

人體研究倫理審查委員會						
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023		
告	版本	13.0	頁數	1 of 20		

錄 目

1.	目	的	2
2.	範	圉	2
3.	職	責	2
4.	流	程	2
5.	細	則	3
5	5.1.		
5	5.2.	受理結案、終止及撤案報告文件	3
5	5.3.	審查結案、終止及撤案報告	4
5	5.4.	結案、終止及撤案報告審查結果與通知	4
5	5.5.		
6.	名	詞解釋	
7.	參:	考文獻	5
8.	附	件	6





人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁 數	2 of 20	

1. 目的

提供審查會通過之計畫案,其結案、終止及撤案報告案件審查事宜。

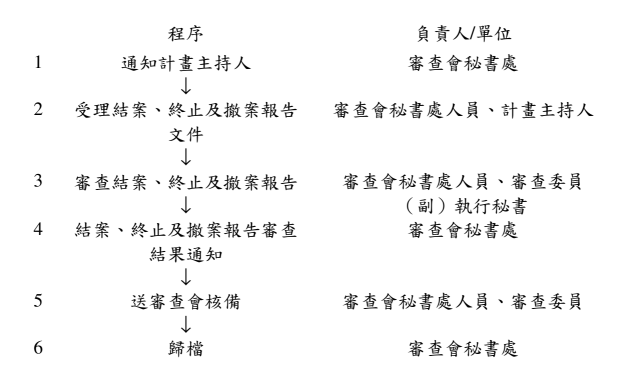
2. 範圍

適用任何人體研究之已完成計畫案、預計完成前即終止之計畫案及未執 行即申請撤除的計畫案。每一個計畫主持人都有義務提供完整的報告給審查會。

3. 職責

當計畫同意函到期前 ,審查會的秘書處將以書面或 PTMS 系統郵件提 醒計畫主持人到期日並繳交報告。若計畫已結束收案 ,主持人需繳交結案 、 終止及撤案報告至審查會秘書處。計畫主持人於計畫同意函到期前 3 個月可 以開始繳交結案 、終止及撤案報告 ,如提早結案則不在此限 ,同意函到期後 尚未繳交結案 、終止及撤案報告者則提報審查會 ,並通知主持人需繳交結 案 、終止及撤案報告;在完成繳交前 ,不得再申請新案。如有其他特殊情 形 ,得由(副)執行秘書以提案方式送審查會討論是否同意計畫繼續執行。

4. 流程





人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁 數	3 of 20	

5. 細則

- 5.1. 通知計畫主持人
- 5.1.1. 審查會秘書處定期查閱各計畫之人體研究(試驗)計畫同意函核定之有效 期限。
- 5.1.2. 審查會秘書處 2 至 3 個月前將持續審查報告通知 (AF01-011/13.0) 以 紙本方式或電子郵件,通知計畫主持人。
- 5.1.3. PTMS 系統於計畫許可效期前 70 日、50 日、30 日及到期隔日凌晨寄發 通知信給計畫主持人。
- 5.1.4. 審查會秘書處保留繳交持續審查報告通知(AF01-011/13.0)文件或電子檔。
- 5.1.5. 計畫到期後尚未繳交結案、終止及撤案報告則提報審查會,並以書面或電子郵件通知主持人需補繳結案、終止及撤案報告並提報審查會不再受理新計畫案送件;於主持人補繳結案、終止及撤案報告後,再重新開放其新案收件。如有其他特殊情形,得由(副)執行秘書以提案方式送審查會討論是否同意計畫繼續執行。
 - 5.2. 受理結案、終止及撤案報告文件
- 5.2.1. 計畫主持人填寫並準備下列文件或至 PTMS 系統提出結案、終止及撤 案申請。
 - 5.2.1.1. 結案報告:結案報告表暨委員審查表(AF01-012/13.0)、成果報告、 受試者名單與同意書簽名頁影本或電子檔。
 - 5.2.1.2. 終止報告:計畫終止摘要表暨委員審查表(AF07-012/13.0)與同意書 簽名頁影本或電子檔(如有)。
 - 5.2.1.3. PTMS 系統送件計畫之計畫主持人則填寫臨床試驗結案/終止/撤案申請書(AF04-012/13.0)並檢附 PTMS 受試者名單(AF06-012/13.0)與受試者同意書影本資料(如有)。
- 5.2.2. 秘書處人員核對資料,資料不全則以 PTMS 系統通知計畫主持人補正或書面通知計畫主持人。



