郭 綜 合 醫 院 人體 試 驗 委 員 會



文件名稱: 選定諮詢專家程序

文件編號: IRB-P07

版 次: 8.0

總頁數:8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	選定諮詢專家程序	選定諮詢專家程序				
制定單位	人體試驗委員會	版本(日期)	第 1.0 版 (2012.01.31) 第 8.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	2/9	

	記錄表					
76 / No	n= 1. / 1		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
2012.01.31	1.0	✓				依醫策會訪查基準: 新增標準作業程序
2012.04.30	1.1	✓				視現況需要修訂作業程序: 新增:諮詢專家簽署保密及利益迴避同意書。
2013.01.28	2.0	✓		✓		依年度檢視需求增修內容: 1.增修:第1~8章內容。 2.新增:第8章/附件一:專業諮詢報告表
2013.08.01	2.1	√		√		<u>委員異動:</u> 1. 兒科黃淑卿醫師離職由醫療委員改聘為諮詢專 家委員。
2014.01.22	3.0	√		√		依年度檢視需求增修內容: 為保障受試者之權益與安全,修改-專業諮詢報告表: 1. 審查期限增加西元年月日。 2. 請依計畫之風險進行評估:是否需增加追蹤審查之頻率□需要:□三個月□六個月□不需要
2015.01.21	4.0					依年度檢視需求增修內容: 內容無增刪異動。
2017.08.09	5.0		√			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	6.0				√	年度檢視需求增修內容: 內容無修正。
2020.02.06	6.0				✓	年度檢視需求增修內容: 內容無增刪異動。

文件名稱	選定諮詢專家程序	F	文件編號	IRB-P07	
制定單位	人體試驗委員會	版本(日期)	第 1.0 版 (2012.01.31) 第 8.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	3/9

	文件修訂記錄表										
がたロ 4n	JE 上 / 上	修訂種類			カン・立然 / 五 ト / か や						
發行日期	版本/次	增加	刪除	異動	檢核	修訂章節/頁次/內容					
2021.07.29	7.0			√		年度檢視需求增修內容: 1.表單版次刪除,如下 第5項細項中 5.2.3 (附件二,IRB-P04-05/2.0) 改成(附件二,IRB-P04-05),(附件三,IRB-P04-07/2.0) 改成 (附件三,IRB-P04-07)					
2023.12.11	7.0				✓	<u>年度檢視需求增修內容:</u> 內容無增刪異動。					
2024.02.01	8.0			√		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。 2.第5.1.1點 增加非委員專業領域字句。					

文作	牛名稱	選定諮詢專家程序	選定諮詢專家程序				
制定	定單位	人體試驗委員會	版本(日期)	第 1.0 版 (2012.01.31) 第 8.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	4/9	

目錄

編碼	頁碼
文件修訂記錄表	2
目錄	4
1. 目的	5
2. 範圍	5
3. 職責	5
4. 流程	5
5. 細則	5
6. 名詞解釋	6
7. 参考文獻	6
8. 使用表單	6
附件一:專業諮詢報告表(IRB-P07-01/2.0)	7
附件二:諮詢專家保密同意書(IRB-P04-05/2.0)	8
附件三:諮詢專家利益迴避同意書(IRB-P04-07/2.0)	9

郭 综 合 醫 院 人體試 驗 委 員 會

文件名稱	選定諮詢專家程序	選定諮詢專家程序				
制定單位	人體試驗委員會	版本(日期)	第 1.0 版 (2012.01.31) 第 8.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	5/9	

1.目的

提供郭綜合醫院(以下簡稱本院)人體試驗委員會(以下簡稱本會)建立聘請諮詢專家人才庫及 記錄的作業流程。

2.範圍

本會初審案件或當本會委員或主任委員認為討論議題或審查的研究計畫非委員專業領域或牽涉到特別倫理議題時,可以邀請與該專業相關的專家提供諮詢。

3.職責

在本會工作人員或委員推薦專業諮詢人選後,由本會主任委員選定。

4.流程

_			
	步驟	程序	負責人/單位
	1	邀請諮詢專家	主任委員/委員/諮詢專家/工作人員
	2	遴選諮詢專家	主任委員/委員/諮詢專家/工作人員
	3	專家諮詢服務	主任委員/諮詢專家
	4	專業諮詢結束聘任	主任委員/諮詢專家
	5	歸檔	工作人員

5.細則

5.1.邀請諮詢專家

- 5.1.1. 本會對於牽涉特別倫理議題或<u>非委員專業領域</u>計畫案時,可進一步徵詢諮詢專家 意見。
- 5.1.2. 主任委員分案或委員審查之研究案件時,評估是否需要諮詢專家提供諮詢意見。

5.2. 遴選諮詢專家

- 5.2.1. 諮詢專家由工作人員或委員提名後,經主任委員審核後聘任。任期兩年。
- 5.2.2. 諮詢專家專業資格可為:醫學、病人代表、醫藥、統計、社會科學、法律、倫理 與宗教界及社會公正人士。
- 5.2.3. 諮詢專家應簽署保密同意書(附件二,IRB-P04-05)及利益迴避同意書(附件三,IRB-P04-07)。

5.3.專家諮詢服務

- 5.3.1. 本會提供研究計劃書檔案給合適的諮詢專家審查。
- 5.3.2. 諮詢專家必須對本會提出完成的諮詢報告,以供參考。
- 5.3.3. 填寫專業諮詢報告表(附件一, IRB-P07-01/2.0)
- 5.3.4. 諮詢專家可參加本會會議,向其提出報告並參與討論,但必須特別注意,諮詢專

文件	名稱	選定諮詢專家程序	選定諮詢專家程序				
制定	單位	人體試驗委員會	版本(日期)	第 1.0 版 (2012.01.31) 第 8.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	6/9	

家無投票權或表決權。

5.4.專業諮詢結束聘任

5.4.1. 結束聘任諮詢專家得自行或由本會提出終止聘任。

5.5.歸檔

- 5.5.1. 諮詢專家之履歷、保密同意書、利益迴避同意書存放於專屬檔案中。
- 5.5.2. 專業諮詢報告表,存放於計劃檔案中。

6.名詞解釋

6.1. 諮詢專家:不隸屬計畫執行單位或參與該研究,並提供研究計畫書公正的建議及評論者。

7.参考文獻

- 7.1. 「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號令,2012
- 7.2. 「藥品優良臨床試驗準則」衛署藥字第 0930338510號, 2005

8.使用表單

附件一:專業諮詢報告表(IRB-P07-01/2.0)

附件二:諮詢專家保密同意書 (IRB-P04-05/2.0)

附件三:諮詢專家利益迴避同意書(IRB-P04-07/2.0)

文件名稱	選定諮詢專家程序	選定諮詢專家程序				
制定單位	人體試驗委員會	版本(日期)	第 1.0 版 (2012.01.31) 第 8.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	7/9	

附件一:專業諮詢報告表(IRB-P07-01/2.0)

專業諮詢報告表

I R E	3 編 號		諮詢專家如	生名			
審查	期限西	5元年月日~西元年月日	諮詢專家收件	日期	西元	年	月日
計畫	主持人		諮詢專家送件	日期	西元	年	月日
計畫	名稱						
利益	迴避宣告	:審查此案件,是否須利益迴避:	□否 □是,理	由:			
項次		審查重點			合適	需修改	不適用
1.	試驗主持	寺人之資格、學經歷及經驗之適當	性。				
2.		計與目的之合理關聯性、統計方治 生及依最低受試者人數達成妥適結		-算)			
3.	試驗計	畫預期風險與預期效益相較之合理	性。				
4.	選擇對馬	照組之合理性。					
5.	受試者	是前退出試驗、暫停或中止全部試	驗之條件。				
6.		式者所存在之母群體特性(包括性別 經濟狀態及種族淵源)。]、年齡、教育程	建度、			
7.	將全部了	資訊傳達予潛在受試者之方式。					
8.	受試者經	內入、排除條件。					
9.	為試驗	目的而取銷或暫停標準治療之合理	性。				
10.	試驗期戶	冒及試驗後,提供受試者之醫療照	護。				
11.	計畫結	束後,提供受試者繼續取得試驗產	品之計畫。				
12.	記載可能	能接觸受試者個人資料(包括其醫療	民記錄及檢體)之	人。			
13.	將不能往	于使同意者納入試驗之理由。					
14.	於試驗其 之最新	明間,確保受試者及時得到與其權 資訊。	利、安全與福祉	相關			
<u>15.</u>	請依計畫 □需要	之風險進行評估:是否需增加追路□三個月 □六個月 □不需要	從審查之頻率				
專家	意見及建	議:					
諮詢	專家簽名		完成審查日期	西元	,	年 月	日

3	て件名稱	選定諮詢專家程序	選定諮詢專家程序				
朱	引定單位	人體試驗委員會	版本(日期)	第 1.0 版 (2012.01.31) 第 8.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	8/9	

附件二:諮詢專家保密同意書(IRB-P04-05/2.0)

	諮詢專家保密同意書							
合醫院	因元 乙人體試驗委 本人同意遵	員會諮詢	專家,爲					
	將審查用的不能直接、資料。		•					
Ξ	、不能因任何 或第三者獲		員會授	權之外使用	保密資料	,或以任	何方法導致	.自己
	、所有原始權 還所有保密	資料(包含	含擔任諮	詢專家期間	做的紀錄	和摘記)	0	
本此3	人已經詳細	知 韻 亚 联 月	鲜上亚協	,議內谷,女	口逞及願接	长 党 頁 曾 <i>[</i>	远直,絶無 <u>;</u>	兵議。
	宗合醫院人體	豊試驗委	員會					
						書人: t		日

文件名稱	選定諮詢專家程序	文件編號	IRB-P07		
制定單位	人體試驗委員會	版本(日期)	第 1.0 版 (2012.01.31) 第 8.0 版 (2024.02.01)	頁數/總頁數	9/9

附件三: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

本人自西元年月日起至 醫院人體試驗委員會諮詢專家,爲保障受試 畫,應考量善意與正義之倫理原則,並遵守 議:	者權益、安全與初	畐祉,審 查	查人體試	驗計
一、審查人體試驗計畫,提供完成的專業諮	詢報告表,給貴會	會審核。		
二、可參加人體試驗委員會會議,向貴會提 無投票權或表決權。	出報告並參與討論	角,但必多	頁特別注	意,
三、所做的報告,為研究的永久檔案部份。				
四、當審查人體試驗計畫有下列情況時,應 1. 為受審研究計畫或其子計畫之主持人 2. 與受審研究計畫主持人有配偶、四親等關係。 3. 與受審研究計畫委託廠商具有聘僱關 4. 有具體事實,足認有偏頗之虞,經審 五、本人與試驗機構或試驗計畫委託人之下 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 本人已經詳細閱讀並瞭解上述協議內容,如	、協同主持人或等內之血親或三親 係。 查會決議應予迴 列關係,應揭露之 驗機構或試驗計	委託人之 選委託人 :	l親或曾 ² 之投資。	有此
此致				
郭綜合醫院人體試驗委員會				
	立書人:			
	_	年	月	日