

# 中區區域性審查委員會倫理審查相關重點

曹弘威 專案經理

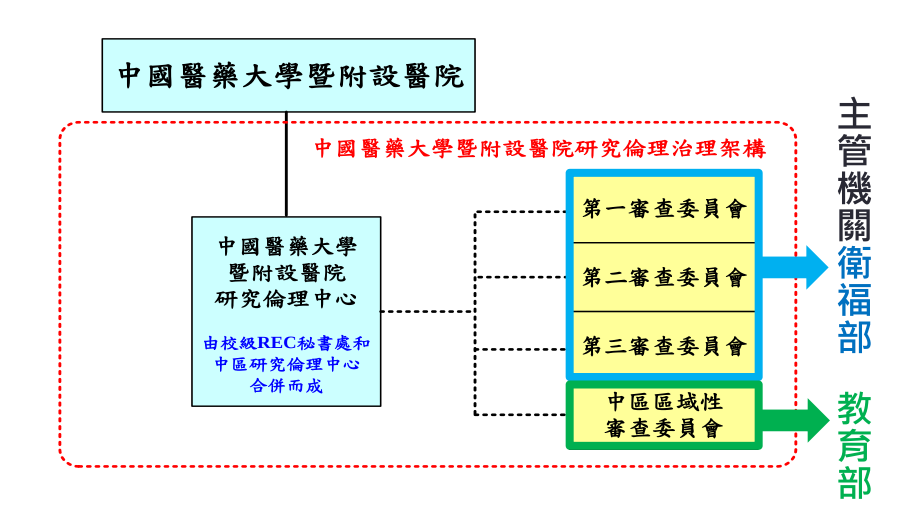
中國醫藥大學附設醫院-研究倫理委員會

中區區域性-審查委員會

## 大綱

- 1、中國醫藥大學暨附設醫院研究倫理治理架構
- 2、送審前準備
  - 參加研究倫理相關教育訓練課程
  - 研究倫理之相關法規
  - 計畫書
- 3、案件申請&送審說明
- 4、送審相關網址&案件諮詢服務

### 中國醫藥大學暨附設醫院研究倫理治理架構



## 相關網站

- 中國醫藥大學暨附設醫院研究倫理委員會
- 中區區域性審查委員會網站
- 中國醫藥大學暨附設醫院研究倫理委員會第一、二、三審 查委員會(簡稱REC1、2、3)網站
- PTMS臨床資訊管理系統

# 中區區域性審查委員會網站(學校、社會行為科學類研究案為主)





#### 最新消息

<活動訊息>105.05.27 本中心舉辦「社會行爲科學研究倫理審查說明會」, 歡迎報名參加

- <活動訊息>近期其他單位舉辦教育訓練活動
- <公告>中區區域性審查委員會人事異動特別安排
- <講習訊息>2015.11.23 本中心主辦「研究倫理講習 醫護教育研究之倫理議題」敬邀參與
- <公告>2015.09.04 本中心因應主管機關查核,敬請相關人員儘量避開此期間 至本會收送件。



# 第一、二、三審查委員會網站(醫院、生物醫學類研究案為主)



委員會公告

PTMS系統公告

主管機關公告

月31日。 2. 第二審查委員會目102年1月1日起恢復受理新案審查。
102/01/04PTMS系統維護:將於102/1/4(五)17:00~19:00暫停使用,造成不便,敬請見諒。
轉知101年12月28日行政院衛生署來函: 『有關病歷回溯型研究之審查,仍須評估該研究
計畫內容或成果發表是否符合「研究屬最低風險,對研究對象之可能風險不超過未多與研
102/01/04究者,且免除事先取得同意並不影響研究對象之權益」原則,判斷其應否事先取得個人或
群體之知情同意,不宜逐列為「得免取得研究對象同意之人體試驗研究案件範圍」。請查
照。』本會將依規定審查。