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁 數	4 of 20	

- 5.3. 審查結案、終止及撤案報告
- 5.3.1. 秘書處將查閱原計畫之審查委員記錄於結案報告審查委員勾選表 (AF02-012/13.0),附上結案、終止及撤案報告文件,送交(副)執行秘書分配給委員審查。
- 5.3.2. 原則上由原醫療審查委員審查,原審查委員因故無法審查時,則由 (副)執行秘書另外分配其他委員審查。
- 5.3.3. 秘書處將結案報告表暨委員審查表(AF01-012/13.0)、計畫終止摘要表暨 委員審查表(AF07-012/13.0)等相關文件與原審通過計畫書送交委員審 查。
- 5.3.4. PTMS 系統送件計畫由秘書處點選 PTMS 系統送件給委員審查,委員填寫 PTMS 結案/終止/撤案審查意見表(AF05-012/13.0)。
- 5.3.5. 審查委員審查
 - 5.3.5.1. 委員完成審查後若有任何意見需主持人回覆,於結案報告表暨委員審查表(AF01-012/13.0)、計畫終止摘要表暨委員審查表(AF07-012/13.0)中的審查意見欄位填寫並簽名及日期,完成後送回本會秘書處。
 - 5.3.5.2. 委員完成審查並核准結案或終止,於結案報告表暨委員審查表 (AF01-012/13.0)、計畫終止摘要表暨委員審查表(AF07-012/13.0)中 勾選通過選項並簽名及日期,完成後送回本會秘書處。
 - 5.4. 結案、終止及撤案報告審查結果與通知
- 5.4.1. 審查結果為【通過】
 - 5.4.1.1. 秘書處確認委員核准結案、終止及撤案,並通知計畫主持人結案、 終止及撤案通過。
- 5.4.2. 審查結果為【建議修正或提供進一步說明】
 - 1. 審查會秘書處將除去委員姓名之委員意見及主持人回覆單(AF03-012/13.0)送交計畫主持人或由 PTMS 系統檢送委員意見請主持人回覆。
 - 在主持人完成說明回覆後送回秘書處,秘書處再次送原審委員審查。主持人得有2次申覆機會,若委員仍有意見將送交審查會討論。



- 3. 主持人若逾期 30 日未繳回覆單,審查會得以逕行撤銷審查並提報審查會。
- 4. 秘書處確認委員核准結案、終止及撤案,並通知計畫主持人結案、 終止及撤案通過。
- 5.4.3. 審查結果為【不符合簡易審查,改送一般審查】
 - 5.4.3.1. 審查委員需詳述理由
 - 5.4.3.2. 審查會秘書處將除去委員姓名之委員意見及主持人回覆單(AF03-012/13.0)送交計畫主持人或由 PTMS 系統檢送委員意見請主持人回覆。
 - 5.4.3.3. 主持人回覆後,將計畫轉為一般審查排入審查會。

5.5. 歸檔

- 5.5.1. 將結案報告表暨委員審查表(AF01-012/13.0)、計畫終止摘要表暨委員審查表(AF07-012/13.0)與全部研究計畫相關文件歸檔。
- 5.5.2. 存入檔案室並標示註明。
- 5.5.3. PTMS 系統點選計畫狀態為結束。

6. 名詞解釋

結案	研究或試驗已結束,所有受試者皆已完成研究或試驗相關程序。
終止	研究或試驗因故無法繼續進行,且未來不再執行。
撤案	研究或試驗尚未納入受試者,即因故不再執行。

7. 參考文獻

- 7.1 Standards and Operational Guidance for Ethics Review of Health-Related Research with Human Participants (WHO 2011).
- 7.2「藥事法」衛生福利部,2018.1.31。
- 7.3「人體研究法」,2019.1.2。



