1. 院外CRC（临床研究协调员）的资质要求：
	1. 应该是医学、药学、护理等医学相关专业；
	2. 大专以上学历；
	3. 接受过国家认可的GCP等法规及临床试验技术培训并取得证书，不包含SMO公司、CRO公司或其他公司内部培训发放的GCP证书；
	4. 有至少六个月以上的CRC工作经历，需提供个人简历。
2. 提交资料
	1. SMO营业执照复印件；
	2. 雇佣关系证明；
	3. CRC个人简历；
	4. 毕业照/学位证复印件；
	5. GCP培训证书

以上文件均应该加盖公司公章。

1. 个人简历表（见附表）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  **CRC个人简历表****项目名称：** |  |  |
| **项目编号：** |  |
| **姓　　名** |  | **性　别** |  | **出生日期** |  |
| **专 业** |  | **学 历** |  |
| **所属单位** |  |
| **通讯地址** |  | **邮　　编** |  |
| **电话/手机** |  | **E-mail** |  |
| **GCP培训情况** |  |
| **教育及工作简历：** |
| **起止年月** | **教育及工作经历** |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
| **临床试验研究简历：** |
| **起止年月** | **临床试验名称** |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |