# 國立中山大學 實驗動物照護及使用委員會

**(水生)動物實驗申請表 (NSYSU Animal Use Protocol)**

**2025 年 05 月修訂版（May. 2025 version）**

**National Sun Yat-sen University - Institutional Animal Care and Use Committee**

填寫請以電腦輸入，完成後上傳至 [IACUC 網頁](https://iacuc.nsysu.edu.tw/p/404-1342-315638.php?Lang=zh-tw)/動物實驗使用申請。

|  |  |
| --- | --- |
| 實驗動物照護及使用委員會填寫（IACUC Use Only） | |
| 申請表編號（Protocol No.）：IACUC- | |
| 收件日期（Date of Receipt）： | 核准日期（Date of Approval）： |

一、計畫申請人基本資料

|  |  |
| --- | --- |
| 計畫主持人： | |
| 單位： | E-mail： |
| 職稱： | 連絡電話： |
| 實驗地點： | 動物飼養地點： |
| 合作主持人： (若沒有合作計畫主持人，請將以下刪除) | |
| 單位： | E-mail： |
| 職稱： | 連絡電話： |

二、計畫聯絡人基本資料

|  |  |
| --- | --- |
| 聯絡人： (若與申請人相同，請在聯絡人填寫”同上”) | |
| 單位： | E-mail： |
| 職稱： | 連絡電話： |
| **請說明動物照護及獸醫管理的權責:(若開始執行計畫,須提供跨機構合作意向書)**  **例:主持人: 在本校飼養動物的過程中，所有有關動物照護及獸醫管理的權責均依照本校 IACUC 所 制定的相關規定執行。** | |

三、計畫/課程/試驗名稱：*若申請國科會計畫，請確認與國科會申請題目相同。*

類型：□1.基礎研究。 □2.應用研究。 □3.產品上市前測試。

□4.教學訓練**(請填附件 A)**。 □5.製造生物製劑。

種類：□1.醫學研究。□2.農業研究。□3.藥物(含中草藥)。□4.健康食品。

□5.食品。□6.毒、化學品。□7.醫療器材。□8.農藥。□9.動物用藥及疫苗。

□10.動物保健品、飼料添加物。□11.(含藥)化妝品。□12.其他：(請說明)四、經費來源：

□1.農業部。 □2.衛生福利部。 □3.國家科學及技術委員會。

□4.教育部。 □5.環保署。 □6.其他部會(請說明)。

五、執行期限： 年 月 至 年 月 (請填寫起訖**西元年/月**)

六、負責進行動物實驗之相關人員資料：(務必填入 PI 及 Co-PI)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 姓名 | 職稱 | 參與實驗期限  (年/月) | 參與實驗動物  教育訓練經歷 | 具有動物實驗相關技術  與經驗年數 |
| 範  例 | 王 OO | 研究助理 | 2020.01-  2022.07 | 參與校內、外提供實驗動物照護及使用說明會  (或實驗室提供教育訓練) | 麻醉、解剖診斷、(細項)  /3 年經驗 |
| 1 |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |  |

七、實驗所需之動物：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | 動物別/品系 *a* | 使用量/年 | 動物來源 *b* | 動物飼養之動物房 *c* | 是否需要繁殖 *d* |
| 範例 |  | 50 隻/2 年 |  |  |  |
| C57BL/6 | **【請填寫申請期限內，實驗動物總使用量】 例:總數量**  **/(申請年數)** | 例如：國家實驗動物中心、樂斯科 | 海科系 MA3029 | 是(Need)，需檢  附**附件 B-動物繁殖表**  否(No) |
|  | **年** |  |  |  |
| 1 |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |  |

註 *a*：保育類野生動物請加註，並另依野生動物保育法相關規定辦理，至研發發處網站下載表單。

註 *b*：

1. 動物來源可能為國內外合法繁殖場(例如國家實驗動物中心，樂斯科生物科技有限公司，美國 JAX 實驗室…等)、其他國內外研究機構之轉讓與贈與(例如美國或歐洲的大學， EMMA…等)、小型私人繁殖場及野外捕捉等，請詳細說明動物來源，再由照護委員會 評估適當性與合法性。
2. 自野外捕捉之動物請加註，並另說明來源地區、隔離檢疫方式及隔離期間；取自民間市場者，必要時須比照辦理。