公告事項

公告事項 課程資訊 預定會期暨會議記錄 藥劑部專區 委員會簡介

組織章程 組織架構圖 標準作業流程 委員會的組成 遊選辦法 委員名單

承辦人員業務職掌

審查作業 申請要點

計畫主持人/相關人員資格 申請流程 審查重點 送審資料注意事項 審查費用 相關表格

新宝 複畫宝 修正宝 持續試驗室(期中報告) 結室報告 試驗暫停/終止 試驗順等/尋規/不順從

擬室 嚴重不良事件(SAE)通報 其他事項通報 克塞申請書 室地訪查 PTMS相關申請表單

**育尼** 

PTMS專區

臨床試驗計畫追蹤與管理系統 (PTMIS) PTMIS使用說明 PTMIS相關申請表單

相關法規②

相關連結@

利益衝突審議委員會@

## 計畫主持人資格

- 》申請機構編制內按月支給待遇之<mark>專任教學、研究人員</mark>,具有專門學識與研究 經驗,且有具體研究成績,並具備下列資格之一者:
  - 助理教授級以上人員
  - 具博士學位之專任教學或研究人員
  - 擔任講師職務四年以上,並有著作發表於國內外著名學術期刊或專利技術報告專書者
  - 研究機構副研究員、技正或相當副研究員資格以上人員
  - 於教學醫院或研究機構擔任主治醫師二年以上或獲碩士學位從事研究工作 四年以上,並有著作發表於國內外著名學術期刊之醫藥相關人員
- > 被借調人員得由原任職機構提出申請
- 附註:碩博士生論文或國科會大專生計畫須以指導教授名義送審

## 教育訓練的要求

- > 適用對象:申請本會審查研究計畫之研究團隊人員,包括<u>計畫主</u> 持人、共同/協同主持人、研究助理和其他研究人員
- >可選擇以下其中一種課程:
  - 一年 3 小時研究倫理相關訓練
  - 三年 9 小時(計畫主持人)/三年6小時(研究團隊其他人員)研究倫理相關 訓練
  - NIH OHRP網路課程certificate(<a href="http://phrp.nihtraining.com">http://phrp.nihtraining.com</a>)
  - <mark>臺灣學術倫理教育資源中心</mark>網路課程需完成IRB/REC相關課程共十堂課程 (https://ethics.nctu.edu.tw)
  - 其他經本會認可之教育訓練
- ▶研究人員如**無倫理受訓證明**或**受訓時數不足**,

須先繳交近期相關<mark>課程報名證明&課程議程</mark>,並於領取核准函之前補齊正式受訓證明。

## 人體研究法

#### 中華民國100年12月28日公布

第 4 條:本法用詞,定義如下:

- 一、人體研究(以下簡稱研究):指從事取得、調查、分析、運用人體檢體或個人之生物行為、生理、心理、遺傳、醫學等有關資訊之研究。
- 二、人體檢體:指人體(包括胎兒及屍體)之器官、組織、 細胞、體液或經實驗操作產生之衍生物質。
- 三、去連結:指將研究對象之人體檢體、自然人資料及其他有關之資料、資訊(以下簡稱研究材料)編碼或以其他方式處理後,使其與可供辨識研究對象之個人資料、資訊,永久不能以任何方式連結、比對之作業。

## 人體研究法

#### 中華民國100年12月28日公布

#### 第 5 條

- 研究主持人實施研究前,應擬定計畫,經倫理審查委員會 (以下簡稱審查會)審查通過,始得為之。但研究計畫屬 主管機關公告得免審查之研究案件範圍者,不在此限。
- 前項審查,應以研究機構設立之審查會為之。但其未設審查會者,得委託其他審查會為之。
- 研究計畫內容變更時,應經原審查通過之審查會同意後, 始得實施。

# 人體研究法

#### 中華民國100年12月28日公布

#### 第6條

前條研究計畫,應載明下列事項:

- 一、計畫名稱、主持人及研究機構。
- 二、計畫摘要、研究對象及實施方法。
- 三、計畫預定進度。
- 四、研究對象權益之保障、同意之方式及內容。
- 五、研究人力及相關設備需求。
- 六、研究經費需求及其來源。
- 七、預期成果及主要效益。
- 八、研發成果之歸屬及運用。
- 九、研究人員利益衝突事項之揭露。

# 審查重點(委員審查檢核表)

壹、研究計畫審查事項	
一、研究設計與執行方面	二、研究參與者之招募方面
1.計畫主持人的專業資格	1.納入條件
2.研究設計與目的之關聯性	2.排除條件
3.計畫內容及其執行方式與場所	3.招募方式
4.預期風險與預期效益	4.招募廣告或文宣資料的內容
5.參與者提前退出研究計畫之條件	5.易受傷害族群額外保護措施
6.暫停或終止全部計畫的條件	三、研究參與者之照護方面
7.監測與稽核計畫進行之規定	1.對參與者心理及社會層面之支持
8.研究結果之報告或發表方式	2.對參與者之補助及補償
	四、參與者資料機密及隱私保護方面
	1.參與者身份之保密
	2.訂有具體研究資料管理辦法

