤科

【科室情况简介】

早在1930年盛京施医院皮肤科已经成立，目前我院皮肤科是辽宁省临床重点专科。皮肤科年门诊量约22万余人次，目前拥有床位数23张。科室现为中华医学会皮肤性病学分会儿童皮肤病学组副组长单位、中国医师协会皮肤科医师分会常务委员单位、辽宁省医师协会皮肤科医师分会会长单位、辽宁省医学会皮肤性病学分会副主任委员单位、辽宁省医学会激光医学学会副主任委员单位、辽宁省中西医结合学会儿童皮肤病专业委员会主任委员单位、辽宁省中西医结合学会皮肤性病学分会副主任委员单位。科室现为国家级临床药物试验研究基地、国家远程医疗与互联网医学中心皮肤影像示范单位、是辽宁省内第一批国家级住院医师规范化培训基地。我科2019年度中国医院科技量值（STEM）皮肤科排名辽宁地区第二名，近五年共承担国家、省市各级课题10项，总经费240余万元。

科室长期开展皮肤性病常见疾病及疑难重症的诊疗，在妊娠期及儿童皮肤病诊治领域处于国内一流水平，在东北地区处于领先水平，正在建设东三省孕产妇及儿童皮肤病性病诊治联盟。科室共14人参加过国家级GCP培训、省级GCP培训、院级GCP培训。

【专业承接临床试验基本信息】

皮肤科自2006年开始承接临床试验项目，近五年共完成十几项国内外多中心临床研究及药物临床试验，受到业内一致好评。为进一步探索国内外皮肤科领域发展前沿，提升医疗服务质量，给患者提供更加科学合理的治疗方案，科室积极开展皮肤病领域相关临床研究。请各位申办者、CRO公司和各方工作人员有项目立项咨询者，均可与皮肤科药物临床试验办公室秘书联系，希望大家协同发展、合作共赢，为皮肤科药物临床研究做出更大的贡献，为临床研究事业贡献应尽的责任与义务！

【联系信息】

办公地点：盛京医院南湖院区1号楼A座6楼

办公电话：024-96615-61623

联系人：慕珍珍医生18940256941

邮箱：pfkxz@sj-hospital.org

专业科室介绍

急诊科

【科室情况简介】

我院急诊科成立于1971年，目前拥有床位数162张，病房积为7500平方米，年门急诊量达22万余人次，年外科手术2000余次。年出院患者3000余人次，危重患者比例达60%以上。急诊科是国家临床重点专科建设项目，中国医科大学临床重点专科，辽宁省急危重症临床医学研究中心，中华医学会急诊分会常委单位，中国医师协会急诊分会常单位，中国急诊质控联盟成员单位，辽宁省急诊联盟主席单位，辽宁省中毒诊治中心，中国北方中毒基地，中国医师协会毕业后医学教育（急诊科）专业“骨干教师培训基地”。2013年急诊科获得国家批准开展药物临床试验资质，科室拥有雄厚的技术力量和先进的医疗设备，是集临床医疗、教学、科研为一体的综合性科室。急诊科在心肺脑复苏、急危重症诊治，急性中毒救治以及各种外伤和多发伤救治等方面形成自己的特色和优势。自2006年以来，成功地开展了血液净化（包括血液灌流、CRRT、血浆置换），床旁超声、PICCO、床旁纤维支气管镜、食道心房调搏等技术。在中毒治疗诊治方面取得了突破性的进展，特别是百草枯中毒的治疗，已经形成专门的治疗方案。自2014年以来，已获得国家自然科学基金课题、辽宁省高等学校科学技术研究项目、Ⅲ期多中心临床实验研究、多中心合作科研项目、辽宁省自然和博士启动基金，共获基金330余万元。在国内核心期刊发表论文95篇，SCI论文52篇（IF:138.80）。编写学术专著10余部。获辽宁省科技进步三等奖1项，沈阳市科技进步一等奖1项。自2009年开始连续每年都成功举办了“盛京急救研讨会”暨“急性严重中毒的救治新概念”学术交流研讨会，2014年承办第13届亚太地区临床毒理大会，彰显中毒诊治中心在全国及亚洲太平洋地区的学术地位。急诊科目前有医生67名，其中高级职称医生7名，副高级职称医生6名，中级职称医生29名，初级职称医生26名。护士169名，副主任护师1名，主管护师24名。辽宁省百千万人才工程百次人委选1人，国家级医学会学术委员5人，辽宁省学术委员12人。科室共138人参加国家级、省级、院级GCP培训。

【专业承接临床试验基本信息】

急诊科自2013年以来，已承接多项临床试验项目及多中心合作的科研项目。2016年1月起急诊科成立临床试验办公室以承接各类临床试验项目，请广大申办者和各方人员有临床试验项目立项咨询、相关专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系人及联系电话：王煜医生 18940251058

赵宏宇医生 18940257609

专业科室介绍

麻醉科

【科室情况简介】

盛京医院麻醉科历史悠久，底蕴丰富，拥有较为完善的学科体系，医疗，教学，科研等整体实力处于全国先进行列。年手术量9万余例，可同时开展81台手术的麻醉，日麻醉量多达400余例，居全国前列，可承担外科（神经外科、心外、胸外、普外、骨外、泌尿外）、儿外科（新生儿外科、小儿普外、小儿骨外、小儿泌尿外）、妇科产科、五官科等各科室的麻醉，麻醉总类齐全，囊括了全身麻醉，联合阻滞麻醉，神经阻滞麻醉等所有麻醉方法。设备先进齐全，包括脑氧监测，麻醉深度监测，超声检测，flowtrack监测，可视设备等一系列先进检测设备。麻醉科学科带头人赵平系中国医科大学附属盛京医院麻醉科主任，教授，博士生导师。中华医学会麻醉学分会委员兼产科学组副组长，中国医师协会麻醉医师分会常委，中国医师协会分娩镇痛专家工作委员会副主任委员，辽宁省医学会麻醉学分会候任主任委员，辽宁省医师协会麻醉与围术期医学分会副会长，辽宁省医学会疼痛学分会主任委员。“兴辽英才计划”创新领军人才，辽宁特聘教授，辽宁名医。参与编写《实用临床麻醉学》、《美国麻省医院临床麻醉手册》、《吸入麻醉临床实践》、《住院医规范化培训教材-麻醉学》等书目和教材，培养了大量博士后、博士，硕士，带领科室承担中华医学会全国小儿麻醉培训中心、骨科麻醉培训基地，腔镜手术麻醉培训基地，产科麻醉培训基地等多项培训基地的医疗指导工作，为医疗水平提高做出巨大贡献。主持4项国家自然科学基金面上项目，获得辽宁省科学技术进步奖二等奖，辽宁医学科技奖一等奖，发表学术论文百余篇，SCI论文40余篇，带领科室获得国家自然科学基金18项。盛京医院麻醉科目前作为全国小儿麻醉培训中心，产科麻醉培训基地，吸入麻醉培训基地，全国舒适化医疗培训基地，腔镜手术麻醉培训基地，骨科及创伤外科麻醉培训基地，拥有精湛的技术，各临床亚麻醉专科发展全面，这为临床麻醉医学大样本队列研究，数据库建立提供了绝佳的平台。麻醉科目前有医生117名，其中高级职称医生14名，副高级职称医生24名，中级职称医生58名，初级职称医生21名。护士40名，主管护师8名。科室共5人参加国家级GCP培训，省级GCP培训17人，25人参加院级GCP培训。

【专业承接临床试验基本信息】

麻醉专业临床试验中心已承接多项麻醉专业临床试验项目。请广大申办企业和各方人员有项目立项咨询，麻醉专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业实验中心办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为麻醉专业临床试验研究事业做出更大的贡献。

【联系信息】

联系电话：024-96615-43211

联系人：吴晓蕾医生 18940258426

邮箱：huairen147@163.com

专业科室介绍

重症医学科

【科室情况简介】

盛京医院重症医学科为独立二级学科，辽宁省临床重点专科，负责盛京医院的危重病患者的救治工作，目前建筑面积3000平米，分南湖和滑翔两个院区，共设置床位40张，具有先进的抢救设备，包括ECMO 1台、各种型号呼吸机30余台、PICCO 1台、超声2台、血液净化设备6台以及其他多个抢救监护设备。共有医师20人，正高级2人，副高级3人；护理团队99人；每年收治重症患者约1000余人，收治病种广泛，包括多器官功能衰竭的支持和抢救、各种疾病导致休克的救治、重症肺炎、多发创伤以及危重产妇的救治；医疗工作基础上承担多项国家及省级课题，获得国家药物临床研究基地的资格。每年举办各种重症技能培训班及盛京论坛学术会议，在重症医学领域发展起到带头作用，为重症诊治水平的提高做出重要贡献。

