

編號 NUM AS-IRB02-06013 日期 Date 0728'2006	<b>中央研究院醫學研究倫理委員會</b> <b>研究計畫審查同意書</b> <i>Certificate of Approval</i>	IRB02 修訂日期 Revised Date : 0315'2006
--	---	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-06013  
 計畫名稱 Project title : 以 CYP2C9 及 VKORC1 基因型導引 Warfarin 投藥之前瞻性研究計畫  
 申請人 Project Investigator : 李明達  
 合作機構 Collaborating Institute(s) :

鄔哲源主任(國家基因型鑑定中心/中央研究院生物醫學科學研究所)  
 陳錦澤醫師(台灣大學醫學院附設醫院)  
 常敏之醫師, 陳嬰華醫師(台北榮民總醫院)  
 管培良醫師(新光吳火獅紀念醫院)  
 溫明賢醫師(長庚紀念醫院)  
 陳英富醫師(高雄醫學大學附設中和紀念醫院)  
 陳建勳博士(中央研究院生物醫學科學研究所)

執行期間 Implement Duration : From 11 / 21 / 2005 / to 06 / 31 / 2007 /  
 (mm/ dd / yyyy) (mm/ dd / yyyy)

核准日期 Approval Date : 07 / 28 / 2006 / (mm/ dd / yyyy)

有效期限 Due Date : 06 / 31 / 2007 / (mm/ dd / yyyy)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 95 年 11 月 20 日前繳交進度或成果報告至本委員會追蹤審查。  
 The progress report should be submitted to the IRB at Academia Sinica before 11 / 20 / 2006 / (mm/ dd/ yyyy) for continuing review.
- 如向衛生署定期提出進度或成果報告，需將完整報告內容副知本委員會。  
 If Progress reports are submitted to the Department of Health, a copy should be submitted to the IRB at Academia Sinica.
- 如受試者有不良反應，應即時向主管機關報告並副知本委員會。  
 All the adverse events are required to report to the official institute and IRB of Academia Sinica promptly.

附註意見 Additional Opinion :

若需與受試者溝通(如與受試者通信、致贈禮物等)，與受試者溝通之文件、信件或禮物，須經本委員會審核通過後方可進行。

Any materials (correspondence, brochure, compensation, etc.) provided to subjects, must be approved by the IRB of Academia Sinica.

茲證明上項醫學研究計畫，包括其受試者之說明同意書，已經本委員會之審核，並同意此計畫書之內容符合本委員會所訂定之醫學研究倫理標準。

The above named study proposal has been reviewed, along with the informed consent, by the committee and found to conform with the guidelines set forth by this committee.

主任委員 :

Chairman

日期 :

Date

中央研究院醫學研究倫理委員會

**Human Subject Research Ethics Committee / IRB**  
**Academia Sinica**