# 審查重點(委員審查檢核表)

貳、參與研究同意書審查事項	
1.取得告知同意之對象、同意方式及程序	12.重要的排除 / 納入條件
2.描述應簡單易懂	13.預期的風險(含心理及社會層面)
3.研究機構名稱及經費來源	14.研究資料的保密
4.研究目的及方法	15.預期可獲得的補助與補償
5.計畫主持人之姓名、職稱及職責	16.損害賠償責任
6.研究計畫聯絡人姓名及聯絡方式	17.有新資訊會隨時通知參與者
7.研究計畫時程	18.資料可被監測者、稽核者、研究倫理 委員會查核
8.研究計畫預估參與者人數	19.研究計畫期間,接受參與者或代理人 詢問或投訴並予以回應的機制
9.參與者應有的權利	20.研究材料之保存期限及運用規劃
10.何種情況下參與者須退出研究	21.研究可能衍生之商業利益及其應用之 約定
11.參與者可不具理由隨時退出研究及退 出方式	

# 科技部補助專題研究計畫規定 (1/2)

科技部補助專題研究計畫作業要點 (104.03.09)

•本部人文及社會科學研究發展司之研究計畫涉及人類研究(非生物醫學研究)者,應於申請時檢附已送人類研究倫理審查之證明文件;該文件未能於申請時提交者,應於計畫執行前補齊,以利審查。

#### 科技部「人類研究」補充說明(104.01.12)

所稱人類研究,係指行為科學研究以個人或群體為對象,使用介入、互動之方法、或是使用可資識別特定當事人之資料,而進行與該個人或群體有關之系統性調查或專業學科的知識性探索活動者。

# 科技部補助專題研究計畫規定(2/2)

#### 科技部「人類研究」補充說明(104.01.12)

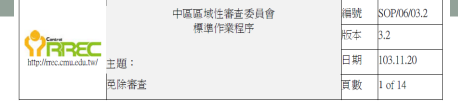
- 研究計畫非以未成年人、收容人、原住民、孕婦、身心障礙、精神病患及其他受不當脅迫或無法以自由意願做決定者(包括未成年、受刑人、孕婦、身心障礙者及經濟或教育狀況導致社會地位低下的人)為研究對象,且符合下列情形之,得免送倫理審查委員會審查:
- 1. 於公開場合進行之非記名、非互動且非介入性之研究,且無從自 蒐集之資訊辨識特定之個人。
- 2. 使用已合法公開週知之資訊,且資訊之使用符合其公開週知之目的。
- 3. 於一般教學環境中進行之教育評量或測試、教學技巧或成效評估 之研究。
- 研究計畫涉及研究對象所遭受之風險評估者,仍須經倫理審查委員會判定。
- PS:免送倫理審查委員會審查,需通過科技部認可。

# 送審類型?

# 免審?簡易審查?一般審查?

- 免除審查:指研究風險幾近於零的研究案。人體研究需符合衛福部、人類研究科技部相關規範。需送交研究倫理審查委員會判定。符合免除審查的案件,亦會發給核可證明。
- 簡易審查:指研究計畫之實施,對於研究對象所可能引發生理、心理、社會之危險或不適之或然率,不高於日常生活之遭遇或例行性醫療處置之風險,由2名委員審查,通過後於委員會議中提報並追蹤。
- 一般審查:不符合免除審查及簡易審查者,皆需轉送一般審查。由2名委員 詳閱計畫相關文書,並於委員會議中報告詳情,由全體委員合議討論出共識後,採多數審查決議。

## SOP06-免除審查



◆ 研究案件非以未成年人、收容人、原住民、孕婦、身心障礙、精神病患、判斷受不當脅迫或無法以自由意願做決定者(包括未成年、受刑人、孕婦、身心障礙者及經濟或教育狀況導致社會地位低下的人)為研究對象,

且符合下列情形之一:

- □ 於公開場合進行之非記名、非互動且非介入性之研究,且無從自蒐集之資 訊辨識特定之個人
- 使用已合法公開週知之資訊,且資訊之使用符合其公開週知之目的
- □ 公務機關執行法定職務,自行或委託專業機構進行之公共政策成效評估研究
- □ 於一般教學環境中進行之教育評量或測試、教學技巧或成效評估之研究 (若涉及新的教育策略、隨機或立意分派學生到不同教育組別、體育課涉 及極限運動,不能免審)
- 屬微小風險,且其研究對象所遭受之風險不高於未參加該研究者
- \*因計畫個別差異大且狀況複雜,是否符合免除審查仍由本會決定

