		臺 中 榮 民 總 醫 院 Taichung Veterans General Hospital					
		管制文件訂修廢紀錄表 Record of Composition and Revisions of Controlled Documents					
Documen 訂定 Comp	編號 nt Number 單位 posed y	IRB-本會-工作常規-2003       文件名稱       標準化文件制修審頒作         IRB-Regulations of Operation-2003       Title       SOP for Creating and Updating Stand         人體研究倫理審查委員會       機密等級       ●普通       密件         The IRB Committees       Confidentiality       Unclassified □Confidential □High	ardized Documents 機密				
適用 Appli	單位 ied to	<ul> <li>□全院</li> <li>□All units in the hospital</li> <li>■其他,並請註明:人體研究倫理審查委員會</li> <li>■Other (Please specify): The IRB Committees</li> </ul>					
	頁數	文件修訂摘要	實施日期				
	No. Page	Summary of Revisions of the Document	Date of Implementation				
А	5	新訂。 Nowly composed	20140519				
В	4	Newly composed. 由人體試驗委員會標準作業程序 5.4 版轉換成此版本。 This version was converted from "Version 5.4 of the SOP of the Human Research Committee"	20141125				
С	4	SOP of the Human Research Committee."201509221.修改 5.1 流程圖之相關文件。201509221.The list of relevant documents was revised in item 5.1 Flow Chart.201509222.修改 5.4 審核:新增 5.4.2 特殊狀況文件審核程序。2.Item 5.4 Review was revised: Item 5.4.2 "Procedure for reviewing documents for special circumstances" was added.					
D	4	<ol> <li>1.原「人體試驗委員會」更名為「第一/二人體研究倫理 審查委員會」。</li> <li>The original "Human Research Committee" was renamed "The First/Second IRB Committees."</li> <li>修 4.2 改標準化文件修訂小組組成。</li> <li>The composition of the Document Revision and Standardization Group was revised in item 4.2.</li> </ol>					
E	4	<ol> <li>修改 4.1: ISO 9002 改為 ISO 9001。</li> <li>Item 4.1 was revised: "ISO 9002" was replaced by "ISO 9001."</li> <li>修改 5.2.2 標準化文件修訂小組成員須具備教育訓練 主題:新增「審查會之標準作業程序」。</li> <li>Item 5.2.2 was revised regarding training topics for the members of Document Revision and Standardization Group: The topic of "IRB Standard Operating Procedures" was added.</li> </ol>	參考				

		臺 中 榮 民 總 醫 院 Taichung Veterans General Hospital	
		管制文件訂修廢紀錄表 Record of Composition and Revisions of Controlled Documents	
	编號 t Number	IRB-本會-工作常規-2003文件名稱標準化文件制修審頒作IRB-Regulations of Operation-2003TitleSOP for Creating and Updating Stand	
	單位 Dosed y	人體研究倫理審查委員會 The IRB Committees 機密等級 Level of Confidentiality ■普通 □密件 □極	
適用	單位	<ul><li>□全院</li><li>□All units in the hospital</li></ul>	
Appli		■其他,並請註明:人體研究倫理審查委員會 ■Other (Please specify): The IRB Committees	
話ら	頁數	文件修訂摘要	實施日期
	只 驭 No. Page	又什修訂個安 Summary of Revisions of the Document	貝 小也 口 共行 Date of Implementation
E	NU. Paye	3. 因標準化文件改為線上申請,予修改 5.3.2、刪除原附	
C	4	<ul> <li>4 6.1,及新增附件說明。</li> <li>3. Standardized document applications became completely online, so item 5.3.2 was revised, the original appendix 6.1 was deleted, and a new note about appendices was added.</li> </ul>	
F	7	<ol> <li>修改參考文件 3.1 為 World Health Organization, Operational Guidelines for Ethics Committees that Review Biomedical Research, 2011.</li> <li>Reference 3.1 was changed to "World Health Organization, Operational Guidelines for Ethics Committees that Review Biomedical Research, 2011."</li> <li>更新參考文件 3.2 為 2016 年。</li> <li>The year of reference 3.2 was updated to 2016.</li> </ol>	
F	7	依本院規定,於 2021 年 04 月 07 日重新審視本文件, 內容無須修訂。 According to the regulations by TCVGH, this document was reviewed again on 07 April 2021 and no revision was needed.	
G	7	<ol> <li>原「第一/二人體研究倫理審查委員會」修改為「人體 研究倫理審查委員會」。</li> <li>The original "The First/Second IRB Committees" was renamed "The IRB Committees".</li> <li>原「秘書處」修改為「人體研究倫理審查行政中心」。</li> <li>The original "Secretariat" was renamed "Administrative Center for Human Research Ethics Review".</li> <li>修改 5.2.1,增加第三人體研究倫理審查委員會。</li> <li>Revised item 5.2.1: Added the third IRB Committee.</li> <li>修改 5.4.1: 訂修廢後之標準化文件須經人體研究倫理 審查委員會大會審議核備,由人體研究倫理審查行政 中心主任簽署核可後送至品質管理中心進行後續管理 程序。</li> </ol>	