【专业承接临床试验基本信息】

重症医学科于2017年获得药物临床试验资质，先后承接脓毒症治疗、镇静药物的评估等5项临床试验，其中II期临床试验1项，III期临床试验3项，IV期临床试验1项；本专业具有丰富的病种，具备完善的监护和抢救设备，医护人员资格培训完善，确保临床试验顺利进行。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、重症医学专业信息调研等临床相关事宜均可与重症医学临床试验办公室联系。希望达到协同发展、合作共赢、共同为重症医学专业临床研究事业做出贡献。

【联系信息】

联系电话：024-96615-67111

联系人：佟医生 18940259449

邮箱：tongxin80@aliyun.com

专业科室介绍

中医科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院中医科始建于1951年,经过几代人的努力,现已发展成为集医疗、教学、科研为一体的综合性科室。目前科室为国家中医药管理局中西医结合临床重点学科;卫生部脾胃病临床重点专科;国家中医药管理局“十一五”脾胃病重点专科;辽宁省中医药管理局中西医结合临床重点学科;中国医科大学临床重点培育学科;中国医科大学中西医结合临床专业硕士学位授予点;辽宁省首家全国综合医院中医药工作示范单位;有国家名老中医工作室一个;所授《中医学》为辽宁省精品课程、辽宁省精品资源共享课,2019年《中医学》慕课在人卫上线。

科室现有医生20人,护士18人。省级名医1人,全国优秀中临床人才1人,辽宁省高层次中医药人才1人,沈阳市高层次领军人才1人,全国老中医药专家学术经验继承工作指导老师1人。博士生导师1人,硕士生导师3人。医生具有博、硕士学历人员比例为90%,人才队伍结构合理,高级专业技术资格人员比为35%。科室参加国家级GCP培训3人,省级GCP培训20人,院内GCP培训20人。主持和参与国家、省部级以上课题20余项,市级课题1项,发表相关学术论文100余篇,参编教材及著作5本,主编1部。作为全国肠结病诊疗方案及临床路径制定牵头单位我们制定了符合我国国情的肠结病中医诊疗方案及临床路径,并参与制定了全国功能性消化不良中医诊疗指南,并在全国推广。

科室现有门诊诊室13个,分布在南湖及滑翔两院区,病房有床位62张。科室可开展各种中医特色治疗,形成了以消化系统疾病为主要诊治方向的特色科室,目前能够提供:中药、针灸、按摩、温热电针、拔罐、刺络拔罐、穴位敷贴、中药热熨敷、中药熏蒸、隔物灸、离子导入及磁热疗法、中频脉冲电治疗、超短波治疗等各种中医特色治疗。另外,科室还开展了幽门螺杆菌碳13检测,胃肠动力检测,包括24小时PH值监测,食道测压,直肠肛门测压,生物反馈治疗等现代化项目,可满足广大患者对中医药治疗的需求。

【专业承接临床试验基本信息】

中医科自2015年以来,已承接3项不同分期临床试验项目。

【联系信息】

联系电话: 18940257829

联系人: 胡莹医生

邮箱: huy3@sj-hospital.org

专业科室介绍

影像医学（放射诊断、核医学、介入）

【科室情况简介】

我院放射科是国家重点（培育）学科及卫生部重点临床专科，是辽宁省医学影像中心，在复旦版全国七大区域专科声誉排行榜，连续五年获得提名，最新排名位列17，东北区域专科三甲，近三年专科排名均位列东北第一，是影像设备先进、医疗技术全面、科研设施完善、人才梯队健全、师资力量雄厚的一流的现代化医学影像中心。放射科集医疗、教学、科研为一体，下设放射诊断、核医学及介入三个亚专科，还设有辽宁省教育厅、科技厅医学影像重点实验室及辽宁省医学影像技术与人工智能重点实验室。影像临床诊疗中心面积约1200 m²，实验室约1000 m²，具备完善的临床、科研软、硬件设施，有大型影像设备50余台，包括亚太地区首台PET/CT、首台一体化TOF PET-MR、高场MR设备11台，128层以上CT设备14台，10台大型DSA设备，医疗设备总价值近亿元，年诊治量超过100万人次。介入亚专科开放床位92张，年均完成手术5000余例，核医学亚专科开放床位10张。科室成员曾任中华医学会放射学分会主任委员、中国医师协会放射医师分会会长及部分亚专业组副组长。曾获中华医学科技奖三等奖、辽宁省科技进步一等奖等重要奖项。2017-2020获得课题24项，其中国家自然科学基金课题12项，省级课题10项，总资助金额558万元。2017~2020有效发表总论文数331篇，SCI收录论文117篇，IF总分值290。近三年获发明专利4项，新型实用8项。

科室各亚专业组人员配备完整，诊疗水平国内领先，其中心血管领域、肝胆肿瘤领域是全国重要学术带头单位之一、辽宁省影像学科带头单位，肝胆肿瘤影像诊断、心血管影像精准诊断、乳腺癌的综合影像诊断、儿科、妇科及胎儿影像诊断达国际先进水平，有着较为完善的诊疗、研究体系及国内领先水平的信息化网络管理系统。目前共有医生105人（其中高级职称20人），护士81人，技师87人。高级职称均有GCP培训经历，其中有两名博导有过多次的试验经历（均为主要研究者）。近4年主要研究人员（医生12人、技师6人、护士6人）有着30余次国家级和省级培训合格的经历，每年均积极参加院里组织的各层级培训、学习。

【专业承接临床试验基本信息】

放射科目前已承接20余项不同分期的临床试验项目。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、放射及核医学诊断、介入治疗等信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为医学影像专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-73211

联系人：李巍医生 18940258766（放射诊断）；邮箱：weili@sj-hospital.org

徐微娜医生 18940257809（核医学）

畅智慧医生 18940258437（第一介入）

梁宏元医生 18904011615（第二介入）

专业科室介绍

临床营养科

【科室情况简介】

盛京医院临床营养科是针对儿童及成人营养状态评估与营养代谢性疾病治疗的学科，医疗、科研、教学整体实力及完善的学科体系走在全国前列。我科诊疗范围主要包括以下几个方面，儿童营养如婴幼儿、青少年发育相关疾病诊治与营养指导；微量元素缺乏；小儿喂养相关问题，食物过敏不耐受（如牛奶蛋白过敏，乳糖不耐受）；佝偻病；身高及骨龄评价；厌食、偏食、消瘦、肥胖、便秘、腹泻、性早熟、矮小。成人营养，如成人代谢性疾病如骨质疏松、糖尿病、痛风、高脂血症、肥胖、脂肪肝、消瘦、营养不良、腹泻、便秘等的营养诊疗。特殊人群营养支持，如肿瘤患者、脑血管病患者、重症患者、长期卧床患者的肠内、肠外的营养治疗；孕产妇、外科手术后、老年人的营养治疗与支持。亚临床健康人群营养如隐性饥饿等。

【专业承接临床试验基本信息】

临床营养专业于2020年11月成立专业临床试验办公室，可承接营养相关临床试验项目（包括药品、特殊医学配方食品、保健食品、相关器械等）。请广大申办者和各方工作人员有项目立项咨询、临床营养专业调研等临床研究相关事宜均可与我科联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为临床营养科的临床研究做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-66911

联系人：焉雨濛医生 18940253631

邮箱：yanym@sj-hospital.org

专业科室介绍

眼科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院眼科始创于1883年，由东北第一家西医院——盛京（施）医院的创始人英国籍苏格兰人司督阁医生所创立，并担任第一任院长兼眼科主任。眼科历经130余年的发展，在几代人的努力下，已经成为学科门类齐全、医疗技术精湛、师资力量雄厚、科研实力强大、人才梯队完善、诊疗设备先进，东北区域领先、全国范围知名的现代化综合性眼科学专业。眼科是辽宁省重点学科和辽宁省临床重点专科，同时也是辽宁省医学会激光医学分会和眼科学分会主任委员单位。眼科学是辽宁省重点学科和中国医科大学骨干学科，现已形成以科学研究为基础和以临床研究为中心的眼科学和视觉科学研究基地。学科研究凝炼为单纯疱疹性角膜基质炎免疫学发病机制、近视屈光手术的临床研究、视网膜新生血管性疾病发病机制、小儿先天性白内障发病机制的遗传学研究等研究方向。2007年，现任眼科教研室主任夏丽坤教授获得中国医科大学附属盛京医院眼科第一项国家自然科学基金面上项目，从此以后，眼科共获得国家自然科学基金项目7项。夏丽坤教授领衔的近视屈光手术团队、肖伟教授领衔的白内障手术团队和陈晓隆教授领衔的眼底病团队，共发表学术论文600余篇，获得包括国家自然科学基金项目在内的科研项目30余项，获得各级科研成果奖项10余项。

【专业承接临床试验基本信息】

眼科学现已形成以科学研究为基础和以临床研究为中心的眼科学和视觉科学研究基地。学科研究凝炼为单纯疱疹性角膜基质炎免疫学发病机制、近视屈光手术的临床研究、视网膜新生血管性疾病发病机制、小儿先天性白内障发病机制的遗传学研究等研究方向。欢迎有眼科专业相关的项目立项、实施、咨询、信息调研等临床研究相关事宜的广大申办者和各方人员与我们联系。希望彼此协作发展，合作共赢。

【联系信息】

联系电话：024-96615-61111

联系人：夏丽坤医生 18940251891

邮箱：xialk@sj-hospital.org

专业科室介绍

小儿重症科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院小儿重症科成立于1982年，为国家临床重点专科，是我国首批在联合国儿童基金会资助下建立的儿科急救中心之一，2008年成立小儿急诊急救内科，2009年获得博士学位授权点，2020年成为国家脑死亡质控资格单位，2020年盛京医院儿科成为国家区域儿童医疗中心（东北）。目前为中华医学会儿科分会常委单位、中华医学会儿科分会急救学组组长单位、中国医师协会儿科重症医师分会副会长单位、辽宁省医师学会儿科医师分会会长单位、辽宁省医学会儿科分会主任委员单位、东三省内蒙儿科重症协作组主任委员单位等。小儿重症监护室设监护单位共有3个，包括PICU病房2个，南湖小儿重症监护病房（35张重症监护床位）、滑翔小儿重症监护病房（10张重症监护床位和20张普通床位），设有药物临床试验办公室1间，能够确保试验的顺利进行。本专业人才队伍组成有医生34人，博士生导师2人，硕士生导师6人，高级职称6人，中级职称13人，高级护师、主管护师、护士90人，2人通过国家GCP培训并获得合格证书，科室承担着培养各级小儿危重病学专业人才的使命，可进行小儿高级生命支持培训和各种小儿危重病相关技术培训。小儿重症急诊量日均800人次，年出院量2000余人次，担负着全院危重患儿生命支持的任务，可救治休克、呼吸衰竭、心力衰竭、肾功能衰竭、多器官功能障碍等危重症患儿，并与其他科室协同协作，对小儿心血管、颅脑、腹部及其它各类外科重大手术围术期患儿进行监护及生命支持。开展的技术包括机械通气、呼吸末CO₂监测、经皮血压及二氧化碳分压监测、血液净化、床旁纤维支气管镜、床旁超声心动图、床旁脑电监测、床旁颅脑超声多普勒、高频机械通气、无创机械通气、NO吸入、肺表面活性物质及体外膜肺（ECMO）、临时心脏起搏等新的人工通气技术及生命支持技术，其中小儿连续动静脉血液滤过治疗急性肾功能衰竭及多脏器衰竭在全国儿科率先开展。长期以来在小儿重症肺炎的诊断治疗方面积累了丰富的经验并形成了自己的特色，被卫生部评为十年百项推广项目而在全中国推广。近20余年来小儿重症专业的科研水平逐渐提高。从90年代中期开始全身炎症反应综合征（脓毒症）及多脏器功能障碍的临床及基础研究，获得国家及省部科研基金资助12项，发表文章200余篇，主编、副主编及参编专著20余部，参编国家规划教材3部，获得卫生部、辽宁省科技进步奖6项，其中小儿脓毒症系列研究2010年获得“吴阶平-杨森医学研究奖”，为当年儿科唯一获奖提名。目前牵头主持药物相关全国多中心临床研究1项、参与药物相关多中心研究2项，其中一项为国际多中心研究。

【专业承接临床试验基本信息】

科室带头人刘春峰教授曾作为PI负责多项儿科临床药物临床试验，具有丰富经验，能够确保试验圆满顺利完成。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、小儿重症专业信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为儿科重症专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-53112

联系人：杨雨航医生 18940252375

邮箱：yangyuhang666@126.com

专业科室介绍

小儿内分泌遗传代谢病科

【科室情况简介】

盛京医院小儿内分泌遗传代谢病科成立于1983年，年门诊量2万人次，收治住院患者约1200人，床位20张，是东北地区最大的儿童内分泌遗传代谢疾病诊治中心。科室现有医生9名，教授、主任医师1名，副教授、副主任医师1名，主治医生3名，住院医师4名。护士20名，主管护师2名。主要诊治儿童矮小症、性早熟、糖尿病、甲状腺疾病、肾上腺疾病、下丘脑-垂体疾病、尿崩症、性发育异常、肥胖症、甲状旁腺疾病、Turner综合征、Noonan综合征、Prader-Willi综合征、甲基丙二酸血症等内分泌和遗传代谢病。对多种小儿内分泌疾病的诊断和治疗已达东北领先国内先进水平。我科曾参与多项多中心研究项目，是中国1型糖尿病整合医疗管理模式项目合作中心、儿童性早熟公益健康教育基地、中国普拉德·威利综合征临床规范化诊疗协作联盟单位。

【专业承接临床试验基本信息】

小儿内分泌遗传代谢科于2020年11月成立临床试验团队，可承接小儿内分泌遗传代谢专业药物临床试验项目。请申办者和各方人员有项目立项咨询、信息调研等临床研究相关事宜均可与我们联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为小儿内分泌遗传代谢专业临床研究事业贡献力量！

【联系信息】

联系电话：024-96615-52311

联系人：杨敏医生 18940256932

邮箱：yangmin_cmu@163.com

专业科室介绍

睡眠医学中心

【科室情况简介】

盛京医院睡眠医学中心成立于2016年，是东北地区首个多学科联合专门诊治睡眠障碍相关疾病的独立科室建制的医疗中心。医生涵盖耳鼻喉、呼吸内科、神经内科、精神心理等多个专业。中心包括门诊和病房二部分。其中年门诊量13000余人次；其中专业负责人年门诊量6000余人次。日平均门诊量60人次；年平均住院人数：1800人次。主要诊治病种包括：失眠；睡眠呼吸障碍；中枢嗜睡性疾病、睡眠-清醒昼夜节律障碍、睡眠运动障碍、异态睡眠及其他睡眠障碍。其中各种睡眠障碍的共病及疑难重症诊治，是我们中心诊疗的特色。中心病房共拥有床位46张，目前核定30张；拥有独立、环境优雅、设备齐全的睡眠监测室10间，内设高档卫生间、红外线视频音频同步监测系统、对讲系统、国际至今最先进的Alice6多导睡眠监测系统、吸氧吸痰系统、报警系统。睡眠监测室更具有人文特色，有专门为儿童设计的睡眠监测室。除宽敞的病房外，中心另有专门的物理治疗室，患者宣教室，检查室、受试者接待室，实验室（配有离心机、移液枪、冰箱等设备）。病房宽敞、明亮、温馨宜人。中心配备2名专职多导睡眠监测技师。目前在国内通过美国多导睡眠技师认证（RPSGT）不足百人的情况下，我中心就通过了3名。中心严格遵照国际及国内制定的睡眠监测操作规范及指南工作，目前已开展的相关睡眠监测项目无论在种类上，还是质量上都达到了国际最先进水平，为临床睡眠障碍疾病的诊治奠定了坚实基础。睡眠医学中心在成立短短4年来，不断发展壮大，在东北地区乃至全国，都享有声誉。在中国医师协会第十届睡眠医学学术年会上，荣获睡眠医学执业技能大赛的团体及个人第一名。盛京睡眠旗下联盟医院有73家，为省内培养睡眠医务人员，包括医生、技师和护士。每年召开盛京睡眠医学论坛和国家级继续教育项目。创立辽宁省生命科学学会睡眠医学分会，每年为省内睡眠专业的医务人员搭建交流平台、促进辽宁省睡眠医学的普及和发展。中心的专家在国内享有一定威望，在中华医师协会睡眠医学专委会、心脏重症专委会；中华医学会精神医学分会睡眠障碍研究协作组等国家级平台担任委员工作。本中心以探索国际睡眠医学领域发展前沿，以提升医疗服务质量为目标，积极开展睡眠医学领域相关临床研究，相关科研成果已在多家SCI收录杂志及国内核心期刊发表。申请中标了省、市、医院等多项科研项目。培养研究生数名。在大学生中开展《睡眠医学》和《大学生的睡眠与健康》的选修课程，广受学生好评。

