**暂停/终止研究报告**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目名称及方案编号 | |  | | | |
| 项目来源 | |  | | | |
| 专业科室 | |  | 本中心主要研究者 |  | |
| **项目研究状态** | | | | | |
| 本中心合同总例数： 例。  未启动；招募阶段；研究中：筛选 例，入组 例，干预中 例，干预已完成，随访中 例，脱落 例，完成 例；停止入组；暂停状态；其他： | | | | | |
| **暂停/终止相关信息** | | | | | |
| 计划暂停/终止日期 | |  | | | |
| 提出暂停/终止研究者 | | 申办方，CRO公司，临床研究中心，研究者，伦理委员会，  其他： | | | |
| 暂停/终止内容 | | 整个研究  部分研究→筛选，入组，干预，随访，其他： | | | |
| **暂停/终止研究的原因** | | | | | |
|  | | | | | |
| **有序暂停/终止研究的程序** | | | | | |
| * 是否要求召回已完成研究的受试者进行随访：否，不适用，是→暂停/终止研究对已经完成研究的受试者的影响及针对影响采取的措施： * 在研受试者是否暂停/提前终止研究：否，不适用，是→暂停/终止研究对在研受试者的影响： * 暂停/提前终止在研受试者的后续医疗与随访安排：不适用，转入常规医疗，有针对性的安排随访检查与后续治疗→请说明： | | | | | |
| 申请人签名 |  | | 日期 | |  |

备注：请双面打印。