	· · · · · · · · · · · · · ·				
	日 「「」 へ 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」 「」				
文件編號 Document Number	IRB-本會-工作常規-2003文件名稱標準化文件制修審頒IRB-Regulations of Operation-2003TitleSOP for Creating and Updating Stand				
訂定單位 Composed by					
適用單位 Applied to	<ul> <li>□全院</li> <li>□All units in the hospital</li> <li>■其他,並請註明:人體研究倫理審查委員會</li> </ul>				
坂次 頁數	■Other (Please specify): The IRB Committees 文件修訂摘要	實施日期			
次-入 只 安 Version No. Page	文作修可相安 Summary of Revisions of the Document	頁 小也 口 共引 Date of Implementation			
G 7	<ul> <li>4. Revised item 5.4.1: After a standardized document is composed, revised, or deleted, the IRB board meeting should review and confirm the document. The document should then be submitted to the Center for Quality Management for follow-up procedure after the Director of the Administrative Center for Human Research Ethics Review has signed off the IRB board meeting confirmation.</li> <li>5. 修改 5.4.1: 如遇特殊狀況,為維護委員會實務運作之時效,得由中心主任簽署核可後送至品質管理中心進行後續管理程序,再提人體研究倫理審查委員會大會追認後核備。</li> <li>5. Revised item5.4.2: To maintain the efficiency of the IRB operation, under special circumstances, the Director of the Center may sign to approve the composition/revision/deletion of the standardized document and submit it to the Center for Quality Management for follow-up procedure before it is confirmed in an IRB board meeting.</li> </ul>	臺中樂床總       2023.08       參考文			
		核准			
·	本文件已經權責主管正式核准, 蘇續續臺及大的意識較影子SOP管理中	oproved			
《 「 」 ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) (	KM系統為最新版本,紙本發行需經 SOP 管理中心核章,嚴禁	自行列印。			

- ※本文行以下加京航海取利版本/ 紙本發行高經 SOF 皆 理干 ( 核 早 / 取示百行 列中 ※Changing, marking, or copying controlled documents without permission is prohibited.
- The latest version of this document in the Knowledge Management System (KMS) takes precedence. Distribution of hard copies of this document must be approved and stamped by the SOP Administrative Center. Copying without permission is strictly prohibited.

		榮 民			
	Taichung	Veterans		_	
	管制文	件訂修廢	會審員	F	
	Review Form of Compos		of Controlled	Documents	
文件編號	IRB-本會-工作常規-2003	文件名稱			<b>源管理程序書</b>
Document Number	IRB-Regulations of Operation-2003	Title	SOP for Crea	ating and Updating St	andardized Documents
會辦單位		審查意見			會辦單位主管
Processing Unit		Review Comments			Head of Processing Unit
					臺中
					202
	四人、公共四中十支			المحلوم والمراجع الم	

※請各會辦單位主管惠賜審查意見後核章,必要時得直接與訂定單位協商。

**%** The head of each processing unit is advised to provide comments before signing/stamping to approve. If needed, it is recommended that the head of each processing unit discuss with the unit that made the SOP.

