**中國醫藥大學暨附設醫院研究倫理委員會**

**送審文件清單（紙本通報**適用**）**

|  |
| --- |
| IRB/REC審查案號： (UP)計畫編號：（無可免填）計畫主持人：計畫名稱： |
| 識別代號 |  | 發生日期 |  |
| 報告類別 | □初始報告　　□追蹤報告，第　　次 |
| 1. **本會編號CMUH開頭之研究案，請於PTMS線上通報。**
2. 請勾選及核對所檢附之表單，並對應上傳至PTMS「持續審查送審文件」之各項次。
3. **請以PTMS「行政審查完成」通知信為簽收證明，本會不另用印紙本簽收單或送審證明**。
 |

|  |
| --- |
| **【嚴重不良事件及非預期問題通報】**表單/文件 |
| **項次** | **項目** | **PI勾選** | **本會確認** |
| 1 | 研究案登錄檔（電子檔） |  |  |
| 2 | 送審文件清單 |  |  |
| 3 | 嚴重不良事件及非預期問題通報表 |  |  |
| 4 | 行政院衛生福利部藥品臨床試驗不良反應(藥品或器材)/新醫療技術（含新醫療技術合併新醫療器材）人體試驗不良反應事件通報表 |  |  |
| 5 | 相關病例的病歷影本/病歷摘要 |  |  |
| 6 | 行政院衛生福利部藥品臨床試驗死亡通報案件之後續處理追蹤表 |  |  |
| 7 | 全國藥物不良反應通報中心通報回函 |  |  |
| 8 | 與本次通報相關的其他文件 |  |  |
| 9 | 完整電子檔案 |  |  |
| 〈必填〉聯絡人(可為助理)姓名：〈必填〉聯絡人電話：〈必填〉聯絡人E-mail： |
| 送件人簽名/日期： |
| 本會核對□核對尚需補件，請補送以下文件：□核對無誤，本會收件人簽章/日期： |