郭 綜 合 醫 院 人體 試 驗 委 員 會



文件名稱: 保密與利益迴避同意書

文件編號: IRB-P04

版 次: 12.0

總 頁 數: 21 頁

發行日期: 西元 2024年 02月 01日

※聲明:本文件資料屬郭綜合醫院人體試驗委員會所有,不得擅自攜帶離院外,未經本會 許可不得翻閱;非經本會管理階層同意不得翻印轉載。

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	2/22

文件修訂記錄表							
* / Hn	ur b / b		修訂	種類		<i>は</i> →	
發行日期	版本/次	増加	刪除	異動	檢核	修訂章節/頁次/內容	
2007.12.30	1.0	✓				新增	
2011.06.22	2.0			✓		問卷調查之案件,臨床試驗保密協議書之受試者改 成受訪者。	
2012.02.26	3.0	√	√	√		依醫策會查核基準: 1.由原「臨床試驗申請與審查作業程序」獨立作業程序並依需求加以增修內容。 2.表格增修:依人員職責不同加以分類,委員保密同意書、工作人員保密同意書、列席人員保密同意書、訪查員保密同意書、諮詢專家保密同意書、諮詢專家利益迴避同意書、非人體試驗委員會委員要求文件副本的保密同意書、臨床試驗保密同意書。	
2013.04.10	4.0	✓	✓	√		依法規及年度檢視需求增修內容: 1.增加章節:第3章/流程 2.修改章節內容:第4章/職責及第5章細則 3.新增使用表單:附表十、十一受試者(團體)代表 保密及利益迴避同意書 4.評委建議表單能夠簡化:附表一至附表九內容修 改。	
2013.04.17	4.1			√		行政作業發現表格版次錯誤修訂: 1.委員保密同意書IRB-P04-01(2.0版)改(4.0版) 2.委員利益迴避同意書IRB-P04-06(2.0版)改(4.0版) 3.研究成員保密同意書IRB-P04-09(2.0版)改(4.0版)	
2014.01.22	5.0			✓		年度檢視需求增修內容: 內容無修正,版面調整。	

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	3/22

	文件修訂記錄表								
發行日期	版本/次		修訂	種類		修訂章節/頁次/內容			
被 1 日 知	/仪本/-人	增加	刪除	異動	檢核	3 1 1 7 7			
2015.01.21	6.0	✓		✓		年度檢視需求增修內容: 增修內容:附件九研究成員保密同意書(5.0版)			
2016.01.20	7.0			✓		年度檢視需求增修內容: 5.3.2.3.委員(包括主席)與議程所列任何討論案件有利益衝突時,應主動告知主席,並在討論該案時離開會場,除非依委員會要求得提出說明,任仍必須在討論及投票時離開會場。 5.3.2.4.若有委員(包括主席)因利益衝突而迴避時,工作人員需在會議紀錄上註明,且不得將該委員列入該案應投票人數計算。			
2017.08.09	8.0		√			依衛生福利部於民國106.07.11發文字號:衛部醫字第1061664137號公告「中華民國92.11.12衛署醫字第0920202507公告之「醫療機構人體試驗委員會組織及作業機準」即日停止適用。 刪除:7.參考文獻7.1.「醫療機構人體試驗委員會組織及作業基準」衛署醫字第0920202507號,2003			
2018.07.25	9.0				✓	年度檢視需求增修內容: 內容無修正。			
2020.02.06	9.0				√	年度檢視需求增修內容: 內容無修正。			
2020.10.30	10.0			√		年度檢視需求增修內容: 增加5.1.2.5及5.3.6 同意書簽署相關事宜。			