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁 數	6 of 20	

- 7.4「人體試驗管理辦法」,2016.4.14。
- 7.5「藥品優良臨床試驗準則」,2020.8.28。
- 7.6 「醫療法」, 2020.1.15。
- 7.7「醫療法施行細則」,2017.12.12。
- 7.8 赫爾辛基宣言(Declaration of Helsinki) 2013 年中文版, 2013。
- 7.9 International Conference on Harmonization, Guidance on Good Clinical Practice (ICH-GCP) E6 (R2), 2016.
- 7.10 WMA Declaration of Taipei on Ethical Considerations regarding Health Databases and Biobanks (世界醫師會台北宣言), 2016.
- 7.11 The Council for International Organizations of Medical Sciences(CIOMS), 2016.
- 7.12 https://www2.cims.tw/PTMS/, 臨床資訊管理系統。
- 7.13「醫療器材管理法」,2020.1.15。
- 7.14「醫療器材優良臨床試驗管理辦法」,2021.4.9。

8. 附件

- 8.1 AF01-012/13.0 結案報告表暨委員審查表
- 8.2 AF02-012/13.0 結案報告審查委員勾選表
- 8.3 AF03-012/13.0 主持人回覆單
- 8.4 AF04-012/13.0 臨床試驗結案/終止/撤案申請書
- 8.5 AF05-012/13.0 PTMS 結案/終止/撤案審查意見表
- 8.6 AF06-012/13.0 PTMS 受試者名單
- 8.7 AF07-012/13.0 計畫終止摘要表暨委員審查表



人體研究倫理審查委員會						
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023		
告	版本	13.0	頁數	7 of 20		

AF01-012/13.0 結案報告表暨委員審查表 高雄榮民總醫院人體研究倫理審查委員會 結案報告表暨委員審查表

計畫編號: VGHKS -CT -						
試驗計畫名稱:						
單位/計畫主持人:						
聯絡人姓名:	聯絡人電話:					
人體試驗計畫同意函期限:西元年_	月日至西元年月日					
試驗藥品/醫療器材學名、商品名及	規格: □不適用					
收錄個案描述:						
结果分析:						
不良反應結果分析:	□不適用					
	户上出版,与《石冶咖》CAE~ 口口户上					
□本院已結束收案,所有受試者皆 所有後續之統計分析作業。	完成試驗、無必須追蹤之 SAEs、且已完成					



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁 數	8 of 20	

□本院已結束收案,所有受試者皆完成試驗;但本研究係多中心試驗、報告須
待所有中心資料整合後撰寫,擬先行申請關閉本試驗中心。
受試者生物檢體或其衍生物剩餘檢體及資料之處理:
□本試驗無檢體
□ 本試驗檢體於試驗結束後立即銷毀
□ 本試驗保留剩餘檢體/資料供未來使用,逾保存期限後銷毀 (請詳填以
下資料)
保管單位:
保管地點:
保管人員:
保存方式/條件:
保存期限:
標示方式:□含姓名、病歷號或身分證字號等可辨識個人資料
□僅以代碼標示(編碼)
□去連結
計畫主持人聲明:
1. 本人代表本計畫之研究成員確保所有參與此計畫之受試者相關資料將妥善保管,且僅提供計畫相關人員、本院人體研究倫理審查委員會與衛生主管機關檢視;並保證決不洩露。在資料分析時,受試者的身份均以代碼表示;計畫完成後,所有參與此計畫之受試者之相關資料如逾越保存期限後將依法銷毀;並保證參與此計畫之相關人員,於任何時期絕不涉及揭露受試者個人隱私與資料。上述各項若有不實或蓄意隱瞞,願負法律上應負之責任。
 報告內容經本人確認無誤,若需要願提供所需之相關資料予人體研究倫理審查委員會,以提供受試者權益之審查。

計畫主持人簽名:_____ 日期:西元____年__月__日



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁 數	9 of 20	

審查意見:					
□通過□建議修正或提供進一步	說明				
□不符合簡易審查 , 改送	一般審查				
審查委員簽章:	日期:西元	年	_月_	日	

註1: 非藥物者,不適用項目請註明「不適用」。

註 2: 本表可因內容增加自動延伸。填寫內容以中文為主,必要時加英文,唯字體不得

小於14號字。

註 3: 結案資料含:1.結案報告表 2.成果報告 3.受試者名單、受試者同意書簽名頁影本

(第一份為完整)。

受試者名單(含對照組):

狀況代碼: A.已完成 B.退出

退出原因代碼:

