临床医学研究违背方案报告审查申请表

（差错报告）

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 |  | | | |
| 伦理审查批件号 |  | | | |
| 方案版本号 |  | | 方案版本日期 |  |
| 知情同意书版本号 |  | | 知情同意书版本日期 |  |
| 本院承担科室 |  | | 本院项目负责人 |  |
| 申办者∕CRO |  | | 联系人 |  |
| 联系电话 |  |
| 电子邮箱 |  |
| 报告日期 |  | | | |
| 违背方案的具体情况 | | | | |
| **一、违背方案概况：**   * 重大违背方案： * 纳入不符合纳入标准的受试者：□ 是，□ 否 * 研究过程中，符合提前中止研究标准而没有让受试者退出：□ 是，□ 否 * 给予受试者错误的治疗或不正确的剂量：□ 是，□ 否 * 给予受试者方案禁用的合并用药：□ 是，□ 否 * 任何偏离研究特定的程序或评估，从而对受试者的权益、安全和健康，或对研究结果产生显著影响的研究行为：□ 是，□ 否 * 持续违背方案（不属于上述重大违背方案，但反复多次的违背方案）：□ 是，□ 否 * 研究者不配合监察/稽查：□ 是，□ 否 * 对违规事件不予以纠正：□ 是，□ 否 * 违背方案事件的具体描述：     **二、违背方案的影响**   * 是否影响受试者的安全：□ 是，□ 否 * 是否影响受试者的权益：□ 是，□ 否 * 是否对研究结果产生显著影响：□ 是，□ 否   **三、违背方案的处理措施及改进防范措施：** | | | | |
| 本院项目负责人意见 | | 签名：  日期： | | |