**تمام رويدادهاي نامطلوب بايد در فرم‌هاي CRF ثبت شوند. اطلاعات ضروري براي درج در CRF به شرح زير است:**• مشخصات محل مطالعه   
• شماره/ كدهاي آزمودني‌ها   
• تاريخ ويزيت‌ها   
• تعداد ويزيت‌ها   
• شرح رويداد نامطلوب   
• نوع رويداد و علائم آن   
• تاريخ و زمان اولين علامت يا رخداد در يك فرد   
• ادامه يا تناوب آن رويداد   
• زمان و تاريخ قطع آن رويداد   
• شدت (خفيف، متوسط، شديد)   
• رابطه آن با دارو/ وسيله مطالعه (مانند: بي‌رابطه، بعيد، ممكن، محتمل، بسيار محتمل)   
• اقدام صورت گرفته (مانند: هيچ اقدامي، درمان لازم، غيره)   
• پيامد (ماننده: بهبود يافته، ادامه دار، مرگ، عدم اطلاع)   
• ضرورت تعيين اينكه اين رويداد، جدي است يا خير   
• ضرورت تعيين اينكه اين رويداد قابل انتظار بود يا خير   
• دستورالعمل گزارش، در صورت جدي يا غيره منتظره بودن رويداد

• سایر موراد