【专业承接临床试验基本信息】

睡眠医学中心于2020年11月获得开展药物临床试验资质，集中承接睡眠医学专业临床试验项目。科室研究团队成员接受了国家、省、医院不同层次的GCP培训。欢迎有睡眠医学专业相关的临床试验项目立项咨询、信息调研等临床研究相关事宜的广大申办者和各方人员与我们联系。望我们彼此协手前行、谋求合作共赢，共同为睡眠医学专业的临床研究及百姓的福祉做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-61713

联系人：肖莉医生 18940256863

邮箱：xiaolisy@163.com

专业科室介绍

过敏（变态）反应科

【科室情况简介】

盛京医院过敏（变态）反应科成立于2021年3月，本专业2020年度复旦中国医院声誉排行榜为全国第11位，中国医院科技量值排名为全国第14名，是中华医学会变态反应学分会常务委员单位、中国中西医结合学会变态反应分会候任主任委员单位、辽宁省医学会变态反应分会主任委员单位。本专业设1个病区（滑翔院区），年门诊量20000余人次。现有医护人员共10人，医生5人、护士4人，实验员1人。其中正高职称1人、副高职称1人、主治医师3人，团队中博士学位2人、硕士学位3人。10名研究人员均经过GCP培训，并获得省级及以上培训证书，有6人获得国家级培训证书，有6人参加多项药物临床试验。团队骨干人员曾组织并参与国家、省部级课题10余项、发表论著10余部、论文50余篇、科普60余篇。科室设有门诊（普通门诊、专家门诊和特需门诊）、过敏原检查室、过敏原监测及体外诊断室、免疫治疗及观察抢救室、过敏原激发室、临床试验专业研究室、受试者接待室及资料室、花粉研究及标本室、过敏疾病生物样本库及过敏疾病健康管理中心等。诊疗范围包括过敏性鼻炎、过敏性哮喘、湿疹、皮炎、荨麻疹、食物过敏、药物过敏等过敏相关疾病，开展尘螨、花粉标准化特异性免疫治疗。本科室具备药物临床试验所需的专业人员与软硬件设施，有充足的病例数量与病例种类。

【专业承接临床试验基本信息】

过敏（变态）反应科团队目前已完成4项不同分期的临床试验项目。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、过敏（变态）反应专业相关信息调研等临床研究相关事宜均可与专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展、合作共赢，共同为过敏（变态）反应专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：18940253907

联系人：朱晓明医师

邮箱：13840339535@163.com

专业科室介绍

骨科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院骨外科成立于1958年，科室历史悠久，底蕴丰厚，在医疗、教学、科研等方面均处于全国先进行列，复旦中国医院最佳专科声誉排行榜连续三年居东北地区首位。科室系国际矫形与外科创伤协会（SICOT）中国部副主任委员单位、中国医师协会运动医师分会副会长单位、中国抗癌协会皮肤肿瘤专业委员会主任委员单位、国家卫生健康委加速康复外科骨科试点单位、中国医师协会关节镜国家级培训基地、辽宁省运动医学中心等20余项国家级、省部级学术任职单位。1981年，中国医科大学外科学（骨科）成为国内首批硕士学位授予单位，2006年获得博士学位授予权。科室于2010年获批辽宁省重点专科，2021年获批国家临床重点专科，目前科室正积极申报骨科国家区域医疗中心项目，并顺利完成省级评估。

科室现有医生89名、护士108名，其中教授22名、副教授15名，拥有博士生导师7人、硕士生导师22人。目前科室医生中，硕士以上学历达100%，博士研究生学历占科室总人数90%。科室具备较为完善的学科体系，拥有脊柱关节外科、脊柱外科、手足踝显微外科、关节运动医学科、创伤骨科、脊柱微创外科、骨与软组织肿瘤科等7个亚专科病房，开放床位280张，各专业组人员配备完整、梯队建设合理。科室门诊量5年平均增速达20%，年诊治量超过11万人次，年手术近万例。科室诊疗能力达国内领先水平，其中高难度的人工关节翻修、恶性骨肿瘤保肢、骨盆肿瘤假体置换、骨盆髌臼骨折、脊柱矫形、上颈椎创伤、膝关节多发韧带创伤等手术技术已达到世界先进水平。

【专业承接临床试验基本信息】

为进一步探索骨科疾病诊治新策略、新模式、新技术，更加科学合理地为患者制定治疗方案，科室积极开展骨科领域相关临床试验。自骨科临床试验办公室成立以来，已承接多项骨科相关药物临床试验项目。欢迎广大申办企业和各方人员针对开展临床试验项目、骨与软组织肿瘤专业信息调研等临床研究相关事宜进行咨询、合作。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为骨科临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：18940252238

联系人：陈挺 医生

邮箱：chenting88726@163.com

专业科室介绍

全科医学科

【科室情况简介】

中国医科大学附属盛京医院全科医学科成立于2015年，是一个集医教研为一体的独立二级学科。科室分布在南湖、滑翔、沈北三个院区，由一个病区和四个门诊组成。全科医学病房位于滑翔院区，额定床位数30张，全科门诊每日诊疗人数约150人，以各种常见病、多发病、多病共存及未分化疾病为主要诊疗方向。全科医学科设有独立的临床试验研究室，是全科医学博士、硕士研究生培养学科，已成功获批成为辽宁省临床重点专科、国家住院医师规范化培训基地、老年综合评估专项培训示范基地。全科医学科是中华医学会全科医学分会委员单位、中华老年医学学会全科医学分会常务委员单位、辽宁省医学会全科医学分会副主任委员单位、辽宁省医学会健康管理分会副主任委员单位、辽宁省医学会老年病学分会委员单位、辽宁省医院协会医院文化专业委员会副主任委员单位、辽宁省生命关怀协会（一级协会）会长单位、辽宁省医院协会医院感染管理专委会副主任委员单位、中国医院协会医院医保管理专委会副主任委员单位，先后承担国家、省市级课题20余项，包括国家863计划课题项目、十三五国家重点研发计划项目、国家重点研发计划重点专项、辽宁省重点研发计划项目等，在中文核心期刊及SCI杂志共发表文章200余篇，培养研究生10余名。2019年全科医学科成立体检、全科医疗联盟，现联盟成员包括辽宁省地区共18家单位，每年召开继续教育项目，致力于为省内各医疗单位培养优秀的基层医务工作者。

【专业承接临床试验基本信息】

2021年11月全科医学科获得国家批准的开展药物临床试验资质，集中承接全科医学相关专业临床试验项目。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、全科医学专业信息调研等临床研究相关事宜均可与本专业临床试验办公室联系。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为推动全科医学专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：024-96615-66519

联系人：王佳贺医生 18940257310

邮箱：wangjh1@sj-hospital.org

专业科室介绍

病毒研究室

【科室情况简介】

盛京医院病毒研究室成立于1976年，是集科研、教学和临床检测为一体的现代化、信息化研究中心；主要从事临床病毒学相关领域的科学研究和全院除肝炎病毒和艾滋病毒外其他所有病毒病原的临床检测工作。课题组的主要研究方向是人巨细胞病毒致病的分子机制,处于国内领先、国际先进水平。近10年获得国家自然科学基金项目13项，发表SCI论文70余篇，多次获得辽宁省科技进步二、三等奖。学科带头人阮强教授先后担任中华医学会“医学病毒学分会”副主任委员，辽宁省医学会“微生物与免疫学学会”副主任委员，辽宁省医学会理事，国家生物安全专家委员会专家及辽宁省实验动物管理专家委员会成员等。为进一步探索国内外病毒学领域发展前沿，科室积极开展临床病毒学领域，尤其是疱疹病毒学相关临床和基础研究。

【专业承接临床试验基本信息】

病毒研究室承接病毒学检测方面的临床试验项目。请广大申办者和各方人员有项目立项咨询、临床病毒学专业信息调研等临床研究相关事宜均可与病毒研究室联系。希望彼此协同发展、合作共赢！