## SOP05-簡易審查(1/3)

- 研究計畫之實施,對於研究對象所可能引發之生理、心理、社會之危險或不適之或然率,不高於日常生活之遭遇或例行性醫療處置之風險,並符合下列情形之一者:
- 以下列非侵入性方法採集研究用人體檢體:
  - 1. 以不損傷外形的方式收集頭髮、指甲或體表自然脫落之皮屑
  - 2. 收集因例行照護需要而拔除之恆齒
  - 3. 收集排泄物和體外分泌物,如汗液等
  - 4. 非以套管取得唾液,但<u>使用非刺激方式</u>、咀嚼口香糖、蠟或施用檸檬酸刺激舌頭 取得唾液
  - 5. 以<u>一般洗牙程序</u>或低於其侵犯性範圍之程序採集牙齦上或牙齦內之<u>牙菌斑</u>及<u>牙結</u> 石
  - 6. 以刮取或漱口方式,自口腔或皮膚採集黏膜或皮膚細胞
  - 7. 以蒸氣吸入後收集之痰液
  - 8. 其他非以穿刺、皮膚切開或使用器械置入人體方式採集檢體

## SOP05-簡易審查(2/3)

- 二、使用下列**非侵入性方法收集資料**。使用之醫療器材,須經**中央 主管機關核准**上市,且**不包括**使用**游離輻射、微波、全身麻醉**或**鎮 靜劑**等方式:
  - 1. 使用於研究對象體表或一段距離之<u>感應器</u>,不涉及<u>相當能量的輸入</u>或<u>侵犯研</u> 究對象隱私
  - 2. 測量體重或感覺測試
  - 3. 核磁共振造影
  - 4. 心電圖、腦波圖、體溫、自然背景輻射偵測、視網膜電圖、超音波、診斷性 紅外線造影、杜卜勒血流檢查及心臟超音波
  - 5. 依研究對象年齡、體重和健康情形所為之<u>適度運動</u>、<u>肌力測試</u>、<u>身體組織成</u>分評估與柔軟度測試
  - 6. 其他符合本款規定之非侵入性方法
- 三、使用診斷之病歷,含個案報告之研究。但不含人類後天性免疫不全病毒(HIV)陽性患者之病歷

## SOP05-簡易審查(3/3)

- 四. <u>以研究為目的所蒐集之錄音、錄影或影像資料。但不含可辨識或可能影響研</u> 究對象工作、保險、財務及社會關係之資料
- 五、研究個人或群體特質或行為,但不含造成個人或族群歧視之潛在可能者
- 六. 自**合法生物資料庫**取得之**去連結或無法辨識特定個人**之資料、檔案、文件、 資訊或檢體進行研究。但**不包括涉及族群或群體利益者**
- 七、已經其他合法倫理審查會通過之研究計畫,得以簡易審查程序追認之。
- 八. 經核准之試驗計畫,於核准有效期間內之微小變更者
- 九. 已審查通過之計畫,符合下列情形之一者:
  - 一. 該研究**已不再收錄新個案**,且所收錄之研究對象均<u>已完成所有相關的研究試驗</u>,惟 仍須長期追蹤
  - 二. **未能於原訂計畫期間達成收案數**,僅展延計畫期間,<u>未再增加個案數</u>,且<u>無新增之</u> 危險性
  - 三. 僅限於接續前階段研究之後續資料分析
- \*因計畫個別差異大且狀況複雜,是否符合簡易審查仍由本會決定

# 一般審查、簡易審查(審查費用)

計畫贊助單位 (經費來源)	新案	持續審查案 / 修正案	備註
廠商 (食品、化妝品)	20,000元	5,000元	請於送件時一併繳費
政府單位 (科技部、國衛院、衛福部、 中研院等)	16,000元	免收費	1. 請於申請計畫時編列預算,送件時一併繳費 2. 若補助單位尚未核定計畫經費,得申請暫緩繳交審查費。申請人須於送審時檢附「緩繳審查費申請及切結書」,於補助單位核訂清單所載之研究執行期限第一日起 60 個日曆天內一次繳清審查費 3. 若研究計畫未獲補助單位核定通過,而申請人擬繼續執行,須於獲知補助單位核定結果當日起30 個日曆天內,補繳審查費8,000元 4. 若申請撤案,須補繳行政費4,000元
學會或基金會	8,000元	免收費	請於送件時一併繳費
個人研究(自籌)	8,000元	免收費	請於送件時一併繳費
學生論文	5,000元	免收費	1. 請於送件時一併繳費 2. 計畫主持人需為指導教授,學生列為研究人員

