**臺南市立安南醫院-委託中國醫藥大學興建經營**

Tainan Municipal An-Nan Hospital-China Medical University

**基因相關研究受試者同意書**

您被邀請參與此研究，此同意書主要是提供您本研究之相關資訊，以便您決定是否參加本研究。計畫主持人或其指定之研究人員會為您說明研究內容並回答您的疑問，您可以提出任何和此研究有關的問題，在您的問題尚未獲得滿意的答覆之前，請不要簽署此同意書。如果您願意參與本研究，此文件將視為您的同意紀錄。即使在您同意後，您可以隨時退出本研究不需任何理由。

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 計畫名稱 | | | | | |
| 中文 | ： |  | | | |
| 英文 | ： |  | | | |
| 執行期限 | ： | 西元\_\_\_\_\_年\_\_\_月\_\_\_日 至 西元\_\_\_\_年\_\_月\_\_\_日 | | | |
| 執行單位 | ： |  | 委託單位 | ： | (沒有請填無) |
| 計畫主持人 | ： |  | 職稱 | ： |  |
| 協同主持人 | ： |  | 職稱 | ： |  |
| 研究人員 | ： |  | 職稱 | ： |  |
| 緊急聯絡人 | ： |  | 電話 | ： | (請填寫完整的號碼) |
| 受試者姓名 | ： |  | 病歷號碼 | ： |  |
| 性別 | ： |  | 出生日期 | ： |  |
| 身份證字號 | ： |  | 聯絡電話 | ： |  |
| 通訊地址 | ： |  | | | |
| 法定代理人或有同意權人姓名 | ： |  | 與受試者關係 | ： |  |
| 性別 | ： |  | 出生日期 | ： |  |
| 身份證字號 | ： |  | 聯絡電話 | ： |  |
| 通訊地址 | ： |  | | | |
| (一)試驗簡介 | | | | | |
| (二)試驗目的：  請說明本基因研究之學術價值與合理性及其目的 | | | | | |
| (三)試驗之主要納入與排除條件： | | | | | |
| (四)研究方法： | | | | | |
| (五)參加本研究您所需配合事項： | | | | | |
| (六)可能產生之副作用：   1. 生理方面 2. 心理方面 3. 社會方面 | | | | | |
| (七)經費來源： | | | | | |
| (八)損害補償與保險：   1. 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\_\_\_\_公司或­\_\_\_\_醫院(請填寫全名)負補償責任。\_\_\_\_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。 2. 本受試者同意書上所記載之可預期不良反應，不予補償。 3. 除上述補償及醫療照顧外，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。 4. 您不會因為簽署本同意書，而喪失在法律上的任何權利。 5. 本研究有/未投保責任保險。 | | | | | |
| (九)檢體處理及儲存地點： | | | | | |
| (十)使用檢體及檢體相關資訊之可能人員： | | | | | |
| **(十一)研究結束後檢體處理方法：**   * 願意繼續提供**臺南市立安南醫院-委託中國醫藥大學興建經營**從事其他基因方面研究(屆時將再請您另簽一份同意書，且該份同意書和研究計畫必須先通過**臺南市立安南醫院-委託中國醫藥大學**興建經營研究倫理委員會的審查)。 * 由**臺南市立安南醫院-委託中國醫藥大學興建經營**銷毀。 | | | | | |
| (十二)參與試驗可獲得之幫助： | | | | | |
| (十三)參與試驗之個人酬勞： | | | | | |
| (十四)受試者將負擔的費用： | | | | | |
| (十三)參與試驗之個人酬勞： | | | | | |
| (十四)受試者將負擔的費用： | | | | | |
| (十五)試驗可能衍生之其他權益： | | | | | |
| (十六)維護有關受試者基因訊息的機密： | | | | | |
| **(十七)受試者若中途退出，個人檢體及資料之處理方法：**   * 願意繼續提供**臺南市立安南醫院-委託中國醫藥大學興建經營**從事其他基因方面研究(屆時將再請您另簽一份同意書，且該份同意書和研究計畫必須先通過**臺南市立安南醫院-委託中國醫藥大學**興建經營研究倫理委員會的審查)。 * 由**臺南市立安南醫院-委託中國醫藥大學興建經營**銷毀。 | | | | | |
| (十八)其他與檢體採集或使用有關之重要事項： | | | | | |
| (十九)受試者權利：   1. 試驗過程中，與您的健康或是疾病有關，可能影響您繼續接受臨床試驗意願的任何重大發現，都將即時提供給您。 2. 如果您在試驗過程中對試驗工作性質產生疑問，對身為受試者之權利有意見或懷疑因參與研究而受害時，可與本院之研究倫理委員會聯絡請求諮詢，其電話號碼為：06-3553111轉2660。 3. 為進行試驗工作，您必須接受\_\_\_\_醫師的照顧。如果您現在或於試驗期間有任何問題或狀況，請不必客氣，可與在\_\_\_\_醫院\_\_\_\_\_部\_\_\_\_\_科的\_\_\_\_\_\_\_\_醫師聯絡(24小時聯繫電話： )。 4. 你有權利拒絕或退出本基因學研究，並且不會因此影響你應有的醫療照顧。 5. 本同意書一式2份，醫師已將同意書副本交給你，並已完整說明本研究之性質與目的，並且回答您有關藥品與研究的問題。 | | | | | |
| (十二)試驗之退出與終止：  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，**計畫主持人或贊助廠商亦可能於必要時終止該試驗之進行**。 | | | | | |
| (十三)簽名：   1. 計畫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。   計畫主持人/協同主持人簽名：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_日期：\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日   1. 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，業經試驗主持人詳細予以解釋。本人同意接受為臨床試驗計劃的自願受試者。   受試者簽名：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_日期：\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日  法定代理人簽名：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_日期：\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日  \*受試者為無行為能力(未滿七歲之未成年人者或受監護宣告之人)，由法定代理人為之；受監護宣告之人，由其監護人擔任其法定代理人。  \*受試者為限制行為能力者(滿七歲以上之未成年人)，應得其本人及法定代理人同意。  輔助人/有同意權人簽名：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_日期：\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日  \*受試者因精神障礙或其他心智缺陷，致其為意思表示或受意思表示，或辨識其意思表示效果之能力顯有不足，而受法院之輔助宣告者，應得其本人及輔助人之同意。  \*受試者雖非無行為能力或限制行為能力者，但因意識混亂或有精神與智能障礙，而無法進行有效溝通和判斷時，由有同意權之人為之。前項有同意權人為配偶及直系親屬。   1. 見證人   見證人簽名：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_日期：\_\_\_\_\_\_年\_\_\_\_月\_\_\_\_日  身分證字號：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_聯絡電話：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  通訊地址：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  \*受試者、法定代理人或有同意權之人皆無法閱讀時，應由見證人在場參與所有有關受試者同意之討論，並確定受試者、法定代理人或有同意權之人之同意完全出於其自由意願後，應於受試者同意書簽名並載明日期，試驗相關人員不得為見證人。 | | | | | |