		5 5	臺 Taich	中 榮 ung Vetera		悤 醫 eral Hos	院 pital		
Ĩ	亡任治罪	IRB-本會-工作常規-2003	文件	標準化文件	牛制修審	頒管理程	序書	頁 Page	1/7
	又1十 3年 3元 Document Number	IRB -Regulations of Operation-2003	10 11.	SOP for C	Creating a		ing	版次 Version	G版

## 1.目的

界定人體研究倫理審查委員會管理程序書的制定、修訂、審訂和頒 佈。內容將提供清楚並符合世界衛生組織倫理審查操作指引,以供人 體研究倫理審查委員會執行相關活動時之依據,特制訂本管理程序 書。

E中榮民總醫

1. Purpose

The purpose of this SOP is to manage the composition, revision, review, and promulgation of the IRB Standard Operating Procedures, which shall provide clear guidelines for IRB operation in compliance with the WHO ethical standards and procedures for research with human beings.

2.適用範圍

涵蓋人體研究倫理審查委員會標準化文件的制定、修訂、審訂和頒佈 之管理均適用本管理程序書。

2. Scope

This SOP applies to the composition, revision, review, and promulgation of all standardized documents of the IRB Committees.

- 3.参考文件
- 3. References
  - 3.1 World Health Organization, Operational Guidelines for Ethics Committees that Review Biomedical Research, 2011.
  - 3.2 ICH E6: GCP 2016.
- 4.名詞定義
- 4. Definitions
  - 4.1 標準化文件(ISO Document):原為「標準作業程序」(SOP),轉換為 ISO 9001 版本後,改稱為「標準化文件」。機構為確保某一

E and the termine Letterans Generation	臺 Taich	中 榮 民 總 醫 院 ung Veterans General Hospital		
文化紀時 IRR-大会工作学组。	003 文件	標準化文件制修審頒管理程序書	頁 Page	2/7
文件編號 IRB-本會-工作常規-2 Document Number IRB-Regulations of Operation	-2003 名稱 -2003 Title	SOP for Creating and Updating Standardized Documents	版次 Version	G 版

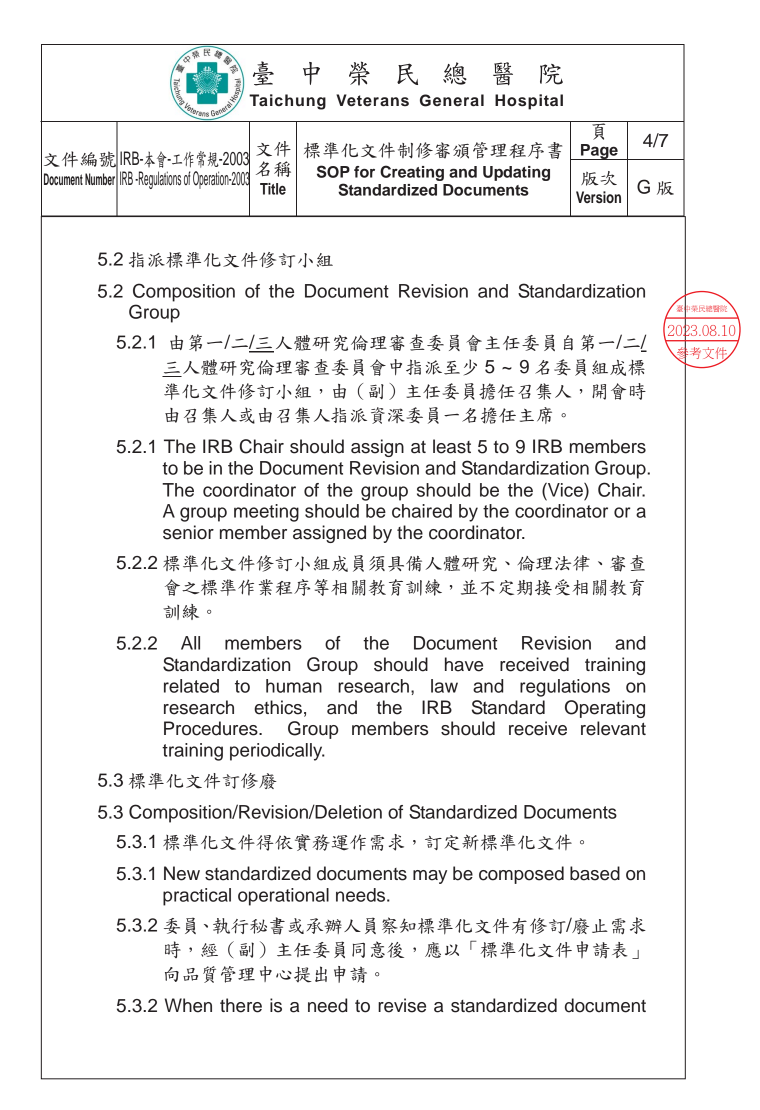
任務的執行能夠標準化,將所有作業方式或行動以一個固定的格 式詳細地撰寫成指引;標準化文件及其相關表單的目的都是為了 簡化執行作業,使作業維持優良的標準。