# 免除審查(審查費用)

計畫主持人	收費標準	備註
外校院者	2,000元	<ol> <li>請於送件時一併繳費。</li> <li>若補助單位尚未核定計畫經費,得申請暫緩繳交上述行政費。申請人須於送審時檢附「緩繳審查費申請及切結書」,於補助單位核訂清單所載之研究執行期限第一日起60個日曆天內一次繳清。</li> <li>若研究計畫未獲補助單位核定通過,申請人須於獲知補助單位核定結果當日起30個日曆天內繳清上述行政費。</li> <li>案件經本會審查,其結果不符免審者,將轉為新案審查,並以新案之審查費標準收費,原所繳免審費可抵付於內。</li> <li>經轉案者,請依新案申請流程,備齊文件,重新送審。</li> <li>審查結果如不通過,且不申請新案審查,則不予退費。</li> </ol>

### 送件準備步驟-申請免審

## 送件準備步驟-新案初審(簡審/一般審)

## 臨床資訊管理系統(PTMS線上送審系統)



- ✓ PTMS帳號密碼申請
- ✓ 新案申請書:臨床試驗計畫申請書線上填寫說明

連結路徑: 中區區域性審查委員會/審查服務/PTMS電子送審系統網址:http://rrec.cmu.edu.tw/

★目前**新案審查**一律採**線上送審**(仍須送**一份紙本**至本會備查)



# 送審文件清單 - 1

新業₽	新素₽				
損₺₽	項目₽	說明↩	主持人	委員	
表式←	<b>-</b> 児目+ <sup>-</sup>	\$7C <b>391</b> €	勾蹇₽	推	
		● 線上資料:請上傳至【送審文件 35.】↓			
Α. ★∻	送審文件清單₽	<ul> <li>紙本資料:請附上2份送審文件清單,其中一份</li> </ul>	€2	+	
		將作為 <b>收件證明</b> 供主持人存查。↓			
		1. 機構外必須檢附↓			
В. ↔	機構送審書函₽	<ul><li>線上資料:若有,請上傳至【送客文件 35.】→</li></ul>	43	+	
		● 紙本資料:若有,正本請隨案附上↓			
		1. 請註明 <u>抬頭、統編</u> ;收據無法自取者,請附回郵			
	繳交審查費用元整↩	<u>信 封</u> ψ	ته ا		
	I	2. 若補助單位尚未核定計畫經費,得以「緩鐵審查			
C. ★₽		<b>費申請及切結書</b> 」申請暫緩繳交審查費。↓			
		<ul><li>線上資料:若有,請先簽名後上傳至【送審文件</li></ul>			
	緩繳審查費申請及切結書₽	34. 1 ↔	42	4	
		<ul><li>● 紙本資料:若有,請隨案附上母</li></ul>			
		<ul> <li>線上資料: Excel 檔,請上傳至【送客文件 35. 】</li> </ul>			
D. ★₽	研究業登錄檔♪	● 紙本資料:不寫紙本4	47	4	
	新業申請書↓	● 線上資料: 請直接於 PTMS 填寫「新案申請書 r			
E ★₽	(PTMS 輸出為「臨床試驗計	● 紙本資料:PTMS「新案申請書」下载後印出,	٠		
2. 7	畫申請書」)₽	請主持人及單位主管於 <b>未頁簽名</b> 4			
		● 線上資料:請上傳至【送審文件.1】↓			
1. ₽	簡易審查範圍檢核表₽	● 紙本資料:請主持人於來頁 <b>簽名</b> □			
		● 線上資料: 請上傳至【送客文件2.】→	依â	<b>F</b>	
9 🚣 .	(研究社 <b>考</b> 表)	▲ 从上海到:建州百日20mm 14 m 20 . 百倍·2		_	
2. ★₽	3 研究計畫書₽		件清	書	
		持人於首頁 <b>簽名</b> +日期₽	1 1 //		