- 1.不良反應(adverse event/intercurrent illness) [*請說明並附完整追蹤報告]
- 2.死亡(death)
- 3.治療反應不佳(insufficient therapeutic response)
- 4. 未回診(failure to return)
- 5.不符合納入條件(violation of selection criteria at entry) [*請說明]
- 6.未依計畫書執行(other protocol violation) [*請說明]
- 7.拒絕治療/轍回同意(refused treatment/withdraw consent)
- 8.早期改善(early improvement)
- 9.行政或其他因素(administrative/other) [*請說明]

受試者編號	受試者 英文姓名縮寫 (ex:C.C.H)	受試者 病歷號	身分證號碼	納入日期 (西元年/月/日)	受試者狀況 (狀況代碼/退出 原因代碼/)	備註
1						
2						
3						



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁 數	10 of 20	

受試者同意書部份:	(表格請自行延伸)
□ 受試者同意書簽名頁影本(第一位受試者須有完整同意書影本)	,共份。
(註.如遇法定代理人或有同意權人簽署,請檢附該份受試者同意書之第	一頁。)
□申請免除「受試者同意書」	
※計畫若為免受試者同意書,本表不需填寫病人英文姓名縮寫、病歷號與	身分證號碼。
□不適用,計畫為申請免除「受試者同意書」且「檢體/資料已去	連結」
※不需填寫本表。	

嚴重不良事件及未預期問題監測及通報紀錄

本計畫通報總次數:___次

流水號	病歷號碼	受試者姓名	發生日期	不良反應	相關性	處理方式
		(可以縮寫取	(西元年/月/	描述	(請填代碼)	(請填代碼)
		代)	日)			
1						
2						

註一:相關性代碼:1.確定相關(certain); 2.很可能相關(probable/likely); 3.可能相關(possible); 4.不太可能相關(unlikely); 5.不相關(unrelated)

註二:處理方式代碼:1.減輕藥物劑量;2.停止用藥;3.投與解藥;4.不需處理,密切觀察;5.其他(請說明)

註三:本表可因內容增加自動延伸。填寫內容以中文為主,必要時加英文



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁數	11 of 20	

AF02-012/13.0 結案報告審查委員勾選表

高雄榮民總醫院人體研究倫理審查委員會 結案報告審查委員勾選表

致 本院審查會(副)執行秘書:

請勾選一位委員進行結案報告審查,謝謝。

計畫名稱:

計畫主持人:

送審計畫編號:

原審查委員:

請勾選此計畫之結案審查委員一位, 名單如下:

	醫療委員	
1	000	
2	000	
3	000	
4	000	
5	000	
6	000	
7	000	
8	000	
9	000	
10	000	
11	000	
12	000	
13	000	

	非醫療委員	
14	000	
15	000	
16	000	
17	000	
18	000	
19	000	
20	000	
21	000	

簽名:	日期: 西元	年	月	E
-----	--------	---	---	---

承辦人:

(分機:)



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁數	12 of 20	

AF03-012/13.0 主持人回覆單

高雄榮民總醫院人體研究倫理審查委員會 主持人回君留

主持	主持人回覆單						
惠鑒:		結案報告					
台端所繳交人體試驗計畫結案報 如附,請就意見表之意見提出說明或 回覆單擲回本會。	_						
	承辦單位:						
	聯絡電話:						
試驗計畫主持人申覆說明:							
計畫主持人簽名:	日期:西元	年月日					



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁 數	13 of 20	

AF04-012/13.0 臨床試驗結案/終止/撤案申請書 臨床試驗結案/終止/撤案申請書

IRB/REC審查案號:
計畫編號:
計畫中文名稱:
計畫英文名稱:
計畫主持人:
機構: 部門: 職稱:
電話: 電子郵件:
計畫聯絡人:
機構: 部門: 職稱:
電話: 電子郵件:
計畫執行期限: 至
試驗委託者:
本院執行狀況:
□Completed(結案): 研究或試驗已結束,所有受試者皆已完成研究或試驗相關程
序
□Terminated(終止): 研究或試驗因故無法繼續進行,且未來不再執行
□Withdrawn(撤案): 研究或試驗尚未納入受試者,即因故不再執行
放上/协安 后田·(大棚中挂放上/协安土佰店官·中挂协安土,以下溉石 后 佰店
終止/撤案原因:(本欄申請終止/撤案者須填寫;申請撤案者,以下選項無須填寫)
終止計畫之後續處理說明:(申請終止案填寫)
本院收案期間:
本計畫核准後,第1位個案收案時間為:
最近1位個案收案時間為:

