**國立臺北護理健康大學健康事業管理系碩士班**

**碩士論文提要計畫書**

經111學年度第一學期第1次(111年09月05日)系務會議審議通過

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 一、計畫名稱：  (中文) | | |
| (英文) | | |
| 二、研究生姓名： | | |
| 三、指導教授： | 指導教授二：  (若無則免) | 指導教授三：  (若無則免) |
| 四、研究背景說明：(請敘述本研究之理論根據以及有關文獻報告，以能具體呈現計畫所欲達到的科學性) | | |
| 五、研究目的： | | |
| 六、與研究參與者相關之研究設計與方法：  (1)您的研究是否涉及與研究參與者的直接互動?  □是，煩請繼續完成下列問題  □否  (2)在您的研究中，涉及與研究參與者直接互動的研究設計與方法為(**請勾選所有適當選項**)：  □訪談  □教育與心理測驗  □問卷  □觀察  □訓練  □其他，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (3)在您的研究中，是否以任何技術形式的錄音、錄影、照相、文字，來記錄與研究參與者的互動情形?  □有：包含□錄音、□錄影、□照相、□文字  □無  □其他，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |
| 七、研究對象：  請說明研究參與者之選擇標準：  (1)納入條件：  (2)排除條件：  (3)受試者人數：  (4)招募方式：(包括招募地點；將全部資訊傳達予潛在受試者之方式，例如招募廣告、單張、面訪或電訪等)  □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |
| 八、研究倫理考量：  □需送人體試驗委員會審查(預計送：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_審查)  □不須送人體試驗委員會審查，理由：  □非人體試驗管理辦法所規範之人體試驗  □指導教授計畫之一部分，已由指導教授完成人體試驗計畫審查  □由政府公開資訊收集  □其他(請說明)：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |
| 九、研究設計或實施方法：(應特別注意計畫執行之安全性、以及傳統科學研究方式外，人體研究及人類研究較常涉及面對多元文化所必須採用的文化有效性(cultural validation)評估方式等)  (1)研究設計：  (2)實施方式：  (3)計畫期間及預定進度：  (4)統計方法(含：樣本數的估計、預計使用之問卷、測量以及統計方法等)：  (5)結果預估：  ※研究對象係於醫療院所或透過其他公私立機構進行招募者，請回答下列問題：  (1)是否已取得醫療院所或公私立機構之同意？  □是 □否，預計取得(需檢附影本供本會備查) □不適用本研究  (2)計畫執行所蒐集之資料、研究材料 (如檢體、問卷、訪談資料等)，彼此有無進行原始資料共享之約定?  □是 □否 □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (3)是否告知受試者有關資料共享之規劃並徵求其同意?  □是 □否 □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (4)資料有無去連結及後續銷毀等細節是否均已納入考量?  □是 □否 □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  ※使用資料庫(例如：Taiwan Biobank、健保資料庫、病例資料庫等)進行研究，請回答下列問題: (非資料庫之研究計畫請刪除)(說明：可包含所有資料庫、學生健檢、學生體檢等)  (1)研究主題是否有汙名化疑慮，例如：特定族群、病患、醫院、醫師等？  □是 □否 □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (2)資料使用與管理，是否依照提供資料之單位規定？  □是 □否 □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |
| 十、研究對象權益保障、同意方式：(應特別注意受試者保護基本所需之尊重及倫理性)  □不適用，請說明：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  1.包含是否需要受試者同意書?取得知情同意方式以及地點。  2.對研究參與者資料的保障與措施。 | | |
| 十一、研究人力及相關設備需求： | | |
| 十二、預期成果及主要效益：  1.研究預期成果。  2.研究參與者所可獲得的利益。  3.學術研究、國家發展及其他應用方面預期之貢獻。 | | |
| 十三、參考文獻(有關之國內、外已發表之文獻報告) | | |