

新版動物實驗計畫書(115 版)申請&審查方式(2026/2/1 起適用)，與現行版本(113.2 版)填寫對照表

1. **申請流程:** 照目前的新案申請方式一樣，只是將新版動物實驗計畫書(115 版)輸出成 **PDF 檔案格式(word 檔轉 PDF 檔)**，夾帶在**補充說明文件#1 位置** (主管簽名頁另外上傳，見第 4 點)。
2. **審查的版本:** 只會針對 **115 版動物實驗計畫書內容進行審理**
3. **審查流程(送件):** 照原本的方式一樣。審查委員會將審查意見填入浮動視窗，申請人依照審查意見，在 115 版計畫內容進行修改(修改處粗體紅字標示)，同時回覆系統上審查意見表委員提問。修改後的版本(複審)，**可再直接輸出成 PDF 檔案，替換原本#1 位置的上一版計畫書。**
4. **審查流程主管簽名檔:** 可以直接將該頁夾帶在原本「主管簽名檔」位置。列印那一頁進行簽核即可，不用再整份計畫書。
5. **其餘補充說明文件:** RG2 同意書/人員教育訓練佐證文件/動物操作室規範申請書/動物實驗聲明書/動物實驗轉讓同意書，可夾帶在系統補充說明文件 #2~之後的位置。
6. **此階段申請方式為過渡時間**，暫時由此方式進行申請，因動物實驗計畫是整個系統(包含訂購/代養/分籠離乳/PAM/監督報告/帳務計算)的源頭，所以源頭內的一些必填項目資訊(以下第 8 點)，要麻煩各位研究人員配合填寫。未來新版系統完成後，將會依 115 版內容套用。
7. 115 版中的"試驗設計編號"地方包含第三大項、第七-1 項、第十一項、第十二-2 項、第十二-3 項、第十四-1 項等共六處，**填寫時要注意一致性。**
8. 現行版本 113.2 版，以下是**正確必填寫欄位(如計畫書 115 版有被委員要求修改，這些項次也要同步調整):**
 - (1). **第一大項 基本資料**
 - (2). **第二大項 實驗參與人員**
 - (3). **第三大項 使用動物**
 - (4). **第八-4-g 項 儀器使用勾選**
 - (5). **第九-6-a&b 項 不利影響副作用&疼痛評估**
 - (6). **第九-8-c 安樂死方法**
9. 上述現行版本(113.2 版)如沒描述到的項目，可以參照以下對照表，將填寫好的新版計畫書內容，複製貼到相對應目前版本的位置，整理如下:
(記得將 115 版內容貼到 113.2 版系統相對應位置，以避免無法送出)

項次	新版 115 版	對照現行系統版 113.2 版
1	第一大項、基本資料	第一項
2	第二大項、參與人員資訊	第二項

3	第三大項、使用動物	第三項
4	第四大項、跨機構資訊	第五項
5	第五大項、實驗目的	第七項
6	第六大項、使用活體理由(3R 描述)	第八之 1/2/3 項
7	第七大項、實驗設計內容說明	第八之 4 項
8	第八大項、重複實驗	
9	第九大項、環境豐富化政策	第九之 4 項
10	第十大項、非醫藥等級化合物(NPGC)	第九之 5 項
11	第十一項、麻醉/止痛/鎮靜使用	第九之 3 項
12	第十二項、疼痛/緊迫描述	第九之 6 項
13	第十三項、人道終點	第九之 7 項
14	第十四項、安樂死描述	第九之 8-c 項
15	第十五項、危害性物質使用	第十項
16	第十六項、參考文獻	
17	附錄一、繁殖計畫書	第四項
18	附錄二、手術計畫書	第九之三項