T. S.	人體研	究倫理等	審查委員何	會	
(\$5)	結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023
告 http://www.vghks.gov.tw	版本	13.0	頁 數	14 of 20	

收案人數現況

	本院	院外	總計
受試者預定招募人數			
本期間收案人數			
總收案人數			
篩選人數			
納入人數			
完成人數			

本院中途退出

原因	總計退出人數
1.不良反應	
2.死亡	
3.治療反應不佳	
4.未回診	
5.不符合納入條件	
6.未依計畫書執行	
7.拒絕治療/撤回同意	
8.早期改善	
9.行政或其他因素	



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
結系、於止及俶杀報 告 告	版本	13.0	頁數	15 of 20	

嚴重不良事件及非預期問題件數:

院內共: 件(請檢附嚴重不良事件及非預期問題事件摘要報告清單)

國內其他醫院: 件

國外共: 件

稽核/實地訪查/監測/查核:

計畫執行期間是否曾接受稽核/實地訪查/監測/查核?

□否

□是, 次(可複選)

(□IRB/REC□試驗委託者□衛生福利部□其他:)

研究期間遭遇與倫理相關之問題:

與研究倫理相關之問題,例如:曾遭受試者或家屬之抱怨、新的文獻或初步研究成果可能會改變受試者之風險或利益、或潛在受試者族群之標準治療已改變等,請說明:

試驗結果:

- 1. 受試者是否遭遇任何非預期之結果(生理、心理或社會)?□否□是
- 2. 是否有重要結果足以影響受試者族群的利害而需要向受試者公開揭露?□否□是,請附上相關資料
- 3. 是否已發表?□否□是,請附電子檔以供參考,期刊名稱:

計畫主持人聲明

- 1.本人負責執行此臨床試驗,依赫爾辛基宣言精神及國內相關法令之規定,確保受試者之權益、健康、個人隱私與尊嚴。
- 2.上述結案/終止/撤案報告內容經本人確認無誤,若需要願提供所需之相關資料 予貴會,以提供受試者權益之審核。

計畫主持人簽章:

中華民國 年 月 日



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告 告	版本	13.0	頁數	16 of 20	

AF05-012/13.0 PTMS 結案/終止/撤案審查意見表

[檢核表]頁籤
1.是否增加受試者潛在之風險(生理、心理、社會)? ○是 ○否
請說明 限 1300 字元
2.使用之受試者同意書是否為本會最新核准版本,且內容完備?
○不適用 ○是 ○否
請說明 限1300字元
3.此次審查期間之受試者同意書簽署是否完整?
○不適用 ○是 ○否
請說明 限 1300 字元
4.嚴重不良事件受試者摘要報告清單與紀錄是否完整? ○不適用(本次報告
期間無發生嚴重不良事件)○是○否
請說明 限 1300 字元
5.是否有其他倫理之考量? ○否 ○是
請說明 限 1300 字元
6.是否發現執行過程中有重大偏差? ○否 ○是
請說明 限 1300 字元



人體研究倫理審查委員會						
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023		
告	版本	13.0	頁 數	17 of 20		

7.是否	需進	行實:	地稽	核?
			_	

○否 ○是,請續填:

稽核原因:

□安全性/風險性考責	14 T	作生 /	風	一般	똔	考	軍
------------	------	------	---	----	---	---	---

- □嚴重不良反應事件及非預期問題件數過多
- □同意書簽署不完整或簽署版本不正確,且可能影響受試者參加意願
- □在本會核准前即納入受試者
- □未依計畫執行試驗
- □其他,請說明:限1300字元

審查結果

- ○通過(若為其他事項通報案,選此項為提會報備)
- ○建議修正或提供進一步說明
- ○不符合簡易審查,改送一般審查(若為其他事項通報案,選此項為提會討論)

審查意見

- (1). 請計畫主持人列席審查會議報告: ○不需列席 ○需列席
- (2). 其他意見(至多800字,若審查意見欄位出現前次暫存意見,請委員刪除前次意見):



人體研究倫理審查委員會						
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023		
告 告	版本	13.0	頁 數	18 of 20		

