[서식 25] 연구 조기종료 보고서

**연구 조기종료 보고서**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **IRB No.** |  | | **IRB 승인일** | 년 월 일 | | |
| **연구 과제명** | (국문)  (영문) | | | | | |
| Protocol No. |  | Version No. | |  | |
| **연구자** |  | 성명 | 소속 | | 직위 | 전공분야 |
| 책임연구자 |  |  | |  |  |
| 전화 : e-Mail : | | | | |
| 공동연구자 |  |  |  | |  |
|  |  |  | |  |
| **의뢰자** | 회 사 명 |  | | | | |
| **연구기간** | 년 월 일 ~ 년 월 일 | | | | | |
| **조기종료 사유** (자유롭게 기술 후 다음페이지 작성) | | | | | | |

**[ 연구 진행 사항 점검 ]**

|  |  |
| --- | --- |
| **직전 IRB 지속심의 후 계획서 변경 여부**  □ 없음  □ 있음 (간략히 첨부 서류에 기록)  **연구대상자 참여상황**  1) IRB 에서 승인한 최대 대상자 수 \_\_\_\_\_ 명  2) 직전 IRB 지속심의 후 새로 참여한 대상자 수 \_\_\_\_\_\_\_ 명  3) 연구 개시 후 참여한 총 대상자 수 \_\_\_\_명  **직전 IRB 지속심의 후 대상자 탈락이 있었는가?**  □ 아니오  □ 예 (간략히 첨부 서류에 기록)  **직전 IRB 지속심의 후 참여 대상자 집단, 대상자 모집 및 선정기준의 변경여부**  □ 없음  □ 있음 (간략히 첨부 서류에 기록)  **직전 IRB 지속심의 후 동의 획득 과정 또는 동의서 내용 변경 여부**  □ 없음  □ 있음 (간략히 첨부 서류에 기록) | **직전** **IRB 지속심의 후 예상하지 못한 합병증 또는 이상반응 발생 여부**  □ 아니오  □ 예 (간략히 첨부 서류에 기록)  **이 연구 계획과 관련된 대상자에 대한 위험/이익 평가에 영향을 줄 수 있는 정보가 문헌에 발표 되거나 이 연구나 유사한 연구를 통해 도출 되었는가?**  □ 아니오  □ 예 (간략히 첨부 서류에 기록)  **직전 IRB 지속심의 후 참여 연구자 추가 및 탈퇴 여부**  □ 없음  □ 있음 (간략히 첨부 서류에 기록)  **직전 IRB 지속심의 후 공동 연구기관의 추가 또는 탈퇴 여부**  □ 없음  □ 있음 (간략히 첨부 서류에 기록)  **이 연구와 관련된 의뢰자와 지분이나 자문의 관계를 가지게 되어 이해갈등관계가 생긴 연구자 발생 여부**  □ 없음  □ 있음 (이해갈등관계를 밝히는 서류 첨부) |

**위와 같이 연구조기종료 보고서를 제출합니다.**

**제 출 일 : 년 월 일**

**책임연구자 : \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (인/서명)**