【联系信息】

联系电话：024-96615-13449

联系人：齐莹医生 18940258925

邮箱：qiyingying163@163.com

专业科室介绍

检验科

【科室情况简介】

我院检验科成立于1948年11月，是集医疗、教学、科研、预防和康复检验为一体的综合性医学检验中心，是国家药物临床试验基地、国家级住院医师规范化培训基地，也是辽宁省医学检验临床医学研究中心，辽宁省临床重点专科。2014年以来检验科严格按照ISO15189质量体系运行，坚持“以病人为中心，以质量为核心”的服务宗旨，为患者提供准确的检验数据、优质满意的服务。检验科承担国际合作、国家科技重大专项、国家自然科学基金、及其他省部级项目27项，获得辽宁省科学技术进步奖1项，辽宁省应急公关创新团队奖1项。发表SCI论文50余篇。

科室设施完备，师资力量雄厚，医学检验能力、检验项目和学术地位均居东北及国内前列。2009年始检验科开始承担临床试验项目。检验科承担全院门急诊、住院患者及区域性联盟医院患者临床标本的检测，开展检验项目690项，年检测样本近580万份。在南湖院区和滑翔院区均设有临检、生化、免疫、微生物、分子生物学5个专业、P2+实验室及大型采血中心，占地10000余平方米。固定资产达数千万元，配备了各种国际先进的大型检验设备：自动化前处理系统、大型生化分析系统、全自动发光分析仪及配套流水线系统、免疫自动化分析系统、全自动电泳仪、急诊生化分析系统、API3200MD液相色谱-串联质谱、血气分析仪、流式点阵免疫发光仪、全自动免疫荧光仪、全自动免疫印迹仪、酶免仪、临检（五分类血液、凝血、尿沉渣分析仪等）自动化分析系统、微生物自动接种系统、全自动培养系统、飞行时间质谱分析系统、鉴定和药敏分析仪、全自动核酸提取仪、PCR扩增仪、GeneXpert全程核酸分析系统、基因芯片检测系统、全自动蛋白印迹仪等。检验科拥有强大的实验室信息系统，可对标本流、时间流进行有效控制。检验科多年来致力于生物样本库的建设，规范收集血清、尿等体液样本及详细的临床资料信息，目前已建立起疾病分类系统明确、临床资料完善、资源丰富的大型临床样本库。医院信息系统完备，可以追踪所有病例资料。近几年，科室积极开展新技术、新项目，部分项目达国际先进水平。科室现有工作人员129名，其中博士18人，硕士26人，全日制本科21人，80%为本科以上学历。高级职称13人，中级职称46人，初级职称66人。具有执业医师执照14人。

【专业承接临床试验基本信息】

科室参加国家级GCP培训19人，省级GCP培训1人，院级GCP培训27人。检验科自2009年以来，已承接近130项临床试验项目，有丰富的临床试验经验，欢迎广大申办企业和各方人员对临床试验项目立项、检验专业信息调研等临床研究相关事进行咨询、合作。希望彼此协同发展，合作共赢，共同为检验医学专业临床研究事业做出更大的贡献！

【联系信息】

联系电话：18940253737

联系人：程桂雪医生

2022年度优秀SMO（I级）



上海药明津石医药科技有限公司

上海药明津石医药科技有限公司（“药明津石”）是A+H股上市公司无锡药明康德新药开发股份有限公司下属的全资子公司，成立于2009年，总部位于上海，专注于为新药研发提供临床试验研究中心协调管理服务，主要业务涉及一站式CRC服务、招募服务、快速启动服务、QA/QC自查服务以及PV/RWS服务。

截至目前，药明津石在全国160多个城市拥有一支超过4600多名CRC的稳定的专业临床研究团队，在肿瘤、内分泌、心血管、呼吸、消化、神内、风湿免疫、眼科、感染、妇科、肾科、疫苗和医疗器械方面拥有2000多个I-IV期临床研究项目操作经验，与全国上千家顶级医院有深度合作，建立良好的口碑，并为国内外知名药企、CRO、生物技术公司等提供高效、高质、高通过的临床试验服务。

药明津石以质量为本，以患者、研究者、客户为中心提供专业的服务，“722”事件以来，已经帮助80多个新药和器械顺利完成临床试验，并顺利通过核查上市。药明津石医药是Top20 跨国企业及Top5跨国CRO的重要SMO供应商，是药物临床研究机构联盟企业会员，DIA中国顾问委员会委员单位、中国CRC之家首届主任委员单位，积极为推动行业发展做出贡献。

联系人：龙洁

联系电话：13998832710

邮箱：long_jie1@wuxiapptec.com



普蕊斯（上海）医药科技开发股份有限公司

普蕊斯（上海）医药科技开发股份有限公司向国内外制药公司、医疗器械公司及部分健康相关产品的临床研究开发提供SMO服务，基于过往经营积累的临床试验项目执行经验，根据不同临床试验项目的特点，建立操作性强、切实可行的临床试验项目执行方案，为客户提供包括前期准备计划、试验点启动、现场执行、项目全流程管理等服务，实现临床试验外包管理的一站式服务，从而更加高效快速地推进申办方临床试验的落地和执行。

普蕊斯是国内最早成立的SMO之一，2013年成立至今，经过多年的快速发展，普蕊斯目前拥有超过3500名全职员工，其中3300名为全职CRC专注于一线，服务超过700家临床试验机构，服务范围覆盖全国150多个城市，具备累计超过1,500个国际多中心和国内I类新药的临床项目经验。722之后，被NMPA检查的项目无一撤回，2个EMA视察，5个FDA视察，没有重大发现，最近一次FDA视察，零Issue通过。公司累计帮助推动76个新药或创新医疗器械产品在国内外上市，行程了完整的标准化管理和质量控制体系。。

普蕊斯一直秉承“以专业赢得职业尊重”的初心，砥砺前行。普蕊斯希望能与广大合作伙伴继续深入合作，实现共赢，共同进步，为中国临床试验事业贡献我们的力量，加快和提高中国临床试验研发速度和质量。

联系人：薛冰

联系电话：13644046036

2022年度优秀SMO（I级）



杭州思默医药科技有限公司

杭州思默医药科技有限公司是泰格医药旗下全资子公司，成立于2011年5月。杭州思默医药科技有限公司作为中国SMO行业的领跑者之一，旨为中国乃至全球“申办方、研究机构”提供最高端的SMO服务，致力成为全球临床试验现场管理组织（SMO）的引领者。一直以来，思默医药把质量放在首位！肿瘤、血液、泌尿、心血管疾病、感染、呼吸、内分泌、肾病、风湿免疫等都是其强势服务领域。

从公司成立至今，思默医药已经拥有2000多人的专业团队，为I~IV期药品、器械等领域提供质控/培训、临床项目资源的提供与匹配、全套临床SMO服务，服务于全国129个城市的1000多家试验机构，共参与了1700多个项目，年度执行递增项目超过200个，目前已经是20家以上TOP外资药企的优先供应商。思默CRC团队85%以上具有硕士、本科学历，具备护理、医学、药学等专业背景，多数有在医院任职的实践经验，理解CRC在临床试验中的作用。CRC均熟悉ICH-GCP和GCP，经过良好的SOP和其他技能培训，英语水平良好，熟悉Medidata Rave、Oracle Inform、Data Track等电子数据采集系统。所有思默人秉持正直诚信、开放包容、合作担当、专业创新的价值观，积极协助研究者提高临床试验的质量，促进临床试验的进度，致力于推动人类健康事业的发展。

联系人：丛妍

联系电话：15142061202

邮箱：yan.cong@tigermedgrp.com



比逊（上海）医疗科技有限公司

比逊（上海）医疗科技有限公司成立于2014年，是一家专注于肿瘤领域的创新型临床研究现场管理组织。比逊依托强大的肿瘤数据平台、丰富的肿瘤专家资源、系统专业培训及严格的质量管理体系，为肿瘤临床试验提供优质临床研究协调员服务，协助肿瘤领域研究者和研究机构开展临床试验，提高临床研究的质量和效率，推动临床研究的规范化进程。

比逊自2014年成立，2015年组建业内独有覆盖全国的肿瘤刀锋团队；2016年打造肿瘤专业和顾问型SMO创新模式；2017年成为众多MNC及创新药企战略合作伙伴和优选供应商；2018年成为肿瘤领域首选和市占率最高的SMO公司；2019年引领行业高质高效发展方向；2020年持续优化，拓展更多发展领域.....

