



新醫療技術人體試驗計畫執行報告表

※第 3 次執行報告

計畫執行期間，請確實每 3 個月或 6 個月，將本表連同「計畫一份(修正內容對照表、IRB 核准證明、Protocol Synopsis、ICF 相關資料等)」，函報本部 (※請於下表填寫歷次提報日期)					提報日期：
E. g. 105. 1. 1	105. 4. 1	105. 7. 1			105.7.1
					Page 1 of 3

醫院名稱					
計畫名稱					
計畫主持人	聯絡電話				
	E-mail				
1.本部於 年 月 日核准(文號：)					
2.本部核准計畫執行期間： 年 月 日~ 年 月 日，核准收案數：_____					
3.是否曾提出修正案					
<input type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 是，_____次					
第 次 修正		(1)簡述修正內容： (2)醫院 IRB 核准日期：_____年_____月_____日； (3)來函日期：_____年_____月_____日；來函文號_____； (4)本部核准文號_____； (5)是否需要重新簽署受試者同意書： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否			
第 次 修正		(1)簡述修正內容： (2)醫院 IRB 核准日期：_____年_____月_____日； (3)來函日期：_____年_____月_____日；來函文號_____； (4)本部核准文號_____； (5)是否需要重新簽署受試者同意書： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否			
第 次 修正		(1)簡述修正內容： (2)醫院 IRB 核准日期：_____年_____月_____日； (3)來函日期：_____年_____月_____日；來函文號_____； (4)本部核准文號_____； (5)是否需要重新簽署受試者同意書： <input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否			
4.第一位受試者收案時間：_____年_____月_____日， <input type="checkbox"/> 尚未收案					
5.本次報告執行期間		自_____年_____月_____日至_____年_____月_____日，此期間收案數：_____			
		若本次報告期間無收案；請說明原因 <input type="checkbox"/> 尚未收案 <input type="checkbox"/> 未收新個案，持續招募中 <input type="checkbox"/> 不再收錄新受試者，受試者尚未完成相關試驗 <input type="checkbox"/> 不再收錄新受試者，受試者完成相關試驗但仍需長期追蹤 <input type="checkbox"/> 剩餘的研究僅限資料分析 <input type="checkbox"/> 其他：_____			



新醫療技術人體試驗計畫執行報告表

※第 3 次執行報告

計畫執行期間，請確實每 3 個月或 6 個月，將本表連同「計畫一份(修正內容對照表、IRB 核准證明、Protocol Synopsis、ICF 相關資料等)」，函報本部 (※請於下表填寫歷次提報日期)					提報日期：
E. g. 105. 1. 1	105. 4. 1	105. 7. 1			105.7.1
					Page 2 of 3

6. 醫院 IRB(人體研究倫理審查委員會)核准證明書

(1)IRB 核准文號及核准日期：

(2)IRB 核准計畫執行期間：____年____月____日開始， ____年____月____日到期

(3)核准之計畫版本：

(4)核准之受試者同意書版本：

7. 本試驗案是否設置資料安全委員會 (DSMB, Data safety monitoring board)

否

是 (1)多久審查一次？_____

(2)是否與計畫書符合？ 是 否

(3)在本期中報告期間內，DSMB 是否審查本試驗案資料？是否其他_____

(4)審查日期：____年____月____日

(5)審查結果：_____

8. 本計畫所使用主要藥品為_____。

是否經本部查驗許可？是_____，許可字號_____；否。

本計畫所使用主要醫療器材為_____。

是否經本部查驗許可？是_____，許可字號_____；否。

9. 此次報告期間執行情形表：總收案例數：_____(如下表)，未收案

狀況：A 篩選中 B 治療中 C 已完成 D 退出 E 篩選後排除

退出原因：

(1)不良反應(adverse event/intercurrent illness)

(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 inclusion criteria at entry)*請詳述(specify)

(6)未依計畫書執行(other protocol violation)*請詳述(specify)

(7)拒絕治療/撤回同意(refused treatment / withdraw consent)

(8)早期改善(early improvement)

(9)行政或其他因素(administrative / other)*請詳述(specify)

編號	姓名縮寫	年齡	性別	狀況	納入日期	退出日期	退出原因	備註



新醫療技術人體試驗計畫執行報告表

※第 3 次執行報告

計畫執行期間，請確實每 3 個月或 6 個月，將本表連同「計畫一份(修正內容對照表、IRB 核准證明、Protocol Synopsis、ICF 相關資料等)」，函報本部 (※請於下表填寫歷次提報日期)				提報日期：
E. g. 105. 1. 1	105. 4. 1	105. 7. 1		105.7.1
				Page 3 of 3

10. 此次報告期間，本案發生嚴重不良事件個案摘要報告表：

(※請依人體試驗管理辦法第十二條，受試者於人體試驗施行期間或任何時間發生與人體試驗有關之死亡、危及生命、永久性身心障礙、受試者之胎兒或新生兒先天性畸形、需住院或延長住院之併發症、其他可能導致永久性傷害之併發症之情事，醫療機構應通報中央主管機關)

無 SAE

有 SAE，請詳列於下表，並於____年____月____日文號_____通報本部

(本表可因內容增加而自動延伸，並檢附相關資料作為附件)

受試者編號	發生日期 (年月日)	獲知日期 (年月日)	SAE 事件名稱	是否屬預 期事件	因果關係	事件描述	結果

1. 是否屬預期(expected)：包括 study protocol / investigator brochure / product monograph、Informed Consent Form 或 not likely related to study intervention 為『Yes』; 『No』表示 not identified in protocol。

2. 因果關係：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)

3. SAE 現況：A 死亡 B 症狀已解除 C 尚未緩解

11. 貴院是否仍擬繼續進行是項計畫？

是，每____個月將本表報本部。

否，請敘明理由送部備查。

12. 執行期間所遭遇之問題及困難？

以上資料由本人負責填寫，已盡力確保內容正確。若有不實或蓄意隱瞞願負法律上應負之責任。

填寫人簽名：_____

單位：_____

日期：____年____月____日

計畫主持人簽名：_____

單位：_____

日期：____年____月____日



新醫療技術人體試驗計畫執行報告表

※第 3 次執行報告

計畫執行期間，請確實每 3 個月或 6 個月，將本表連同「計畫一份(修正內容對照表、IRB 核准證明、Protocol Synopsis、ICF 相關資料等)」，函報本部 (※請於下表填寫歷次提報日期)					提報日期：
E. g. 105. 1. 1	105. 4. 1	105. 7. 1			105.7.1
					Page 4 of 3