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	4/22

	文件修訂記錄表								
7% (修訂種類						
₩ 發行日期	版本/次	增加	刪除	異動	檢核	修訂章節/頁次/內容			
						年度檢視需求增修內容: 表單版次刪除,如下 第5項細項中5.3.1(附件1,IRB-P04-01/4.0)改成(附件1, IRB-P04-01),(附件6,IRB-P04-06/4.0)改成(附件6,			
2021.07.29	11.0			✓		IRB-P04-06), 5.3.2(附件2, IRB-P04-02/2.0)改成(附件2, IRB-P04-02), 5.3.3(附件5, IRB-P04-05/2.0)改成(附件2, IRB-P04-05), (附件7, IRB-P04-07/2.0)改成(附件7, IRB-P04-07), (附件10, IRB-P04-10/1.0)改成(附件10,			
						IRB-P04-10), (附件11, IRB-P04-11/1.0)改成(附件11, IRB-P04-11), 5.3.4(附件9, IRB-P04-09/2.0)改成 (IRB-P04-09/2.0), (附件3, IRB-P04-03/2.0)改成(附件3, IRB-P04-03), 5.3.5(附件3, IRB-P04-03/2.0)改成(附件3,			
						IRB-P04-03),(附件4,IRB-P04-04/2.0)改成(附件4,IRB-P04-04)			
2023/12/11	11.0				✓	年度檢視需求增修內容: 內容無修正。			
2024.02.01	12.0			√		配合年度檢視、業務及查核需求增修 1.文件修訂記錄表增加「檢核」欄位。			

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	5/22

目錄

編	碼	頁	碼
文	件修訂記錄表	2	
目:	錄	5	
1.	目的	6	
2.	範圍	6	
3.	流程	6	
4.	職責	6	
5.	細則	6	
6.	名詞解釋	8	
7.	参考文獻	9	
8.	使用表單	9	
	附件一:委員保密同意書(IRB-P04-01/4.0)1	1	
	附件二:工作人員保密同意書(IRB-P04-02/2.0)12	2	
	附件三:列席人員保密同意書(IRB-P04-03/2.0)1	3	
	附件四: 訪查人員保密同意書(IRB-P04-04/2.0)14	4	
	附件五:諮詢專家保密同意書(IRB-P04-05/2.0)15	5	
	附件六:委員利益迴避同意書(IRB-P04-06/4.0)10	6	
	附件七:諮詢專家利益迴避同意書(IRB-P04-07/2.0)1	7	
	附件八:要求文件副本的保密同意書(IRB-P04-08/2.0)18	8	
	附件九:研究成員保密同意書(IRB-P04-09/5.0)19	9	
	附件十:受試者(團體)代表保密同意書(IRB-P04-10/1.0)20	0	
	附件十一:受試者(團體)代表利益迴避同意書(IRB-P04-11/1.0)2	1	

郭 综 合 醫 院 人體 試 驗 委 員 會

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	6/22

1. 目的

提供保密、利益衝突及迴避管理規則,利益揭露及相關簽署方式,確認研究團隊及人體試驗委員會人員確實閱讀、了解。

2. 範圍

適用於人體試驗委員會(以下簡稱本會)所有委員及相關人員的保密和利益迴避有關的資訊和作業流程。

3. 流程

加生		
步驟	程序	負責人/單位
1	保密原則	委員/工作人員/研究成員/列席人員/訪查員/ 諮詢專家/受試者(團體)代表
2	利益衝突與迴避原則	委員/工作人員/研究成員/列席人員/訪查員/ 諮詢專家/受試者(團體)代表
3	簽署同意	委員/工作人員/研究成員/列席人員/訪查員/ 諮詢專家/受試者(團體)代表
4	存檔	工作人員

4. 職責

為了保護受試者的權利,在開始倫理審核之前,所有本會相關成員,包括聘任的委員、工作人員、研究成員、列席人員、訪查員、諮詢專家、受試者(團體)代表皆有責任去閱讀、了解、接受和簽署協議,包含保密及利益迴避協議。

5. 細則

5.1. 保密原則

- 5.1.1. 委員會議中討論研究計劃案內容或委員相關意見、委員姓名等均需要保密,嚴禁對 委員會以外的人員洩漏。
- 5.1.2. 委員、工作人員、觀察員、訪查員、諮詢專家、受試者(團體)代表保密原則。
 - 5.1.2.1. 將檔案和文件視為機密,不能複製、保留或對任何人洩漏保密資料。
 - 5.1.2.2. 不能直接、間接公開或應用委員會所提供本人閱覽,屬於第三者機密或專利的 資料。
 - 5.1.2.3. 不能因任何目的在委員會授權之外使用保密資料,或以任何方法導致自己或 第三者獲利。

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	7/22

- 5.1.2.4. 所有原始檔案或複印文件為本會獨有之財產,工作結束後,應交還所有保密 資料(包含工作期間做的紀錄和摘記)。
- 5.1.2.5. 人委會之審查委員、諮詢專家、行政人員,於離職後均不得洩露人委會業務 相關訊息。