註 *c*：如動物飼養於中山大學以外之場所，須提供該場所所屬機構名稱、地址及該場所核准營運之證明文件(租借場地進行)或審核通過之動物實驗申請表(委託或合作)。

註 *d*：動物需進行繁殖，**請填寫附件 B**。

八、實驗動物飼養及照護：

必須遵守本校實驗動物照護及使用管理手冊，和動物房規則，提供該實驗動物照護 SOP 給本委員會**(可參考附件 C)**。實驗室應備妥每日照護動物之紀錄，並於每半年內部查核時備查所用。

|  |  |
| --- | --- |
| 動物飼養負責人： | |
| 職稱： | 連絡電話： |
| □由託養場所負責  □由實驗人員負責，請說明其對動物飼養之背景與訓練(負責動物繁殖、分籠及篩選之實驗人員受過哪些教育訓練？請填上受訓資格證號。  請說明如何照護及頻率：(或附件每日照護動物之紀錄表格) | |

九、請簡述本研究之目的(簡述本研究之目的及對人類、動物或科學的貢獻，並說明其與動物福祉之利弊評估：

十、請以動物實驗應用 3Rs 之替代及減量原則(Replace and reduce)，說明**實驗動物需求、種別之必要性**及**動物實驗試驗設計**：

|  |  |
| --- | --- |
| （一）活體動物試驗之必要性，以及選擇此動物種別的原因： | |
| 請依序回答:   1. 請說明此實驗有替代方案嗎?例如:細胞培養、使用較低等生物?電腦模擬、大數據等。若沒有替代的可能性，請說明原因? (亦可附文獻說明無法替代之依據) 2. 證明選擇此品系做此實驗之原因? ?(可附文獻說明) 3. 請以實驗組數說明申請數量之必要性? 4. 請說明使用何種方法達到減量原則(可附文獻說明) | |
| （二）法源依據：動物保護法第 3.4 章 | |
| 1. 是否已了解農委會公布施行「動物保護法之規範」內容？ 2. 是否已了解農委會 2018 年公布「實驗動物照護及使用指引」 3. 是否已了解本校公布「實驗動物照護及使用管理指引」? | * 是。 □否。 * 是。 □否。 * 是。 □否。 |
| （三）參考文獻： | |
| 1. | |
| （四）以**精緻化(Refinement)原則**為考量，詳細說明動物實驗試驗設計(動物分組方法、每組使用動物數量等) | |
| 註:必須說明 N 值如何計算而來?例如:power 計算,之前實驗成果或參考 paper 而來。 | |

註：實驗若有下列方法，請填寫相對應表單（至研發處網站下載）

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 附件 A-教學訓練課程 | **附件 B-動物繁殖** | 附件 D-限制動物飼料或飲水 |
| 附件 E-毒理學實驗 | 附件 F-腹水收集 | 附件 G-行為限制實驗 |

|  |
| --- |
| 附件 J-小鼠和大鼠在未麻醉的斷頭訓練文件和政策 |
| 附件 K-未麻醉動物的頸椎脫臼訓練合格證明和政策 |
| **轉讓-中山大學動物轉讓及再利用申請書** |

十一、請以實驗動物應用 3Rs 之精緻化原則(Refine)，說明以下內容：

|  |  |
| --- | --- |
| （一）實驗物質之投予、採樣方法及劑量、採血之方式、位置、血量及頻率：（若為非醫療等級藥品或化學品，請說明配製方法及如何調製 pH 值與維持無菌狀態） | |
| a.實驗中投與之**物質**、**方式**及**劑量：** | |
| b.採血之**方式**、**位置**、**血量**及**頻率：** | |
| （二）動物之保定、禁食、禁水、限制行動（如代謝籠、跑步機、行為實驗）的方法及時間： | |
| * 不需保定(No restrain needed) * 徒手保定(Restrain with hand): * 使用保定器(Using restraint equipment) * 預計保定時間(Restrain time length per animal) * 其他(Other methods): | |
| 動物是否需限制飲食？(Dietary restriction)   * 若是，需檢附 paper(出處/連結)證明此實驗限制之可行度: | □是 □否 |
| 動物是否進行生理行為限制相關實驗？(Conscious Physical Restraint)   * 若是，需檢附 paper(出處/連結)證明此實驗限制之可行度: | □是 □否 |
| （三）**麻醉（鎮靜）方法**、劑量、投藥、手術方式與麻醉（手術）後的照護： | |
| 麻醉（鎮靜）方法、劑量、投藥：  a.動物是否使用**止痛、鎮靜、麻醉、神經肌肉阻斷劑**等藥物或**任何管制藥品**？ | |

