##  违背/偏离方案报告

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 临床研究类别 | □药物注册临床试验 □医疗器械注册临床试验 □申办方发起的非注册性临床研究 □研究者发起的临床研究 |
| 申办方 |  |
| 主要研究者 |  | 承担科室 |  |
| 伦理审查委员会批准的跟踪审查频率 |  |
| 递交材料 |  |
| **一、研究阶段：**□尚未入组 □已入组，正在实施研究 □完成入组，受试者研究干预尚未完成 □受试者的研究干预已经完成 □受试者的随访已经完成 □后期数据处理阶段**二、违背方案一览表**（可另附页，至少应包括受试者编号、发生日期、发现日期、违背/偏离程度、事件描述、事件发生的原因、对受试者的影响、对研究结果的影响和处理措施。） |
| 主要研究者签名 |  | 日期 |  |
| 伦理审查委员会形式审查 |
| 受理号 |  | 受理人 |  |
| 受理日期 |  | 受理人签字 |  |

**注：方案违背类型：**

1.重大方案违背

1.1纳入不符合纳入标准的受试者；

1.2研究过程中，符合提前中止研究标准而没有让受试者退出；

1.3给予受试者错误的治疗或不正确的剂量；

1.4给予受试者方案禁用的合并用药；

1.5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；

2.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）；

3.研究者不配合监察/稽查；

4.对违规事件不予以纠正；

5.其它违背方案

**违背方案一览表：**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **受试者编号** | **发生日期** | **发现日期** | **违背/偏离程度（重大、轻微）** | **事件描述** | **事件发生的原因** | **对受试者的影响** | **对研究结果的影响** | **处理措施（受试者处理措施及项目措施）** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |