藥品臨床試驗受試者同意書範本

計畫名稱:			
+1. /- 四 ハ・	壬七四八/茲己	<u>.</u>	
執行單位:	委託單位/藥屬		
主要主持人:	職稱:	電話:	
協同主持人:	職稱:	電話:	
二十四小時緊急聯絡人電話:			
受試者姓名:			
性別: 出生日期:			
病歷號碼:			
通訊地址:			
聯絡電話:			
法定代理人/有同意權人姓名:			
與受試者關係:			
性別: 出生日期:			
身分證字號:			
通訊地址:			
聯絡電話:			
1.藥品全球上市現況簡介:			
2.試驗目的:			
填寫說明:本段落之敘述內容須	呈現藥品優良問	臨床試驗準則第二十二條第	戶
一款及第二款之意涵,亦即需	青楚清楚說明蹈	塩床試驗為一種研究,並說) <u>.</u>
明該試驗之目的。			
3.試驗之主要納入與排除條件:			

4.試驗方法及相關檢驗:

填寫說明:本段落之敘述內容須能充分表達藥品優良臨床試驗準則第二十 二條第三款、四款、六款、十九款及二十款所定之意涵,簡要 說明以下各點:

(三)試驗治療及每個治療之隨機分配機率。

(四)治療程序,包含所有侵入性行為。

(六)臨床試驗中尚在試驗中之部分。

<u>(十九)受試者預計參與臨床試驗之時間。</u>

(二十)大約受試者人數。

5.可能產生之副作用、發生率及處理方法:

填寫說明:本段落之敘述內容須表達藥品優良臨床試驗準則第二十二條第 十八款所定之意涵,適切說明受試者終止參與試驗之可預期情 況及理由。

6.其他替代療法及說明:

<u>填寫說明:本段落之敘述內容須表達藥品優良臨床試驗準則第二十二條第</u> 九款所定之意涵,適切說明其他可能之治療方式或療程,及其重要好處 及風險。

7.試驗預期效益:

<u>填寫說明:本段落之敘述內容須表達藥品優良臨床試驗準則第二十二條第</u> 八款所定之意涵,說明參與試驗可合理預期之臨床利益。

8.試驗進行中受試者之禁忌、限制與應配合之事項:

填寫說明:本段落之敘述內容須表達藥品優良臨床試驗準則第二十二條第 五款及第七款所定之意涵,適切說明受試者之責任,及對受試 者或對胚胎、嬰兒或哺乳中幼兒之可預期危險或不便處。

9.機密性:

<u>填寫說明:本段落之敘述內容須適切表達藥品優良臨床試驗準則第二十二</u> 條第十四款及十五款所定之意涵。

(第十四款)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、人體試驗委員會及主管機關檢閱,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。

(第十五款)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。

10.損害補償與保險:

- 如依本研究所訂臨床試驗計畫,因發生不良反應造成損害,由OOO公司(或與OOO醫院共同)負補償責任(詳參附件補償說明,如保單及/或院訂補償要點)。但本受試者同意書上所記載之可預期不良反應,不予補償。
- 如依本研究所訂臨床試驗計畫,因而發生不良反應或損害,本醫院願意提供專業醫療照顧及醫療諮詢。您不必負擔治療不良反應或損害之必要醫療費用。
- 除前二項補償及醫療照顧外,本研究不提供其他形式之補償。若您不願意接受這樣的風險,請勿參加試驗。
- 您不會因為簽署本同意書,而喪失在法律上的任何權利。
- · (本研究有投保責任保險。本研究未投保責任保險。)(註: 是否記載保險有關事項,由試驗委託者及試驗機構自行決 定)。
- <u>填寫說明:本段落之敘述內容須適切表達藥品優良臨床試驗準則第二十二</u> 條第十款、十一款及十二款所定之意涵。

(第十款)試驗相關損害發生時,受試者可得到之補償或治療。 (第十一款)如有可獲得之補助,應告知參與臨床試驗之受試者。

<u>(第十二款)如有應支付之費用,應告知參與臨床試驗之受試</u>者。

11.受試者權利:

- A. 試驗過程中,與你(妳)的健康或是疾病有關,可能影響你(妳) 繼續接受臨床試驗意願的任何重大發現,都將即時提供給 你(妳)。
- B.如果你(妳)在試驗過程中對試驗工作性質產生疑問,對身為 患者之權利有意見或懷疑因參與研究而受害時,可與本院 之臨床試驗審查委員會聯絡請求諮詢,其電話號碼為:

<u>填寫說明:本段落之敘述內容須適切表達藥品優良臨床試驗準則第二十二</u> <u>條第十六款及十七款所定之意涵。</u>

> (第十六款)若新資訊可能影響受試者繼續參與臨床試驗之意願,受試者、法定代理人或有同意權之人會被立即告知。 (第十七款)進一步獲知有關試驗之資訊和受試者權利之聯絡人,及與試驗相關之傷害發生時之聯絡人。

12.試驗之退出與中止:

您可自由決定是否參加本試驗;試驗過程中也可隨時撤銷同意,退出試驗,不需任何理由,且不會引起任何不愉快或影響其日後醫師對您的醫療照顧。試驗主持人或贊助廠商亦可能於必要時中止該試驗之進行。

填寫說明:本段落之敘述內容須表達藥品優良臨床試驗準則第二十二條 第十三款所定之意涵,適切說明受試者為自願性參與試驗,可不同意參 與試驗或隨時退出試驗,而不受到處罰或損及其應得之利益。

13.簽名
主要主持人、或協同主持人已詳細解釋有關本研究
計畫中上述研究方法的性質與目的,及可能產生的危險與利益。
主要主持人/協同主持人簽名:
日期:□□□□年□□月□□日
B. 受試者已詳細瞭解上述研究方法及其所可能產生的危險與利益
有關本試驗計畫的疑問,業經計畫主持人詳細予以解釋。
本人同意接受為臨床試驗計畫的自願受試者。
受試者簽名:
法定代理人簽名:
日期:□□□□年□□月□□日
有同意權人簽名:
日期:□□□□年□□月□□日
C. 見證人:
姓名:
身分證字號:□□□□□□□□□ 聯絡電話:
通訊地址:
簽名: 日期:□□□□年□□月□□日