比逊——已建立高价值深层次覆盖网络。目前已高质量覆盖全国330家医院，其中5大肿瘤中心100%覆盖，27个省级肿瘤专科医院100%覆盖。且覆盖全国1550家GCP合作科室，覆盖各肿瘤学术带头人，重点专科科室全覆盖。其中35家临床基地固定优选供应商，CCHRPP成员单位。

比逊——已成为肿瘤及创新药企首选合作伙伴。目前已有100+药企合作经验。包括本土药企、创新药企及跨国药企。

比逊——最全面的肿瘤及创新药项目经验。目前涉及490个多中心项目，涵盖24个瘤种。其中包括血液肿瘤、实体瘤、肺癌、乳腺癌、肝癌、胃癌、卵巢癌、前列腺癌、食管癌等。

比逊使命——通过协调临床试验各方高质量快速完成临床试验

比逊价值观——合作、专注、正直、创新

联系人：董研

联系电话：15640168296

邮箱：yan.dong@medpison.cn

2022年度优秀SMO（I级）



北京联斯达医药科技发展有限公司

联斯达是A+H股上市公司康龙化成的控股子公司，成立于2012年，是国内临床研究现场管理组织（SMO）领导者之一。经历多年稳定发展，在2019年引入康龙化成战略融资。致力于为临床研究医生和药械研发企业提供一站式临床科研解决方案，服务内容包括临床研究中心快速启动、临床研究协调服务、受试者招募与患者教育、研究者发起临床研究、真实世界研究创新解决方案、器械临床试验与法规注册咨询等。总部设在北京，在南京设有分公司，并在上海、广州、长春、西安、南昌、重庆、武汉、长沙、杭州、石家庄、郑州等城市建有办事处，拥有近3000名员工，覆盖中国城市150+，至今服务项目1300+。

临床研究现场服务：至今服务药械临床研究现场项目达1300+，与600多家医院达成了稳定的合作关系，85%为1类新药和生物制品，擅长肿瘤、器械、内分泌、心脑血管、抗感染和风湿免疫领域；受试者招募服务：至今服务项目260+，招募病例数20000+，合作医院900+，合作社区医院1400+，擅长肿瘤、常见病以及健康受试者招募管理；器械临床试验与法规注册咨询服务：至今服务企业100+，核心成员拥有24年专业经验和1000+例的成功经验，产品覆盖IVD、AI产品、有源设备、无源植入和药械组合等产品，服务通过了英国标准协会BSI ISO13485质量管理体系认证。

联系人：于跃

联系电话：15948746099

邮箱：yue.yu@linkstart.com.cn

2022年度优秀SMO（Ⅱ级）



南京方腾医药技术有限公司

南京方腾医药技术有限公司的是ClinChoice昆翎旗下的SMO公司，其SMO团队在全国拥有众多高素质CRC，覆盖全国50余座城市，项目类型几乎涵盖所有治疗领域。在全国近500家中心开展了300多项I-IV期临床试验，其中肿瘤项目的数量横比居行业前沿水平。公司拥有完整规范的培训体系，包括新员工培训、GCP培训，详细的带教、综合评估、成长计划等，正是基于优质的培训规范，公司与国内外众多知名药企、生物技术公司、医疗器械企业、CRO公司均建立了长期良好的合作关系，同时积累了丰富的实战经验；并提供给员工宽广的发展平台，提供垂直和水平的发展平台，内部晋升、同行业拓展、跨部门发展等多元化开放的发展平台给员工带来更多维度的可能性。公司以“立足中国，服务全球”为己任，运用整合的专业团队和独特优势，来满足日益增长的全球创新医药及器械公司的临床研发和商业化的需求，以“人文一体化管理体系”为特色，以“诚信、敬业、务实、创新”为理念，立志于打造成为领先的全服务国际SMO公司，支持制药、生物技术、医疗设备、消费者健康和天然药物市场创新。我们希望以专业的技能知识、务实严谨的工作态度、优质的服务意识、良好的职业操守，为中国的临床试验提供我们的力量。

联系人： 武侠

联系电话： 15140160036

邮箱：xia.wu@ft-smo.com



苏州普蒂德生物医药科技有限公司

苏州普蒂德生物医药科技有限公司是一个临床试验现场管理组织（site management organization,SMO），旨在作为公平公正的第三方供应商，为临床试验机构进行现场管理和具体操作。普蒂德坚持以“质量为先 中立为本”为使命：

为客户:旨在提供最优质的服务，为确保临床试验数据之真实性、完整性和可靠性提供保障。

为公司:建立一种为客户提供优质服务的诚信高效文化；营造一种有活力、合作共赢的工作氛围；制定一种能吸引并保留优秀员工的人员管理制度。

为人类:在确保每个临床试验数据真实性、完整性和可靠性的历程中尽职尽责，从而为人类的健康生活做出贡献

普蒂德CRC团队从运营、财务和人事上为独立法人组织，能够真正做到保持中立，从而为研究机构和研究者提供专业、严谨、规范化的服务；拥有独立的CRC考核和评估体系；提供长期服务的生物样本超低温存储；注重培训，输送通过系统化培训的高素养人员，每一位上岗CRC必须经过GCP/ICH-GCP和标准操作规程的系统培训。我们CRC数量近600人，合作医院超过220家，合作项目超过400个，覆盖国内60多个重要城市，在肿瘤、内分泌、风湿免疫、麻醉、神内、肾内、血液、消化、心内、眼科、肝病、皮肤病和医疗器械等方面拥有丰富的I-IV期临床研究项目经验。

联系人： 母英敏

联系电话： 18511249373

邮箱：yingmin.mu@ptdmed.com

2022年度优秀SMO（Ⅱ级）



上海尚睿医药科技有限公司

上海尚睿医药科技有限公司成立于2015年，总部位于上海，目前拥有一支由455名优秀CRC组成的专业临床研究团队。公司拥有完整规范的培训体系——新员工/GCP培训/带教/综合评估/成长计划等，正是基于优质的培训规范，我们在全中国30余个省，60余个城市拥有一支——3年+工作经验占比超过35%，且47%人员具有肿瘤项目经验的，稳定的高素质团队。公司致力于为制药企业和医疗科研机构提供一站式的专业研发和临床科研服务，包括临床研究中心的管理和项目执行、受试者招募和管理、国家核查现场支持。在合作伙伴方面，公司与多家跨国企业和国内知名的创新药企形成优选合作。在项目经验上，我们有400+个I-IV期国内或国际多中心临床研究操作经验，与国内300多家医院开展项目合作，熟悉国内临床研究的流程，并与国内各治疗领域的专家有紧密的合作，尤其是心脑血管、呼吸、肾科、代谢、自身免疫、肿瘤等领域。

2016年公司全面参与CFDI核查，2019年美国国际公司成立，2020年澳大利亚国际公司成立，并于2020年完成B轮融资。“创建国内领先的新药和医疗器械临床开发平台”是上海尚睿医药科技有限公司的愿景，我们希望以踏实的工作态度、优质的项目、良好职业操守，在临床试验领域耕耘出丰硕的成果！

联系人：刘登艳

联系电话：17737150592



南京立顺康达医药科技有限公司

南京立顺康达医药科技有限公司及其旗下分公司（简称：康达 SMO）是总部位于新加坡的诺威健康科技控股有限公司 Novotech Health Holding Ltd. 下属全资子公司。

自从2018年于中国大陆地区开展临床中心管理服务以来，康达 SMO 经过4年的发展时间，已将临床协调员业务拓展到全国29个省、自治区以及直辖市，并且每年保持着不低于45%的业务增长量持续发展壮大。

截止至2022年1月，康达 SMO 全国共设有6个大区，近500名员工，服务于全国近300个GCP中心及专业科室。其项目涉及肿瘤、内分泌、抗感染等30余个研究领域，特别是对于实体瘤、血液肿瘤、眼科、麻醉科以及 Car-T研究等领域有着丰富的项目经验，并配以专业化的技术团队为研究中心和企业客户提供所需的临床中心管理服务。目前，康达 SMO 合作的企业客户包括强生、罗氏等27家跨国制药公司、数十家国内顶尖制药企业和初创型生物制药公司以及国内外知名 CRO 公司。