|  |  |
| --- | --- |
| □是(請說明):  □否(NO)  b.實驗中是否使用**非藥品等級化合物**？  □是(請說明):  □否(NO)  c.動物是否**進行手術及術後照顧**？(Surgical procedures and postoperative care?)  □是(請說明照護方法，例如：抗生素名稱、劑量和使用頻率等。)  □否(NO)  **動物實驗手術步驟及方式(流程)**： | |
| （四）如何使動物之緊迫或疼痛降至最低（例如：**使用鎮靜劑或止痛劑**、添加環境豐富化物件等，並依疼痛標準級別與實驗目的，描述動物疼痛處理方式)：  （止痛劑可參考**附件 H**） | |
| **疼痛分級** | **本實驗所涉及之操作項目(可複選)** |
| **Category B** | 不引起不適或緊迫，僅單純養於人為的飼育環境，無實驗進行。 |
| 1. 單純繁殖動物。 2. 為教學或實驗目的而飼養，但還未使用的動物。 | * 繁殖動物 * 老年動物 * 衛兵魚 * 動物代養 |
| **Category C** | 極小的不適或緊迫，不需用藥緩解。 |
| 1. 動物進行不會造成痛苦或緊迫的操作。 2. 動物進行只造成短暫   或輕微痛苦及緊迫的操作。 | * 撈取、放回 * 飼育、交配 * 產蛋等及早期的胚胎研究(<7dpf) |
| **Category D** | 極小的不適或緊迫，需事先用藥麻醉或緩解措施。 |
| 可能導致輕微出血，但無不良反應、半天內就能恢復的手術。 | * 剪魚鰭 * 尾鰭植入標示用的 chip、tag、elastomer 或上色 * 人工取出魚卵/精子 * 各種手術包括(眼窩注射注射、腹腔注射、括取麟片、皮膚及鰓做病理檢查等) |

|  |  |
| --- | --- |
|  | □ 其他需要手術後恢復及暫時特殊照料的實驗步驟 |
| **Category E** | 中等至嚴重程度的緊迫或疼痛 ，需事先麻醉並給予適當的後續處  理。 |
| 需要較長時間的恢復的手術並可能導致魚隻不  適甚至死亡。 | * 化學性誘變處理(如 ENU 處理) * 切除/凍傷小部分心臟 |
| **如何評估動物緊迫及疼痛：**  **如何使實驗動物緊迫及疼痛降至最低：** | |
| （五）實驗預期結束之時機，以及動物出現何種異常與痛苦症狀時提前人道終止實驗：  （可參考**附件 I**） | |
|  | |

**十二**、請說明實驗結束後動物之處置方式，包括安樂死、屍體處理方式；若為轉讓，請填寫轉讓及再利用申請書：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| (一) 安樂死(Euthanized)：(請選下列方法) | | |
| □二氧化碳（CO2） □注射過量麻醉劑(Overdose anesthetics)  □麻醉後斷頭(Decapitation)  □深度麻醉中灌流(Infusion in deep anesthesia)  □未麻醉後斷頭(Decapitation without anesthesia) （需填寫附件 J）  □其他： | | |
| (二) 屍體處理方式 (放置地方、廠商處理時間等) | | |
| ※依據 114 年 4 月 23 日本校環安中心環安發字第 1141500051 號規定。  □請**學校**或 **公司**清運者，感染性廢棄物（病理、血液、受污染動物屍體、殘肢及墊料類），有用**紅色生物醫療清運袋承裝**且**外袋有標示以下資料**(廢棄物名稱、事業名稱、使用日期、重量，清運廠商名稱)，依規定**不得與一般事業廢棄物混合處理**。  ▲以上感染性廢棄物依「事業廢棄物貯存清除處理方法及設施標準」第 8 條規定，動物屍體暫時存放於攝氏零度以下冷凍者，以**三十日**為限，儲存冰箱有廢棄物(動物屍體)暫 | | |
|  | 存區 | 標示，且有清運紀錄，才符合規定。 |
| (三) □轉讓及再利用：(請勾選，並至研發處網站下載申請書，並附件在後) | | |
| (四) □其他處理方式 | | |
|  | | |

**十三**、有無進行危險性實驗，如生物危險（含感染性物質、致癌藥物）、放射線及化學危險

（含毒物）實驗？

□無

□有，請填寫下列事項：

|  |
| --- |
| □ 實驗之危險性屬於--生物危險 |
| 1、進行危險物品實驗施用之方法、途徑及場所： |
| 2、針對實驗人員、實驗動物以及飼養環境所採行之保護措施： |
| 3、實驗廢棄物與屍體之處理方式： |
| 4、請附上生物安全委員會之核准資料： |
| □ 實驗之危險性屬於--□放射線 □毒性化學危險  如屬放射線或毒性化學危險實驗，請說明本案向主管機關之申請狀況：  （放射線物質實驗須經行政院原子能委員會認可；毒性化學實驗須經行政院環境保護署認可。） |
| 1、進行危險物品實驗施用之方法、途徑及場所： |
| 2、針對實驗人員、實驗動物以及飼養環境所採行之保護措施： |
| 3、實驗廢棄物與屍體之處理方式： |
| 4、請附上主管機關核准資料： |