5.1.3. 研究成員保密原則

- 5.1.3.1. 受試者之身分及其臨床試驗相關紀錄,應予保密。
- 5.1.3.2.經由簽署受試者同意書,受試者即同意其原始醫療紀錄可直接受監測者、稽核者、本會及主管機關檢閱,以確保臨床試驗過程與數據符合相關法律及法規要求,並承諾絕不違反受試者身分之機密性。
- 5.1.3.3.辨認受試者身分之紀錄應保密,且在相關法律及法規要求下將不公開。如果 發表試驗結果,受試者之身分仍將保密。
- 5.1.3.4. 若發生受試者隱私及其個人資訊洩漏之情事,致受試者受到任何傷害,本人願依法負起民、刑事等相關責任。

5.2.利益衝突與迴避原則

- 5.2.1. 利益揭露(disclosure)
 - 5.2.1.1.本會委員、本會諮詢專家或受試者(團體)代表,審查計畫(包括簡易審查及一般審查案件、試驗偏差報告及嚴重不良事件報告)前應揭露與其計劃相關之利益。
 - 5.2.1.2. 委員與試驗機構或試驗計劃委託人之下列關係,應揭露之:
 - (1) 聘僱關係。但試驗機構內人員,毋須揭露。
 - (2)支薪之顧問。
 - (3)財務往來狀況。
 - (4)本人、配偶與三親等以內之親屬對試驗機構或試驗計畫委託人之投資。

5.2.2. 利益衝突之評估與處理

- 5.2.2.1. 委員若與計畫有利益衝突不應審查該計畫案(可提供特殊專業知識及經驗),需 通知本會工作人員,由主任委員重新指派審查委員。
- 5.2.2.2. 本會主席於會議時須宣讀利益迴避原則,並確認與會人員是否有可能的利益 衝突及需執行利益迴避情況。
- 5.2.2.3. 委員(包括主席)與議程所列任何討論案件有利益衝突時,應主動告知主席,並 在討論該案時離開會場,除非依委員會要求得提出說明,但仍必須在討論及 投票時離開會場。

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	8/22

- 5.2.2.4. 若有委員(包括主席)因利益衝突而迴避時,工作人員需在會議紀錄上註明,且 不得將該委員列入該案應投票人數計算。
- 5.2.2.5. 委員遇有下列情形之一者,應即迴避,不得參加審查:
 - (1)為受審研究計畫或其子計畫之主持人、協同主持人或委託人。
 - (2)與受審研究計畫主持人有配偶、四親等內之血親或三親等內之姻親或曾有此關係。
 - (3)與受審研究計畫委託廠商具有聘僱關係。
 - (4)有具體事實,足認有偏頗之虞,經審查會決議應予迴避者。
- 5.2.2.6. 委員若嚴重違反利益迴避原則當然解聘。
- 5.2.2.7. 諮詢專家或受試者(團體)代表若嚴重違反利益迴避原則,當次的審查諮詢意見 將不予採納。
- 5.3. 簽署保密同意書及利益迴避同意書
 - 5.3.1.委員於聘任時,需簽署委員保密同意書(附件1,IRB-P04-01)及委員利益迴避同意書(附件6,IRB-P04-06)。
 - 5.3.2.本會工作人員於聘任時,需簽署工作人員保密同意書(附件2, IRB-P04-02)。
 - 5.3.3.諮詢專家與受試者(團體)代表於審查案件前,需簽署兩份同意書:諮詢專家保密同意書(附件5,IRB-P04-05)、諮詢專家利益迴避同意書(附件7,IRB-P04-07);受試者(團體)代表保密同意書(附件10,IRB-P04-10)、受試者(團體)代表利益迴避同意書(附件11,IRB-P04-11)。
 - 5.3.4.研究成員於送審計畫時需簽署研究成員保密同意書(附件9, IRB-P04-09)。
 - 5.3.5.列席人員、訪查員,參與本會相關事務,需簽署一份同意書。列席人員保密同意書 (附件3,IRB-P04-03);訪查員保密同意書(附件4,IRB-P04-04)。
 - 5.3.6.保密/利益衝突同意書效期:委員、諮詢專家、行政人員經續聘任且保密/利益衝突協議書未修正者,可延續簽署之時效。若遇保密/利益衝突協議書內容修改時,其相關人員應重新簽署。

5.4. 歸檔

5.4.1. 除研究成員之保密同意書及利益迴避同意書存放於計畫案中,其他人員保存於委員個人資料檔案裡,並由工作人員管理。

6. 名詞解釋

- 6.1. 保密: 非經授權不得任意公佈資訊
- 6.2. 保密協議:指秘密或不公開協議,用來保護研究資訊,使其他接觸資料者不致於濫用。在 保密性協議下,任何類型的資訊都須被保密。協議必須建立在某段期間內,在該段期間內

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	9/22

需維持資料的保密性

- 6.3. 利益衝突:當一個人,例如指計畫主持人、研究人員、委員有個人或私人的利益,充分顯示將影響其研究執行或研究審查的客觀公正性。利益衝突包含財務利益及非財務利益。
- 6.4. 財務利益(Financial of interest):指計畫主持人、研究人員、委員及其配偶、三親等以內之 親屬擁有試驗委託者或廠商提供的貨幣價值之任何事務;包括但不限於:
 - 6.4.1. 與試驗委託者/廠商有聘僱關係;
 - 6.4.2. 為試驗委託者/廠商之主管或負責人;
 - 6.4.3. 為試驗委託者/廠商長期支薪之顧問;
 - 6.4.4. 試驗委託者或產品或服務所提供之年薪;
 - 6.4.5. 擁有計畫贊助公司或其產品之私有股息(如公司股票);
 - 6.4.6. 獲得的股息(包括股票或其相等值)或計畫案的經費贊助金額;
 - 6.4.7. 獲得與研究有關的藥品/產品/技術之所有權(包括:專利、商標、商業機密、版權);
 - 6.4.8. 或收取或預期收到補助款足以影響研究的結果。
- 6.5. 顯著財務利益:指下列情形之一
 - 6.5.1. 試驗委託者或產品或服務所提供之年薪超過新台幣24萬元;
 - 6.5.2. 獲得的股息(包括股票或其相等值)超過新台幣24萬元,或5%計畫案的經費贊助金額。
- 6.6. 非財務利益(Non-financial of interest)指下列情形之一
 - 6.6.1. 為受審研究計畫或其子計畫之主持人、協同主持人或委託人。
 - 6.6.2. 與受審研究計畫主持人有配偶、四親等內之血親或三親等內之姻親或曾有此關係。

7. 參考文獻

- 7.1. 「藥品優良臨床試驗準則」衛署藥字第0930338510號,2005
- 7.2. 「人體試驗管理辦法」衛署醫字第0980263557號,2009
- 7.3. 「人體研究法」華總(一)義字第10000291401號,2011
- 7.4. 「人體研究倫理審查委員會組織及運作管理辦法」衛署醫字第1010265129號,2012。
- 7.5. World Health Organization, Operational Guidelines for Ethics Committees that Review Biomedical Research, 2000.
- 7.6. International Conference on Harmonization, Guidance on Good Clinical Practice (ICH GCP) 1996.

8. 使用表單

附件一:委員保密同意書(IRB-P04-01/4.0)

附件二:工作人員保密同意書(IRB-P04-02/2.0)

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	10/22

附件三:列席人員保密同意書(IRB-P04-03/2.0)

附件四: 訪查員保密同意書(IRB-P04-04/2.0)

附件五:諮詢專家保密保密同意書(IRB-P04-05/2.0)

附件六:委員利益迴避同意書(IRB-P04-06/4.0)

附件七:諮詢專家利益迴避同意書(IRB-P04-07/2.0)

附件八:要求文件副本的保密同意書(IRB-P04-08/2.0)

附件九:研究成員保密同意書(IRB-P04-09/5.0)

附件十:受試者(團體)代表保密同意書(IRB-P04-10/1.0)

附件十一:受試者(團體)代表利益迴避同意書(IRB-P04-11/1.0)

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	11/22

附件一:委員保密同意書(IRB-P04-01/4.0)

委員保密同意書
本人自西元年月日起至西元年月日止,擔任郭綜合醫院 人體試驗委員會委員,爲保障受試者權益、安全與福祉,審查人體試驗計畫,本人 同意遵守下列協議:
一、將審查用的檔案和文件視為機密,不能複製、保留或對任何人洩漏保密資料。
二、不能直接、間接公開或應用貴會所提供本人閱覽,屬於第三者機密或專利的資料。
三、不能因任何目的在委員會授權之外使用保密資料,或以任何方法導致自己或第 三者獲利。
四、所有原始檔案或複印文件為人體試驗委員會獨有之財產,任期終止後,應交還 所有保密資料(包含擔任委員期間做的紀錄和摘記)。
本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如違反願接受貴會處置,絕無異議。
此致郭綜合醫院人體試驗委員會
立書人:
西元年月日

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	12/22

附件二:工作人員保密同意書(IRB-P04-02/2.0)

工作人員保密同意書
本人自西元年月日起至西元年月日止,擔任郭綜合醫院
人體試驗委員會工作人員,本人同意遵守下列協議:
一、將檔案和文件視為機密,不能複製、保留或對任何人洩漏保密資料。
二、不能直接、間接公開或應用委員會所提供本人閱覽,屬於第三者機密或專利的資料。
三、不能因任何目的在委員會授權之外使用保密資料,或以任何方法導致自己或第三 者獲利。
四、所有原始檔案或複印文件為人體試驗委員會獨有之財產,工作結束後,應交還所有保 密資料(包含工作期間做的紀錄和摘記)。
本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如違反願接受貴會處置,絕無異議。
此致
郭綜合醫院人體試驗委員會
立書人:

西元_____年___月___日

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	13/22

附件三:列席人員保密同意書(IRB-P04-03/2.0)

列席人員保密同意書
本人於西元年月日,獲准以觀察員的身分列席參加郭綜合醫院
「西元年第次人體試驗委員會會議」,本人同意遵守下列協議:
一、在人體試驗委員會會議過程中,將公開或討論審查用的檔案和文件視為機密, 不能複製、保留或對任何人洩漏保密資料。
二、不能直接、間接公開或應用委員會所提供本人閱覽,屬於第三者機密或專利的資料。
三、不能因任何目的在委員會授權之外使用保密資料,或以任何方法導致自己或 第三者獲利。
四、所有原始檔案或複印文件為人體試驗委員會獨有之財產,會議結束後,應交還所有保密資料(包含列席時做的紀錄和摘記)。
本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如違反願接受貴會處置,絕無異議。
此致
郭綜合醫院人體試驗委員會
立書人:
西元年月日

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	14/22

附件四: 訪查人員保密同意書(IRB-P04-04/2.0)

訪查人員保密同意書

	人自西元						_日止,訪	查郭綜合	- 殹
院	人體試驗委員會	會組織功能	運作情況	,本人同意	意遵守下列	列協議:			
_	、將檔案和文件	+視為機密	,不能複製	1、保留或	對任何人	洩漏保密	資料。		
二	、不能直接、間	接公開或原	應用貴會所	f提供本人	.閱覽,屬	於第三者	機密或專	利的資料	٠ -
三	、不能因任何目 者獲利。	的在委員會	曾授權之外	卜使用保密	資料,或	认以任何方	法導致自	己或第三	-
四	、所有原始檔案 密資料(包含記	,				產,訪查	結束後,原	應交還所	有保
本ノ	人已經詳細閱讀	並瞭解上並	述協議內 容	こ,如違反	願接受貴	會處置,	絕無異議	0	
	此致								
	郭綜合醫院人	體試驗委	員會						
						立書人:			
						西元	年	月	日

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	15/22

附件五:諮詢專家保密同意書(IRB-P04-05/2.0)

諮詢專家保密同意書

		-11 - 4	4 2-11. T					
本人自西元 醫院人體試驗委員 ,本人同意遵守-	員會諮詢專家							
一、將審查用	的檔案和文	件視為機	密,不能	复製、保	留或對任	何人洩漏化	呆密資料	- 0
二、不能直接。	、間接公開	或應用貴	會所提供為	本人閱覽	,屬於第三	三者機密豆	戊專利的	資料
三、不能因任 第三者獲		員會授權	之外使用化	呆密資料	,或以任	何方法導致	效自己或	
四、所有原始 所有保密	檔案或複印 資料(包含擔					任期終止行	爱 ,應交	還
本人已經詳細	田閱讀並瞭角	解上述協 詞	議內容,如	違反願持	妄受貴會處	置,絕無	異議。	
此致								
郭綜合醫院人	體試驗委	員會						
					立書人:			
					西元	年	月	日

文件名稱	保密與利益迴避同	意書		文件編號	IRB-P04
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	16/22

附件六:委員利益迴避同意書(IRB-P04-06/4.0)

委	昌	利	益	迴	澼	同	贵	書
•	$\boldsymbol{\tau}$	1 1		\sim		1 1	16.7	=

	本人自西	元	年_	月	日;	起至西	元	年	月	日	止,	擔任	為郭
綜合	各醫院人體	豊試驗委	員會白	勺委員	,爲保阳	章受試者	皆權益、	安全	與福祉	審查人	體記	式驗計	畫,
應者	考量善益與	具正義之	倫理原	 則,	並遵守	相關法	令之規	定,於	會議時	提供客	觀的	建議	及做
成署	審查決定,	本人同	意遵与	宇下列	協議:								

- 一、有下列情形之一者,應即迴避,不得參加審查:
 - 1. 為受審研究計畫或其子計畫之主持人、協同主持人或委託人。
 - 2. 與受審研究計畫主持人有配偶、四親等內之血親或三親等內之姻親或曾有此關係。
 - 3. 與受審研究計畫委託廠商具有聘僱關係。
 - 4. 有具體事實,足認有偏頗之虞,經審查會決議應予迴避者。
- 二、本人與試驗機構或試驗計畫委託人之下列關係,應揭露之:
 - 1. 聘僱關係。但試驗機構內人員,毋須揭露。
 - 2. 支薪之顧問。
 - 3. 財務往來狀況。
 - 4. 本人、配偶與三親等以內之親屬對試驗機構或試驗計畫委託人之投資。

本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如違反願接受貴會處置,絕無異議。

此致

郭綜合醫院人體試驗委員會

立書人:			
西元	年	月	Н

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	17/22

附件七:諮詢專家利益迴避同意書(IRB-P04-07/2.0)

諮詢專家利益迴避同意書

本人自西 院人體試 應考量善	驗委員	會諮詢	專家,	爲保障	受試者	脊權益、	安全與	與福祉	,審查	人體試	驗計	畫,
一、審查 二、可參 投票		試驗委	,				·	, , , ,		頁特別	注意	,無
2. 與係與有 3. 4. 本 1. 2. 財	查受受。受具體研研 研 研事	試究究 究實 機問狀驗計計 計,構。況	畫或主 委認 試下子人 解偏計	列計有 商頗 畫別之俱 美國 美人	時主以 時期, 所以 一時期, 解之 一時期, 解答	基之等 係查 列勒協之 。會 關	司主持/ 三血親或 共議應 続 、應	人或委员 三親等 四國 三國	託人。 	因親或		比關
本人已經 此致 郭綜合醫				協議穴	容,女	□違反 原			置,絕			
							Đ	 五	年)]	_日

文件名稱	保密與利益迴避同	保密與利益迴避同意書			
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	18/22

附件八:要求文件副本的保密同意書(IRB-P04-08/2.0)

要求文件副本的保密同意書	
立書人:非郭綜合醫院人體試驗委員會的委員 獲得貴會文件並同意遵守下列協議:	員,於 西元年_月_日,
一、了解貴會給我的文件複本是機密,不能複製、保留或	對任何人洩漏保密資料。
二、依貴會規定使用資料,而且未經貴會的允許,不能複	製,或提供這些文件給予任何
人。	
本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如違反願接受貴	會處置,絕無異議。
本人已收到貴會下列文件:	
此致	
郭綜合醫院人體試驗委員會	
立書	人:
西	元年月日
人鼬台脸禾吕命士	委:
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
271	,

文件名稱	保密與利益迴避同	文件編號	IRB-P04		
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	19/22

附件九:研究成員保密同意書(IRB-P04-09/5.0)

		研究成	美真保密同	怠書			
立書人:		(□計畫主持	人 □協同主	持人 □码	开究人員	□其他:)
計劃編號:							
計畫名稱:							
		施行之人體試 遵守下列保密		究,因而扌	寺有或知悉	总受試者,	/研究對 ៖
等相關注 此本人同	·律,皆明確 可意因參與人	、醫療法、個人 規定個人隱私 體試驗、人體 訊等,均應妥	4、個人資料 2研究而持有	、個人病 或知悉病	情及健康 人的醫療	資訊須予	保密,因
. , _		京之身分紀錄? 完對象之身分(& 法規要求	下,不可	公開;如	中果發表研
		事項,致受 等相關責任。		象受到任《	何傷害,	本人願依	法負起日
四、本人已經	堅詳細閱讀並	瞭解上述內容	区並同意遵守	,如違反原	願接受貴何	會處置,經	絕無異議
此致							
郭綜合醫	院人體試驗	委員會		立書			
				西	· 元	年	月日

