佛光大學心理學系

研究倫理審查申請表

實驗序號：\_\_\_\_\_\_\_\_

（由助教室填寫）

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 申請人姓名 |  | 申請日期 |  | |
| 申請人身份 | □教員 □博士後研究員 □研究生 □其他（請註明） \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | |
| 聯絡電話 |  | 電子郵件 | |  |
| 研究題目 |  | | | |
| 參與者身份 | □嬰兒 □學齡前幼兒 □小學生 □國、高中生 □大學生或研究生  □其他（請敘明）╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴ | | | |
| 參與者性別 | □男女均有 □限男生 □限女生 | | | |
| 施測方式 | □ 集體施測 □個別施測 | | | |
| 研究內容與程序  是否涉及右列事項？ | □可能對研究參與者造成心理或生理之不適、傷害或其他不良影響。  □對參與者身體進行侵入性處置。  □可能侵犯參與者之隱私。  □參與者為學齡前兒童、精神病患、失智者、身心障礙者、囚犯、受保護管束之青少年，或其他應予特別保護者。  （涉及上述事項之研究，請另填「研究風險與獲益評估報告表」） | | | |
| 參與者需求人數 | 人 | 參與時間 | | 分 |
| 參與地點 |  | 使用儀器 | |  |
| 研究內容及  參與者作業程序 |  | | | |
|  | | | |
|  | | | |
|  | | | |
| 參與研究後是否給予回饋：  □ 是。（請附所使用之說明） □ 否。 | | | | |
| 其它說明： | | | | |

以上說明屬實，並附上研究所使用之參與者同意書。本人已詳閱本系「研究倫理委員會設置與審議辦法」，並保證將遵守相關規定，以確保研究倫理與參與者之權益。

申請者簽名：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

指導教授/ 計畫主持人簽名：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

進行研究同意書

研究序號：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

（由系辦公室填寫）

|  |
| --- |
| 申請人：(請申請人自行填寫)  研究題目：(請申請人自行填寫) |
| 前開研究計畫案經本委員會依本系《研究倫理委員會設置及審議辦法》   * 初審通過，並認定無須複審； * 複審通過。   核准研究期間(西元 至西元 止)  確認已符合本系倫理規範，同意該研究計畫之執行。特此發給同意書  佛光大學心理學系  研究倫理委員會  召集委員  ╴╴╴╴╴╴╴╴╴╴（簽章） |
| 備註：  審查通過之研究案，進行研究時請遵守本系「研究倫理委員會設置與審議辦法」之相關規定。 |

**佛光大學心理學系**

**研究風險與獲益評估報告表**

|  |  |
| --- | --- |
| 研究主持人： | 執行單位： |
| 研究執行者（請註明身份）： | |

**一、研究計畫名稱：**

|  |
| --- |
|  |

**二、請指出此研究計畫是否涉及下列步驟，而可能造成研究參與者之心理或生理之不適、傷害、或其他不良之影響。**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 收集資料包括參與者個人之隱私 （含錄音、錄影） | 有 |  | 無 |  |
| 設計去挑戰參與者（生理或心理） | 有 |  | 無 |  |
| 引發參與者之激烈情緒反應或造成壓力之感受 | 有 |  | 無 |  |
| 可能會使參與者難堪或自我形象受損 | 有 |  | 無 |  |
| 可能引發參與者攻擊他人或受他人攻擊 | 有 |  | 無 |  |
| 使用藥物或營養補充 | 有 |  | 無 |  |
| 給予日常飲食外之飲食建議 | 有 |  | 無 |  |
| 採取人體樣本 | 有 |  | 無 |  |
| 對參與者人身作侵入性處置 | 有 |  | 無 |  |
| 其他可能之傷害或重大影響（請敘明）： | 有 |  | 無 |  |
|  |  |  |  |  |

**若前述各項中至少有一項勾選「有」，請在下列框格中，詳細說明何以不能改用其他較無風險的方法，並說明本研究的倫理風險與其學術或應用上的貢獻是否符合比例原則。**

|  |
| --- |
|  |

**三、請說明本研究將如何降低風險、監控與避免發生風險之機制（若涉及資料之收集，請說明保障隱私及防止資料外洩之機制）、以及可能風險發生後之處理方式（如：後續醫療照顧，相關損害賠償及保險等之說明等）。**

|  |
| --- |
|  |

**四、若研究涉及人體檢體或身體侵入性之處置者，請說明此研究計劃需要使用人體檢體或進行人體試驗之必要性（並請研究者提供該研究之相關文獻報告及其相關之證明文件，如試驗涉及試驗中之產品，應提供所有該試驗中產品特性、安全性、藥理、製藥、毒理學之數據摘要，及該試驗中產品最新臨床試驗摘要）。**

|  |
| --- |
|  |

**五、請確認是否有研究參與者來自下列群體。**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 學齡前兒童 | 是 |  | 否 |  |
| 精神病患、失智者、身心障礙者 | 是 |  | 否 |  |
| 監獄受刑人 | 是 |  | 否 |  |
| 受保護管束之青少年 | 是 |  | 否 |  |
| 六十五歲以上之年長者 | 是 |  | 否 |  |
| 其它應予特別保護者或易受傷害之群體 | 是 |  | 否 |  |
|  |  |  |  |  |

**若前述各項中至少有一項勾選「是」，請詳細說明為何需要此一群體之參與者、如何安排和處理參與者同意書、及參與者可能涉及風險之避免與處理。**

|  |
| --- |
|  |

**六、請說明是否已備有書面之參與者同意書。**

|  |  |
| --- | --- |
|  | 是。請附上參與者同意書。 |
|  | 否。 |
| 請說明原因： |

**七、請說明如何告知參與者有權隨時退出本研究。**

|  |
| --- |
|  |

**八、請說明是否已備有研究後說明書（debriefing）。**

|  |  |
| --- | --- |
|  | 是。請附上研究後說明書。 |
|  | 否。 |
| 請說明原因： |