中榮民總醫|

3 08 1

- 4.1 Standardized Document (ISO Document): The original SOP was converted to the ISO 9001 version and is now called "standardized document" or "ISO document." To ensure the standardization of the execution of a task in an organization, all procedures or actions are written down as guidelines in a standard format. Standardization of documents and related forms can simplify the process of operation and maintain high standards for the quality of the operation.
- 4.2 標準化文件修訂小組:由(副)主任委員、執行秘書、委員及承 辦人員所組成的一個小組,負責人體研究倫理審查委員會標準化 文件的制定、修訂和審訂。
- 4.2 Document Revision and Standardization Group: Document Revision and Standardization Group is composed of the (Vice) Chair, Executive Secretary, IRB members, and staff members. The group is responsible for the composition, revision, and review of IRB standardized documents.

文件	编號	IRB-本會-工作常規-2003	文件	標準化文件制修審頒		頁 Page	3/7
		IRB -Regulations of Operation-2003		SOP for Creating and Standardized Doc		版次 Version	G 版
	5.作	業內容					
	5. Pi	rocedure					
	5.	1標準化文件制修	<b>⑧審</b> 頒	管理流程圖			
	5.	1 Flow Chart o Documents	f Cor	nposing/Revising/Rev	iewing Star	ndardiz	ed 202
		流程		權責	相關	文件	
		Flow Chart		Responsible Personnel	Relevant D	ocumen	ts
	(	指派標準化文件小組 Composition of Document Revision &		主任委員/ 副主任委員 Chair/Vice Chair			
	[▲ 需修改]	Standardization Group 標準化文件訂修廢 Composition/Revision/ Obsolescence of Standardized Document	,	主任委員/副主任委員/執行 秘書 Chair/Vice Chair/Executive Secretary	標準化文/ 標準们 Standardized Application Standardized	b文件 d Docum on Form/	ent
	Revision needed	審核 Review 通過 Approve	>	人體研究倫理審查委員會 The IRB Committees	標準化 修訂小組 Standardized Meeting Mir Document R Standardiza	會議紀錄 d Docume nutes of t Revision a	ent/ he and
		頒佈、分發和歸檔 Promulgation, Distribution, and Filing	5	品質管理中心 Center for Quality Management	標準们 Standardized		ents
		↓	$\sum$	品質管理中心 Center for Quality Management			