依新案初審送審文 件清單準備文件

# 送審文件清單 - 2

3. ★.	计查中文摘要。	<ul> <li>歲上夏鼓:豬於夏尾註明版本日期点上得至【追答文件 3、】。</li> <li>纸本資料:豬於夏尾註明版本日期。</li> </ul>	3.7	A
4, <b>★</b> .s	计查集文摘要件	<ul> <li>機上重照:特於頁尾註明版本日期並上傳至【追答文件4】。</li> <li>域本資料:特於頁尾註明版本日期。</li> </ul>	а	, A
5. <b>★</b> .	主持人聲明書/切結書。	<ul> <li>態上复於: 特先著名雄上傳至【近審文件 5.】。</li> <li>紙本資料: 所有主持人署名+目期。</li> </ul>	,	.4
6. ★←	中國等藥大學整計投等院職 著財務型基業非財務關係申 報說明 (研究人員適用),	<ul> <li>廠商費助計查之研究人見檢緩應應。請據上 正檔姓名,並養名種上傳。。</li> <li>若有顯著財務制裝墜韭財務關係,請加鎮 中國署藥大學整新設署院顯著財務利益/ 非財務關係評估整處董計查說明表」。</li> <li>研究人員」係指計查主轉人或協同主轉 人、以及其他負責研究設計、執行或過報之人員。</li> <li>請將電子檔上傳於PTMS新葉遊事文件的「17、顯著財務制裝墜韭財務關係申報表 (研究人員)」關位。</li> </ul>	že	.11
23	(1) 参與研究同意書:1	<ul> <li>總上重於:精於頁尾註明版本日期並請上傳呈 【追客文件 6.】。</li> </ul>	i a	a.
7	(2) 参與研究說明書₽	<ul> <li>◆ 級本資料:請於夏尾註明股本日期、夏稿:請檢 附空白股本:請主持人於首夏賽名+日期。</li> </ul>	S	a
8,	研究執行之間卷、診該大調、 評量表等。	<ul> <li>機上重然:特於頁尾註明版本日期並上得至 [送 審文件7,]。</li> <li>紙本資料:特於頁尾註明版本日期。</li> </ul>	Sa .	.1
9,	招募参與者文宣。	<ul> <li>線上重照:轉於頁尾註明版本日期並上得至【追答文件 8、】。</li> <li>紙本資料:請於頁尾註明版本日期。</li> </ul>	ā	.,1
10. 🖈	數據資料及安全性監測計畫 (DSMP)檢檢表。	<ul> <li>歲上質然:辦先簽名往上傳至【送客文件 15.】.</li> <li>級本資料:辦主持人於表頁簽名。</li> </ul>	30	-1
11, 5	其他: (親寫集檢附其他相關資料:如 主持人手册、研究目轄、經費預 宴表等)。	<ul> <li>1、 精直接填写文件名稱。</li> <li>● 截止复数:特上得至【追客文件】之标题欄位。</li> <li>● 抵本資料:特於夏尾註明版本日期。</li> </ul>	ā	. Y

