## 偏离方案报告

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 |  | | | | | |
| 临床研究类别 | □药物注册临床试验 □申办方发起的非注册性临床研究 | | | | | |
| 申办方 |  | | | | | |
| 主要研究者 |  | | 专业组 | |  | |
| 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，研究参与者研究干预尚未完成  □研究参与者的研究干预已经完成 □研究参与者的随访已经完成 □后期数据处理阶段  **二、偏离方案一览表**  （可另附页，至少应包括研究参与者编号、发生日期、发现日期、偏离方案类型、事件描述、事件发生的原因、对研究参与者的影响、对研究结果的影响和处理措施。） | | | | | | |
| 主要研究者签名 | |  | | 日期 | |  |

**注：偏离方案类型：**

1.重大方案偏离

1.1纳入不符合纳入标准的研究参与者；

1.2研究过程中，符合提前中止研究标准而没有让研究参与者退出；

1.3给予研究参与者错误的治疗或不正确的剂量；

1.4给予研究参与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，从而对研究参与者的权益、安全和健康，或对研究结果产生显著影响的研究行为；

2.持续偏离方案（不属于上述重大违背方案，但反复多次的违背方案）；

3.研究者不配合监查/稽查；

4.对违规事件不予以纠正；

5.其它偏离方案