AF06-012/13.0 PTMS 受試者名單

高雄榮民總醫院人體研究倫理審查委員會 受試者名單(含對照組)

狀況代碼: A.已完成 B.退出

退出原因代碼:

- 1.不良反應(adverse event/intercurrent illness) [*請說明並附完整追蹤報告]
- 2.死亡(death)
- 3.治療反應不佳(insufficient therapeutic response)
- 4.未回診(failure to return)
- 5.不符合納入條件(violation of selection criteria at entry) [*請說明]
- 6.未依計畫書執行(other protocol violation) [*請說明]
- 7.拒絕治療/轍回同意(refused treatment/withdraw consent)
- 8.早期改善(early improvement)
- 9.行政或其他因素(administrative/other)[*請說明]

受試者 編號	受試者 英文姓名縮寫 (ex:C.C.H)	受試者 病歷號	身分證號碼	納入日期(西元年/月/日)	受試者狀況 (狀況代碼/退出 原因代碼/)	備註		
受試者同意書部份: (表格請自行延伸)								
□ 受訪	□ 受試者同意書簽名頁影本(第一位受試者須有完整同意書影本),共份。							
(註.如遇法定代理人或有同意權人簽署,請檢附該份受試者同意書之第一頁。)								
□申請免除「受試者同意書」								
※計畫若為免受試者同意書,本表不需填寫病人英文姓名縮寫、受試者病歷號、身分證號								
□ 不適用,計畫為申請免除「受試者同意書」且「檢體/資料已去連結」								
※ <u>不</u> 需	亨填寫本表。							



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁數	19 of 20	

AF07-012/13.0 計畫終止摘要表暨委員審查表

高雄榮民總醫院人體研究倫理審查委員會 計畫終止摘要表暨委員審查表

计争约路 V	GHKS	-CT -						
計畫編號 V	ОПКЭ	-C1 -						
計畫名稱								
計畫主持人			幸	执行機構				
試驗委託者/ 聯絡人及電話			,		,			
同意函通過日期	西元	_年月日	I	收件日期	西元_	年月日	1(人委會填寫)
同意函到期日期		_年月日		預估收款	案 人			
終止日期		_年月日		實際完定人數	成病			
結果摘要:					<u>'</u>			
終止原因:								
其他資料:								
計畫主持人簽名				日期	西元_	年	月	日
審查意見:								
□通過 □建議修正或提 □不符合簡易審			查					
審查委員簽章:		日期	: 西	元 年	月	_日		



人體研究倫理審查委員會					
結案、終止及撤案報	編號	SOP 012	日期	Sep. 15, 2023	
告	版本	13.0	頁數	20 of 20	

※如有收案,除上列表格外,需檢附:

- 1.計畫執行情形報告
- 2.受試者名單(含姓名、身分證號碼)、受試者同意書簽名頁影本一份(第一份為完整版)。

受試者名單(含對照組):

狀況代碼: A.已完成 B.退出

退出原因代碼:

- 1.不良反應(adverse event/intercurrent illness) [*請說明並附完整追蹤報告]
- 2.死亡(death)
- 3.治療反應不佳(insufficient therapeutic response)
- 4.未回診(failure to return)
- 5.不符合納入條件(violation of selection criteria at entry) [*請說明]
- 6.未依計畫書執行(other protocol violation) [*請說明]
- 7.拒絕治療/轍回同意(refused treatment/withdraw consent)
- 8.早期改善(early improvement)
- 9.行政或其他因素(administrative/other)[*請說明]

受試者編號	病人 英文 姓名縮寫 (ex:C.C.H)	受試者 病歷號	身分證號碼	納入日期 (西元年/月/日)	受試者狀況 (狀況代碼/退出 原因代碼/)	備註		
1								
2								
3								
受試者	受試者同意書部份: (表格請自行延伸)							
□受試者同意書簽名頁影本(第一位受試者須有完整同意書影本),共份。								
(註.如遇法定代理人或有同意權人簽署,請檢附該份受試者同意書之第一頁。)								
□申請免除「受試者同意書」								
※計畫若為免受試者同意書,本表不需填寫病人英文姓名縮寫、病歷號與身分證號碼。								
□ 不適用,計畫為申請免除「受試者同意書」且「檢體/資料已去連結」								
※ <u>不需填寫本表</u> 。。								