附件1：

**主要研究者备案承诺书**

本人承诺：

严格遵守《药物临床试验质量管理规范》研究者职责，完成GCP法规培训，并且能作为主要研究者开展临床试验工作（在临床试验期间有权支配参与临床试验的人员，具有使用临床试验所需医疗设施的权限）。保证递交的备案资料真实。

主要研究者（签名日期）：