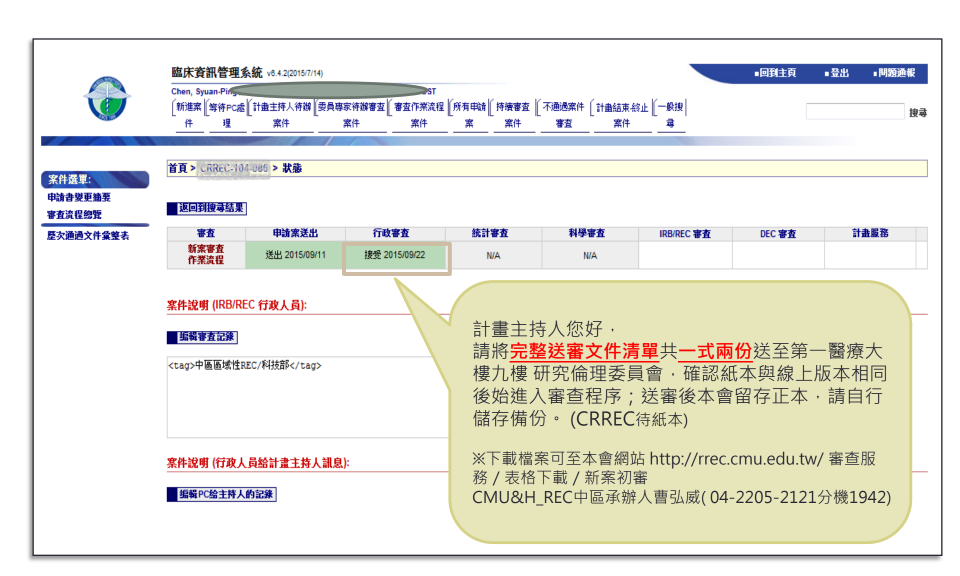
# 送審文件清單 - 3

#### 中國醫藥大學暨附設醫院研究倫理委員會↓ 中医医城性赛查委員會中

議本: 6, 2,1 送審文件清單↔ 告付 8 期: 105/10/27,1

				1. 7H V 2 R V 2 N	1		
12. ★	計畫主持人/研究 (包含協同主持人 最新 <u>羅歷</u> 資料。		<ul> <li>總上資於:特上得至【送客文件 11、】。</li> <li>統本資料:首頁署名+日期。</li> </ul>		ā	a	
13, ★	計畫主持人/研究 (包含共/協同主持/ 員)研究倫理相關 组。	、研究人 教育訓練證 •	(1)一年 研習( (2)二年 総本選供	胜明;	<b>卜等</b> 研究倫理相關訓練 TI 网络裸裁完成使明。	et.	
	.姓名(可為助理) .童話:	La					
9000	- Muser in LE-mail : a						
送件人	- 簽名/日期:1	a		完成檢核: RREC 編號:	a		
本會核	( 對 . )						
核 對	· 尚寫補件 · 請補送	以下文件:					
□核對	無誤,本會收件人	.餐章/日期:。					





# 送件準備步驟-變更案

#### 修正前後對照表

請詳列修正處前後差異之內容,文件修正處請以「祖龜+子九網底」禁示,並註

明修正项目共负码

び止义什石碑・訂重青

修正前版本:第二版,日期:103年12月1日

修正後版本:第三版,日期:104年7月9日

the ser the service	11/2 - 1/2 - 22	15 T 213 nD
沙亚州门谷	19年後17年	19 3- 10 71
第 8 頁	第 8、9 頁	1. 增加收案人數,以使研究
		內容更加充實。
預計收案人數	預計收案人數	2. 因發現訪談內容已足
本案預計收案 10 人進行研	本案預計收案 20 人進行研	夠,故刪除問卷調查,避
究訪談與問卷調查。	究訪談與問卷調查。	免受訪者參與研究時間
		過長,造成不便。

備註:本表可因內容增加自動延伸。

所有修正記號皆標註於 【修正後內容】

# 送件準備步驟-結案

#### 收錄個案報告表

收錄	佃	宏	非	W.	址	诚

狀況代碼: A. 篩選中 B. 已完成 C. 退出

退出原因代碼:1.不良反應

2. 反應不佳

3. 不符合納入條件

4. 未依計畫書執行

5. 拒絕/撤回同意

6. 行政或其他因素 請說明:

□不 適用

請說明:

研究參與者	研究參與者	狀 況	退出原因	
編號	英文姓名缩寫	(請寫代碼)		請寫代碼/說明
S001	HHZ	В	N/A	
S002	CYT	С	6(第二	-期研究無法配合)

※ 本表格如需要時可自行延伸。填寫內容以中文標楷體為主,必要時可加英文(Times New Roman),字體需為14號字。

※ 若有非適用項目請另行製作表格,表格格式須符合申請要點之規定。

退出原因·若無·請填【N/A】

・ 結案報告表↓

一、本計畫編號:↩			
	81.		
二、計畫主持人: ↩ 共同/協同主持人: ↩			
三、計畫名稱:↩			
四、核准日期: 年 月 日至			
五、計畫委託者 □無 □有, ; (Sponsor) → 計畫聯絡人: 電話: → 博真: → 地址: →	<b>名稱:</b> ↓		
六、計畫結案日期:為截至 年	月 日之狀況↩		
七、第一位參與者收案日期:	<b>∮</b> 月 日↩		
八、收案狀況:↩			
收案:人,完成: AE:人;人次,SAE:	人,退出:人(請陳述理由): ↔ 人; <u>人次</u> 尋		
九、不良事件結果分析:↩	27 - 120 - 121 - 1		
4			
₽			
₽			
十、研究材料之保存及銷毀↩	_		
	銷毀↔		
□原告知研究參與者之保存期 〔銷毀日期:年月	限為年,將依約在期限屆滿前銷投 日)←		
□其他:請説明			
□本計畫不涉及研究材料之保存	及銷毀↩		
計畫主持人簽名:	日期:↩		
單位:	職稱:↩		