 $^{^1}$ 衛署藥字第 0930338510號,「藥品優良臨床試驗準則」第22條十五,94.01.06

郭 综 合 醫 院 人體 試 驗 委 員 會

文件名稱	保密與利益迴避同	意書		文件編號	IRB-P04
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	20/22

附件十:受試者(團體)代表保密同意書(IRB-P04-10/1.0)

受試者(團體)代表保密同意書

本人自西元年月日起至年_ 醫院人體試驗委員會受試者(團體)代表,爲保障受認 體試驗計畫,本人同意遵守下列協議:	
一、將審查用的檔案和文件視為機密,不能複製、	保留或對任何人洩漏保密資料。
二、不能直接、間接公開或應用貴會所提供本人閱]覽,屬於第三者機密或專利的
資料。	
三、不能因任何目的在委員會授權之外使用保密資 者獲利。	料,或以任何方法導致自己或第三
四、所有原始檔案或複印文件為人體試驗委員會獨有保密資料(包含擔任受試者(團體)代表期間做	
本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如違反	願接受貴會處置,絕無異議。
此致	
郭綜合醫院人體試驗委員會	
	.
	立書人:
	西元年月日

文件名稱	保密與利益迴避同意書		文件編號	IRB-P04	
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	21/22

附件十一:受試者(團體)代表利益迴避同意書(IRB-P04-11/1.0)

刊作	1 · 文武有(图随)代农们鱼边壁内总首(IKD-104-11/1.0)				
受試者(團體)代表利益迴避同意書					
院人	、自西元年月日起至年月日止,擔任郭綜合學人體試驗委員會受試者(團體)代表,爲保障受試者權益、安全與福祉,審查人體計畫,應考量善意與正義之倫理原則,並遵守相關法令之規定,本人同意遵守下 後:	试			
	審查人體試驗計畫,提供完成受試者(團體)代表諮詢報告表,給貴會審核。可參加人體試驗委員會會議,向貴會提出報告並參與討論,但必須特別注意,無投票權或表決權。				
	所做的報告,為研究的永久檔案部份。 當審查人體試驗計畫有下列情況時,應主動告知貴會,不得參加審查: 1. 為受審研究計畫或其子計畫之主持人、協同主持人或委託人。 2. 與受審研究計畫主持人有配偶、四親等內之血親或三親等內之姻親或曾 有此關係。	七			
	3. 與受審研究計畫委託廠商具有聘僱關係。				

4. 有具體事實,足認有偏頗之虞,經審查會決議應予迴避者。

五、本人與試驗機構或試驗計畫委託人之下列關係,應揭露之:

- 1. 支薪之顧問。
- 2. 財務往來狀況。
- 3. 本人、配偶與三親等以內之親屬對試驗機構或試驗計畫委託人之投資。

本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如違反願接受貴會處置,絕無異議。

此致

郭綜合醫院人體試驗委員會

立書人:_			
西元.	任	日	口

郭 综 合 醫 院 人體試 驗 委 員 會

文件名稱	保密與利益迴避同意書		文件編號	IRB-P04	
制定單位	人體試驗委員會	版本 (日期)	第 1.0 版 (2007.10.30) 第 12.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	22/22

審查案件利益迴避協議書

郭綜合醫院人體試驗委員會的委員,爲保障受試者權益、安全與福祉,審查人體試驗計畫,應考量善意與正義之倫理原則,並遵守相關法令之規定,於會議時提供客觀的建議及做成審查決定,本人同意遵守下列協議:

- 一、有下列情形之一者,應即迴避,不得參加審查:
 - 1. 為受審研究計畫或其子計畫之主持人、協同主持人或委託人。
 - 與受審研究計畫主持人有配偶、四親等內之血親或三親等內之姻親或曾有此關係。
 - 3. 與受審研究計畫委託廠商具有聘僱關係。
 - 4. 有具體事實,足認有偏頗之虞,經審查會決議應予迴避者。
- 二、本人與試驗機構或試驗計畫委託人之下列關係,應揭露之:
 - 1. 聘僱關係。但試驗機構內人員,毋須揭露。
 - 2. 支薪之顧問。
 - 3. 財務往來狀況。
 - 4. 本人、配偶與三親等以內之親屬對試驗機構或試驗計畫委託人之投資。 本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如違反願接受貴會處置,絕無異議。

此致

郭綜合醫院人體試驗委員會

立書人:			
西元	年	月	日