# 「動物實驗規劃與 3R 評估」查檢表

**一、動物實驗 3R 聲明（ 3R+HBA）：**

|  |  |
| --- | --- |
| 勾選 | 說明 |
| ⼞ | 本計畫已依農業部動物實驗管理相關規定，提送機構內動物實驗申請，並已考量「取代  （Replace）」、「減量（Reduce）」、及「優化（Refine）」之實驗動物福祉3R精神，於該  申請表中評估確認無其它適合之替代方法、已採用最少動物隻數與完成傷害-利益評估，以求動物福利最佳化。 |

**二、請確認 CM03 計畫書內容及研究方法已評估以下項目（PREPARE、ARRIVE）， 並依實際 CM03 撰寫內容勾選符合之項目，若有不適用或未勾選之項目，請補充說明：**

* 1. 本計畫在動物實驗設計時，已納入以下評估項目，以提升實驗可信度，減少重覆實驗：

|  |  |
| --- | --- |
| ⼞ | 已說明動物實驗的實驗組／對照組與實驗單元（Experimental unit） |
| ⼞ | 已考慮性別對實驗的影響並估算動物之性別比例，採用單一性別應充份說明。 |
| ⼞ | 已考量樣本數（Sample size）之可驗證性及動物減量原則，說明樣本數的決定方法，並評估實驗動物總使用量。 |
| ⼞ | 已考量樣本（或動物）被納入及排除的原則。 |
| ⼞ | 已考量採用逢機分組策略（Randomization）或採用盲法（Blinding），以減少系統偏誤。 |
| ⼞ | 已考量實驗結果的量測指標（例如生物標記、行為分析項目、細胞死亡數等），確認可藉由量測指標項目回答實驗假說。 |
| ⼞ | 已評估及說明使用之統計方法（Statistical methods）、統計軟體或工具。 |

* 1. 本計畫在動物實驗優化上，已納入以下評估項目：

|  |  |
| --- | --- |
| ⼞ | 已評估使用動物的細節，包括物種、品系、次品系、性別、年齡或體重、特殊基因型或表現型及採用正確實驗動物命名原則。 |
| ⼞ | 動物來源，已優先考量自AAALAC認可之供應單位取得實驗動物。 |
| ⼞ | 已評估動物實驗流程之內容及項目完整，可回答實驗假說，同時維持動物福祉（含動物實驗項目、測試物質、疼痛評估及人道試驗終點之設定、解剖及檢體收集規劃等）。 |
| ⼞ | 已評估動物設施之管理品質符合動物實驗執行之品質要求（設施維運、健康監測及農業部查核評比結果等）。 |
| ⼞ | 已評估執行團隊之技術與執行能力可避免動物因操作不當而影響動物福祉。 |

* 1. 若有不適用或未勾選之項目，請補充說明：

**計畫主持人簽名： 簽署日期：**

* **申請人保證以上所填資料完全屬實，**

**並確認此申請案之執行與運作符合「動物保護法」及相關法規之規定。**

* **(請勾選)實驗主持人知曉本實驗申請書完成後，於該申請期間，必須配合學校 IACUC 依據相關法令進行的查核工作，無不當理由，不得規避。**

申請人簽名 日期

計畫主持人簽名 日期

單位主管簽名 日期

註 1：若有申請補助計畫需檢附 3R 說明時，請填寫「動物實驗倫理 3R 說明文件」評估查檢表格。

註 2：申請書完成後，請**列印核准版申請書\*1 份，計畫主持人及單位主管簽章後，紙本送至**

**IACUC 召集人-海資系王亮鈞副教授實驗室，後續核發審查同意書。**

**※提醒主持人:若之後計畫書內 操作上有任何變動，例如 執行的人員、實驗設計上** **等，需要**

**提出變更申請。**

如有附件，請由此開始附上

|  |
| --- |
| **初審結果：**  □ 通過 □ 應改善後複審 □ 不通過（請重新繳交申請表） |
| **初審結果，須改善或不通過之審查意見：** |
|  |
| **申請人回覆：** |
|  |
| **複審結果：**  □ 通過 □ 不通過（請重新繳交申請表） |
| **須改善或不通過之審查意見：** |
|  |
| **申請人回覆：** |
|  |

評審人簽章：

委員一、 日期：

委員二、 日期：

實驗動物照護及使用

委 員 會 (或小組) ： 日期：召 集 人 簽 章