「人體研究法」第19條之規定,對於研究執行機構於研究 材料之使用、銷毀。

# 送件準備步驟-撤案



審查類型	說明
撤案	初審案件尚未完成審查流程前或尚未收納研究參與者前,計畫主持人欲撤銷送審案件,需填寫撤案申請書說明原因,經主任委員批示簽名後核准撤案申請,惟已進入審查階段案件 <b>恕不退費</b>
修正案(變更案)	主持人 <b>須依審查會通過之研究計畫執行</b> ,若需要修正, 必須向本會提出申請,經審查通過後才能執行
持續試驗案(期中報告)	以審查決議中建議之期中審查時間與頻率進行期中報告,每年至少一次 人體研究法第十七條:「審查會對其審查通過之研究計畫,於計畫執行期間,每年至少應查核一次。」 *收案研究參與者清單
計畫偏離/違規/不順從通報	計畫偏離/違規/不順從:委員會監測到主持人/機構未依照審查通過之計畫書、國內/國際相關法規或未依照委員會要求提供資訊/進行研究
嚴重不良事件通報	➤ 不良事件:參與者參加研究後所發生之任何不被預期或希望情況,不一定與研究具有因果關係。嚴重不良事件 (severe adverse event, SAE)包括了身體、心理、社會、經濟及法律上的嚴重傷害 ➤ 計畫主持人必須在事件發生後盡速通報委員會

審查類型	說明
實地訪查	<ul> <li>▶ 本會可要求實地訪查執行高風險研究案之研究單位</li> <li>▶ 由主任委員、執行秘書基於下列因素決定受訪單位:</li> <li>• 高風險或風險利益平衡在邊緣狀態之計畫</li> <li>• 不易依循計畫執行,容易發生偏離之計畫</li> <li>• 追蹤審查結果有大問題之計畫</li> <li>• 發生非預期嚴重不良事件須作進一步了解之計畫</li> <li>• 發現有違研究倫理之計畫</li> </ul>
計畫終止	<ul> <li>▶ 可由主持人或委員會提出</li> <li>▶ 若委員會發現計畫有下列情事之一者,得令其限期改善或終止:</li> <li>• 自行變更研究計畫內容</li> <li>• 顯有影響研究對象權益、安全事實</li> <li>• 不良事件發生頻率或嚴重度異常</li> <li>• 有事實足認研究計畫已無必要</li> <li>• 發生其他影響研究風險與利益評估之情事</li> </ul>
結案	主持人應於計畫 <b>結案後三個月內</b> 繳交,若結案報告遲不交回,經行政 催繳無效 <mark>超過三個月</mark> ,本會將予行政撤案,且將針對同一申請者的案 件將不再受理新案審查。

# 送審相關網站

中區區域性 審查委員會 http://rrec.cmu.edu.tw/ 網址:

- 中國醫藥大學暨附設醫院研究倫理委員會網址:
  - http://web.cmuh.cmu.edu.tw/2007/IRB/index.html
- PTMS臨床資訊管理系統 網址: https://cmuh.cims.tw/wiPtms/index.html

#### 109年 預約諮詢服務 (2020.04.01修訂)

• 諮詢時間

Mon — Fir 四

下午14:00~17:00

#### • 預約方式

- 電話: 04-22052121#1942
- E-mail: rrec@mail.cmu.edu.tw

#### 注意事項

1. 請最遲於兩個工作天前預約。

例: 欲諮詢日期為11/14(三)10點,最遲需於11/12(一)10點前完成預約。

- 2. 預約時,請告知您的姓名、學校單位、職稱及欲諮詢事項, 方式可採電話諮詢或親訪本中心。
- 3. 每時段開放預約名額3-4人,每人約30-40分鐘,依預約順序,額滿為止。
- 4. 如須臨時取消,請於一個工作天前E-mail或來電通知,若無故缺席,則暫停預約權限一個月
- 5. 若遇國定假日或本中心會議/活動則暫停一次,本中心保有修改、取消諮詢時間 之權利。
- 6. 諮詢時,請備妥計畫書及研究相關文件,以利秘書處給予較適切之建議。

# 送審位置(1/2)



# 送審位置(2/2)



搭乘1-5號電梯至 地下一樓第六會議室 (唯獨六號電梯勿搭乘)



地址: 404-47台中市育德路2號-第一醫療大樓B1第六會議室-研究倫理委員

會(中區委員會)

### THE END

• Thanks for your attention!