	Taining Control of the second		中 榮 ung Vete						
立从绝瑞	, IRB-本會-工作常規-2003	文件	標準化文	件制修著	<b>豚頒管理</b> :	程序書	頁 Page	5/7	
	IRB -Regulations of Operation-2003			Creating dardized			版次 Version	G版	
	or to mak Secretary, Document Manageme	or a s Appli	staff mem	iber may orm" to	<sup>,</sup> submit the Ce	a "Star nter fo	ndardiz r Qual	ed ity	E中榮民編 023.0
	5.3.3 標準化文件 相關資料。		定/修改,E	由人體研	究倫理審	查行政	中心準	備	参考文
	5.3.3 The <u>Adm</u> <u>Review</u> s compositio	hould	prepare	releva	nt infor	mation	for t	I	
	5.3.4 召開標準(1	亡文件伯	修訂小組	會議進行	內容討論	與修訂	7/廢止。		
	5.3.4 A meeting Standardiz a standard	ation (	Group to	discuss t				I	
	5.3.5 執行秘書3 期。	至少須4	每兩年檢衫	涀標準作	業程序,	並記錄	:檢視的	E	
	5.3.5 The Exect operating record the	proced	dures at	least on				I	
5.4	4 審核								
5.4	4 Review								
	5.4.1 訂修廢後之 議核備,由 品質管理中	1人體石	开究倫理等	審查行政					
	5.4.1 After a sta deleted, th the docum to the C procedure <u>for Human</u> board mee	e IRB ent. enter after	board me The doc for Qua <u>the Direc</u> arch Ethi	eeting sh ument sl lity Mar <u>ctor of th</u> <u>cs Revie</u>	nould rev nould the nagemen	riew an en be s nt for <u>nistrativ</u>	d confines submitte follow- re Cent	rm ed up t <u>er</u>	
	5.4.2 如遇特殊制	<b>长況</b> , <i>為</i>	為維護委員	員會實務	運作之時	·效,得	由中心	<u>主</u>	

	Tannun Jacobrang General	臺 中 Taichung V					
文件编號	IRB-本會-工作常規-2003	24 10	化文件制				6/7
	IRB -Regulations of Operation-200	石禰  SOF	ofor Creat Standardiz			》版次 Version	G 版
		丁後送至品質 里審查委員會				星序,再提	人
5.4.2 To maintain the efficiency of the IRB operation, under special circumstances, the <u>Director of the Center</u> may sign to approve the composition/revision/deletion of the standardized document and submit it to the Center for Quality Management for follow-up procedure before it is confirmed in an IRB board meeting.							
5.	5 頒佈、分發和島	帚檔					臺中榮民
5.	5 Promulgation,	Distribution,	and Filir	ng			2023.0
	5.5.1 核准之標準	丰化文件自品	質管理中	心頒佈	日起生效	<b>文</b> 。	T.
5.5.1 An approved standardized document is in effect on the day of its promulgation by the Center for Quality Management.							
5.5.2 核准之標準化文件,承辦人員得向品質管理中心申請「參考 文件」,分發給各委員並公告於本會網站。							
5.5.2 The staff member may submit an application to the Center for Quality Management to distribute an approved standardized document to IRB members and announce it on the IRB website.							
5.	6 紀錄保存						
5.	6 Records Reter 相關人員應依打		妥善保存	序各項紀	錄。		
	Relevant perse	onnel should	d keep al	l records	s carefu	Illy followi	ng
	the guideline b						1
編 S Num		:名稱 Document		<sup>字地點</sup> n Locatio		保存期限 tention Peri	bo
1	標準化文件參 Documents re standardized	考文件 elated to the	IRB	<u>辦公室</u> Office	截至	is版本廢止 the version	:時

	Taiching Letterans General	臺 Taich	中 榮 民 總 醫 院 ung Veterans General Hospital				
文件編號 Document Number	IRB-本會-工作常規-2003 IRB -Regulations of Operation-2003	文件 名稱 Title	標準化文件制修審頒管理程序書 SOP for Creating and Updating Standardized Documents 版次 Version G版				
6. Appendix 「標準化文件申請表」為線上輸入,無版本誤用之虞,故不列入附件 管理。							

"Standardized Document Application Form" is generated from the online system, preventing the usage of the wrong version; therefore, the document is not listed as an appendix.

> 臺中榮民總醫 2023.08

10