近年来，康达 SMO 以优质的临床协调员资源、良好的项目服务质量以及稳定的团队架构深受研究中心以及合作伙伴的一致好评。

联系人：张徐伟

联系电话：19921080416

邮箱：holiday.zhang@acrostarsmo.com

2022年度优秀SMO（Ⅱ级）



上海首嘉医学临床研究有限公司

“上海首嘉医学临床研究有限公司”是润东医药研发（上海）有限公司的全资子公司，是国内最早提供临床试验现场管理服务的专业化公司（Site Management Organization, SMO）之一。除提供CRC服务以外，还致力于与临床试验机构及行业的全面合作，包括机构质控服务、临床试验相关培训、患者教育和受试者招募等服务。

首嘉在SMO行业精耕细作，始终坚守质量和口碑。经过近17年的发展，目前员工总数超过500人，覆盖60多个大中城市。截至2021年底，首嘉已为国内外249家药企，486家中心，684个项目中提供优质SMO服务。

2004年成立并作为“润东医药研发（上海）有限公司”的一个业务单元开展SMO相关业务。2006年开始提供CRC服务。2010年受CROU行业协会委托组织SMO管理模式的推广和应用培训。2011年受CROU行业协会委托组织第一次CRC专业技能培训。2012年成立“上海润东医学临床研究有限公司”，作为“润东医药研发（上海）有限公司”的子公司开展SMO相关业务，并设立独立法人。2013年8月经工商变更登记，更名为“上海首嘉医学临床研究有限公司”。2014年成立了“健康教育部”，开展患者健康教育服务。2015年成立“项目管理部”，专注于项目管理。2016年成立“质控和培训部”，保证服务质量和培训质量。2017年成立独立“商务发展部”。

联系人：李莹

联系电话：15040140979

邮箱：ying.li@primium-smo.com



助研医学

北京助研医学技术有限公司

北京助研医学技术有限公司总部位于北京，注册资本500万元。目前公司规模300余人，已覆盖全国60个城市，公司致力于为申办方、CRO、研究机构提供优质第三方独立的SMO服务、受试者补贴报销电子支付等服务，目前我司是国家级高新技术企业、中关村高新技术企业、中国CRC之家理事成员单位、中国工商联医药业商会会员单位

助研医学与多家国内知名药企和药物临床研究机构建立了合作关系，以提高临床试验质量、保护受试者权益为己任、积极参与临床试验实施的全流程管理，更好的服务于研究者和申办者。

截止2021年12月，我司已与国内外130余家申办方企业建立的业务关系，服务全国160余家大型临床试验机构，在运营项目300余项（多中心记为1项），覆盖肿瘤、风湿、免疫、眼科、骨科、泌尿、皮肤等全专业组覆盖，1类、2类创新药及临床注册类研究占比96%，同时医疗器械领域的临床研究占比20%以上。

我司秉承“专业致胜，为患者安全保驾护航”的经营理念，保证CRC人员均是100%医疗卫生专业出身，100%取得国家GCP证书，100%实习带教考核通过方可上岗的管理理念，同时我司目前使用自主研发的工时管理系统和项目管理系统，确保项目管理质量以及高效管理，打造中国新兴SMO企业，以便服务好广大申办方企业，为新药上市助力。

联系人：梅合涛

联系电话：18311169506

邮箱：meihetao@zhuyanmed.com

合作伙伴

Taimei
太美医疗科技

太美医疗科技

太美医疗科技作为生命科学产业数字化运营平台，业务覆盖医药研发、药物警戒、医药营销等领域。公司自主研发完整的专业软件产品线，包括eCooperate (CTMS)、eCollect (EDC)、elmage医学影像阅片系统、eSafety药物警戒系统、eSite临床研究机构管理系统、eTrial I期试验全流程管理系统、GCP-X智能临床研究平台、iDCT远程智能临床试验平台等30余个产品，并创新性打造以协作为核心理念的TrialOS药试圈平台，链接医药企业、医院、服务商、监管机构、患者等行业各方，结合人工智能、大数据、移动互联网等先进技术，形成数据交互，流程合作，并统一行业标准，整合资源，大幅提升医药研发整体质效，实现多方价值升级与共赢。公司已与1,000余家药企及CRO开展业务，为近400家医院提供数字化解决方案，获得国家高新技术企业称号，取得信息技术服务/信息安全/质量/隐私信息等ISO管理体系、公安部信息系统安全等级保护三级、可信云企业级SaaS等诸多国内外权威认证。公司率先对接国家药品不良反应监测中心直报系统，同时也已对接34个国家/地区监管机构的相关数据库。太美医疗科技 (www.trialos.com)秉承“让好药触手可及”的使命，正在构筑未来医药行业运行的基础设施，从而令新药更快上市，保障患者用药安全，让好药易于获得，同时，降低患者的医疗负担。产品支持热线：400-699-1906 18904001921

 药研社

药研社

药研社是中国创新型CRO科技平台的代表之一，旗下拥有“药研社APP”、“Trial.Link”等临床研究行业最大的互联网平台。围绕让医药研发更高效的目标，药研社自主研发了全链路的临研SaaS解决方案，积累了全面的临研数据能力。

业务范围涵盖临床监查、项目管理、注册事务、生物统计、药物警戒、医学事务等CRO服务，中心现场管理、患者招募及管理、SMO服务，临床研究人才派遣服务，以及智能化信息报告等。

Trial.Link是药研社2019年推出的临床研究入口平台，目前已有超过600家申办方、1000家医院及20000名研究医生入驻；同时，药研社拥有一支覆盖全国的医院运营团队，线上线下深度运营，与超过50家三甲医院签订了战略合作，并持续为研究者发起研究提供效率高、成本低的临床研究服务。

业务联系邮箱：bd@yaoyanshe.com

合作伙伴



北京博智诚医药科技有限公司

北京博智诚医药科技有限公司是一家专注于临床试验稽查、核查支持及培训服务的第三方公司。公司以“博闻强识为基础，智圆行方为导向，诚信服务为根本”的经营理念服务于客户，注重品牌质量，为行业中具有竞争优势的第三方稽查、培训服务企业。为药械企业、临床研究机构提供质量保证服务，完善组织质量管理体系，为药械研发提供强有力的质量保证支持。公司稽查员平均行业经验8年以上，拥有多名稽查实战经验丰富的高端技术人才，拥有临床医生和临床护士背景的稽查人员，同时数十名国家级检查员在稽查实施中可提供技术支持。稽查业务主要涵盖研究中心现场稽查、模拟现场检查、文件撰写稽查、中心实验室稽查、供应商审计等多项服务。公司稽查重点突出在医学审核，疗效评估，安全性评价等关键数据和关键环节。稽查业务遍及肿瘤领域（如肺癌、肝癌、乳腺癌、胃癌、肠癌、头颈部肿瘤、淋巴瘤、骨髓瘤等）、非肿瘤领域（如呼吸、心血管、内分泌、抗生素、妇科、骨科等）药物临床试验、器械临床试验（药物球囊、导管、心脏支架、动静脉支架、滤器、人工智能医疗软件）、疫苗，以及真实世界研究（博鳌先行区，以进口产品真实世界研究申报国内注册项目）等领域，均具备丰富的项目稽查经验。

合作联系人：杨勇 电话：13581767776 邮箱：yong.yang@bzcmed.com



北京万宁睿和医药科技有限公司

北京万宁睿和医药科技有限公司（Trial Excellence）致力于为医药研发领域提供独立的质量保证、咨询、培训服务。我们的服务范围：GXP稽查（GCP/GLP/GMP audit）、SOP体系的搭建和完善（QMS）、临床试验质量相关咨询和顾问（Consultant）、GXP领域知识培训(Training)

万宁睿和医药秉承协同打造全程质控生态链，为高质量医药研发保驾护航的愿景，以专业、诚信、创新、引领为理念，服务了50+家国内及国外知名医药企业，累计稽查200+院次，稽查项目500+。多次参与国家现场核查。万宁睿和医药成立于2019年，总部设在北京。稽查覆盖治疗领域：药品、器械、疫苗等。覆盖疾病领域：肿瘤、风湿免疫、呼吸、内分泌、皮科、传染病、心内、骨科、神经外科等。万宁睿和医药核心团队成员经验丰富：平均拥有10+年临床试验专业质量保证经验，5+年稽查经验。团队核心成员分别在北京肿瘤学会临床研究专委会稽查工作组、DIA质量社区、DIA数字健康社区担任工作组内成员工作，并担任DIA青年委员会成员。稽查员全部通过国家药品监督管理局高级研修学院稽查员培训考核。万宁睿和医药:以客户为中心，快速高质量交付结果；根据客户需求，以系统标准化操作系统为支撑，为高质量临床试验保驾护航！

合作联系人：王博 电话：18601949128 邮箱：wangbo@trial-exe.com

合作伙伴



华科盈嘉医药科技（北京）有限公司

华科盈嘉医药科技（北京）有限公司稽查团队组建于2017年，由“沈阳雨露医药科技有限公司”原稽查团队（诺华中国稽查服务供应商）2019年起总部迁至北京成立，公司专注于第三方临床试验质量咨询服务。目前公司主营业务临床试验相关质量服务，包括：“药物BE、I-IV期、医疗器械临床试用和验证、体外诊断试剂临床试验、中心实验室，数据管理、统计分析，临床试验资料提交NMPA前现场稽查咨询、影像学数据、病理学数据评估；临床试验质控服务，以及企业质量管理体系协助搭建”等高端服务。公司与国内和国际大型制药企业、大型医疗器械企业、大型CRO保存长期合作关系，参与全国近百家以上临床研究中心的稽查工作，得到机构和临床专家的认可和肯定，公司服务相关领域领域包括：肿瘤、肿瘤ICR、内分泌、心血管、神内、神外等；目前公司承接领域包括：药品、器械、IVD是多家大型制药和医疗器械企业优质稽查服务供应商，华科盈嘉向中国及国际医药企业提供覆盖GCP/ GLP 等全领域的质量管理（QA/QC）咨询服务。公司通过诚信求实的工作风格，专业严谨的稽查理念，合作共赢的经营思维，以人为本、诚信立业、规范操作、以质量为企业核心价值，助力临床试验第三方质量咨询服务，用优质、高效的服务助力医药安全，维护生命。

公司合作商务联系人：李闯 电话:13716386971(微信同步) 邮箱：lichuang@topgcp.com



辽宁奥迪特医学科技有限公司

辽宁奥迪特医学科技有限公司是一家以临床试验质量管理、信息服务、专项培训为主营业务的公司，公司汇集了一批优秀的医学、药学、临床、药品法规、统计等领域的专家和专业技术人才，致力于提高中国的药物临床试验水平。

- 1) 质量管理主要包括：第三方稽查、企业临床试验质量管理体系建设
- 2) 信息服务主要包括：药物信息检索，方案设计，数据统计分析
- 3) 专项培训主要包括：GCP培训、机构和伦理定向培训、第三方专家培训

辽宁奥迪特医学科技有限公司创始团队拥有十五年以上的药物临床试验行业工作经验，以协助临床试验所需信息服务为导向；以协助研究机构完善体系建设为支撑；以提供药物临床试验质量管理为核心切实解决临床试验中法律法规的理解，试验项目在临床实际操作和医院机构与专业体系文件建设等方面的问题。基于此公司服务主要面向专家、机构、申办方和CRO公司。

辽宁奥迪特医学科技有限公司秉承博学，审问，慎思，明辨，笃行的企业文化，成立三年多以来迅猛发展，目前合作伙伴超过30余家企业，服务覆盖超过20余个省和直辖市，在未来奥迪特医学将竭尽全力向成为中国领先的“临床试验全流程质量管理服务商”的目标砥砺前行！

前行路上感谢有你！

公司联系人：魏长卿 电话：17640077006（微信同号）

合作伙伴

辽宁一诺医药科技有限公司

辽宁一诺医药科技有限公司是一家专注于临床试验质量的第三方稽查公司。公司服务同时延伸至全过程质量管理，咨询与培训等业务。一诺的核心价值观是：专业、专注、优质、高效。截止至2021年底，公司已完成各类项目稽查二十多院次、二百多项次，稽查覆盖一期到三期临床药物试验以及器械的试验。一诺的稽查领域不仅在肿瘤药方面，同时也覆盖辅助用药、普药等领域，涉及到乳腺内科、胸内科、消化内科、泌尿外科、妇瘤科、一期病房等，目前已与八十多家医药企业和科研单位建立了合作。

临床试验是保证药品医疗器械安全性、有效性最重要的阶段。稽查是保证临床试验质量的重要手段。辽宁一诺从方案风险评估，供应商选择到注册资料上报，从核查前的准备到核查后的问题追踪、整改，一诺的全过程质量管理方案致力于守护临床试验全过程，期望能够为申办方和临床研究中心提供更早期的质量检查，尽早发现问题解决问题，帮助优质药品尽早上市，进而造福更多的患者。

商务合作联系人：程淼 电话：17642060258，邮箱：chengmiao@onesure.com.cn

北京昇生医疗科技有限公司

北京昇生医疗科技有限公司位于北京市海淀区生命科技园，依托全国知名的教，学，科，研，临床机构，专注于医疗领域的技术开发，成果转化，同时提供专业的相关咨询服务。作为独立的第三方临床试验稽查服务机构，公司自有独立的，专业的团队，最资深的专家已经从事相关行业服务接近二十年，深刻了解国内国际的相关政策法律法规，曾经作为全球多中心临床试验的中国区负责人管理过多个全球知名企业，明星产品的临床试验项目。顺利通过美国FDA的现场稽查。拥有覆盖多个临床科系的全国知名专家，教授，博士生导师和药物评审专家顾问提供专业指导。可以提供药物，医疗器械，诊断试剂产品的全覆盖，I期到IV期临床试验全过程的第三方专业稽查。我们的理念：专业，全面，高效的稽查只是专业服务的开始。我们的稽查，不仅仅是发现已经存在的问题，同时还可以提供专业的咨询服务，避免可能会发生的错误，提出后续改进方案。我们还有专业的数据图像分析处理团队，可以利用强大的软硬件，人工智能技术，提供个性化定制服务，深度分析获得的数据，给临床试验机构，参与者带来更高水准的服务。可以提供中文英文两种服务。

联系人：王润松 电话：13910744408 邮箱：runsong@hotmail.com

合作伙伴



沈阳欣诺医药信息咨询有限公司

沈阳欣诺医药信息咨询有限公司成立于2016年，致力于为申办方和研究机构提供专业、高效的临床研究咨询服务，服务内容包括第三方稽查（研究中心现场稽查、实验室稽查、药物警戒稽查、AI辅助远程稽查等）及质控业务、临床研究咨询和功能服务外包（研究助理及CRC）等。

“欣诺医药”以“专业高效、合作共赢、匠心筑梦”为发展理念，秉承“专业、严谨、创新”的宗旨，日益进取、开拓创新，不断完善自身过硬的专业素养，积极为国内外各大医药企业的临床研究产品上市提供助力。公司创始人临床医学专业背景，十五年临床研究领域工作经验，深耕药物临床试验领域多年。员工均为医药护理专业背景，本科以上学历，驻北京、上海、沈阳等地办公，熟悉国际国内临床试验法规及要求，目前已为国内外数十家申办方企业提供稽查质控及临床试验咨询服务，得到研究机构及申办方广泛认可。

公司参与项目包括化药、生物药、医疗器械（含诊断试剂）及疫苗产品的国内/国际多中心临床研究，研究阶段涵盖Ⅰ期、Ⅱ期、Ⅲ期、Ⅳ期及器械注册研究，适应症涉及肿瘤科、心血管科、内分泌科、消化科、呼吸科、眼科、风湿免疫科、外科、口腔科、皮肤科、感染科、生殖中心和疾病预防控制中心等领域。

联系电话：400-877-8330 15004048236 网址：www.xinnuoyiyao.com

邮箱：sarah.bao@xinnuo-med.com



为促进我国临床试验研究发展，中国医科大学附属盛京医院与国内外知名医药企业开展紧密合作。近三年，共计**200家**企业在我中心开展药物和器械临床试验，构筑了良好伙伴关系，共同努力为我国患者提供最新的诊断和治疗方法。



中国医科大学附属盛京医院临床研究中心
为临床研究提供一站式服务

Better Trials, Better Health.

主编：赵玉虹

副主编：李慧

编辑：常青 陈丹月 戴蕙旭 丁丽丽 房建伟 高山砚 黄东辉 纪超 李行 李想 李晓莹
马晓宇 谭慧丽 王洪 王娜 吴琪俊 夏阳 徐昕 杨林 张合华 张雅琳 赵璐 赵晓丹 赵之滢 赵相轩 周文颖
(以首字母排序)

中国医科大学附属盛京医院临床研究中心

地址：辽宁省沈阳市铁西区滑翔路39号

官网：<http://www.sj-hospital.org/jxky/ywlcscyjg/>

邮箱：jgbgs@sj-hospital.org

座机：024-96615-71146