**项目负责人承诺书**

本人已知晓并承诺遵守目前国家出台的关于临床研究的相关法律法规，理解了临床研究项目负责人制，同意履行项目负责人的职责并承担相应法律责任，在接受委托，合同签订及履行过程中恪守学术诚信和职业道德，履行必要的尽职调查和注意义务，接受上级部门和医院的稽查和监督检查，承诺该临床研究数据真实可靠，操作规范，符合《药物临床试验质量管理规范》（GCP）要求。我承诺已如实上报本人及近亲同项目委托方及（或）项目外协单位存在的利益关联；我将确保受试者的安全和权益，严格评估研究存在的风险，保证研究风险不高于受试者获益，同时采取必要的措施预防研究可能带来的风险和不良事件，并及时处理可能出现的意外情况。本中心研究者发起的临床研究过程中产生的数据不支持用于药品监管部门的药品注册上市申请。

项目负责人：

日期： 年 月 日