**临床试验伦理委员会**

**暂停/终止研究报告**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 |  | | |
| 伦理审查  批件号 |  | 伦理审查批件  有效期 |  |
| 申办单位 |  | | |
| 承担科室 |  | 主要研究者 |  |
| **一般信息** | | | |
| 1 研究开始日期：  2 研究暂停/终止日期： | | | |
| **受试者信息** | | | |
| 1 研究总例数：  2 已入组例数：  3 完成随访例数：  4 提前退出例数：  5 严重不良事件例数：  6 已报告的严重不良事件例数： | | | |
| **暂停/终止研究的原因** | | | |
|  | | | |
| **有序终止研究的程序** | | | |
| 1 是否要求召回已完成研究的受试者进行随访：□是 □否 □NA  2 是否通知在研受试者，研究已经提前终止：□是 □否 □NA  3 在研受试者是否提前终止研究：□是 □否 □NA  4 提前终止研究受试者的后续医疗与随方安排：□转入常规医疗 □有针对性的安排检查与后续治疗 □NA | | | |
| 申请人（项目负责人）签字： 日期： | | | |

注：1 填写“□”时请按照此格式“🗹”。

2 其他详细汇报内容请另附报告。