

同意書 編號 AS-IRB02-107327 NUM : 日期 Date : 2018/09/13	中央研究院醫學研究倫理委員會 研究計畫審查通過證明 <i>Certificate of Approval</i>	IRB02 修訂日期 Revised Date : 1217' 2015
---	--	---

申請案編號 Application No : AS-IRB01-07012(R8)
計畫名稱 Project title : 藥物不良反應研究計畫
A pharmacogenomic study of adverse drug reactions (ADRs)

申請人 Project Investigator : 鄔哲源 Jer-Yuarn Wu

合作機構 Collaborating Institute(s):
蔡輔仁 Fuu-Jen Tsai / 中國醫藥大學附設醫院 China Medical University Hospital
謝佑文 Yow-Wen Hsieh / 中國醫藥大學附設醫院 China Medical University Hospital
陳國書 Kuo-Shu Chen / 童綜合醫院 Tungs' Taichung MetroHarbor Hospital
朱家瑜 Chia-Yu Chu / 國立台灣大學醫學院附設醫院 National Taiwan University Hospital
王慧瑜 Hue-Yu Wang / 財團法人奇美醫院 Chi Mei Medical Center
朱麗鈴 Li-Ling Chu / 財團法人奇美醫院 Chi Mei Medical Center
陳宏安 Hung-An Chen / 財團法人奇美醫院 Chi Mei Medical Center
林永章 Ung-Chang Lin / 財團法人奇美醫院 Chi Mei Medical Center

執行期間 Project Duration: From 2004/04/01 to 2023/12/31

核准日期 Approval Date : 2018/09/13

有效期限 Due Date : From 2018/09/13 to 2023/12/31

進度或成果報告 Progress Report :

- 1.請於 2018/10/27 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 2018/10/27 for continuing review.
- 2.如向衛生福利部定期提出進度或成果報告，需將完整報告內容副本知本委員會。
If Progress reports are submitted to the Department of Health, a copy should be submitted to the IRB at Academia Sinica.
- 3.如研究對象有不良反應，應即時向主管機關報告並副本知本委員會。
All the adverse events are required to be reported to the official institute and IRB of Academia Sinica promptly.

附註意見 Additional Opinion :

欲檢閱者，請向本委員會依程序申請。

提醒事項 Reminder :

- 1.若需與研究對象溝通（如與研究對象通信、致贈禮物等），與研究對象溝通之文件、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.
- 2.未經本委員會審核通過即實施研究或變更研究計畫內容者，不得使用或保存於審查通過或同意變更前收集之檢體或資料。計畫主持人或其他成員仍予使用或保存者，主管機關得依人體研究法第22條處計畫主持人之研究機構新臺幣10萬元以上、100萬元以下之罰鍰、命令終止研究及公布研究機構名稱。
Amendments of an approved research protocol shall be submitted for IRB approval prior to its implementation. Where any research entity affiliated principal investigator or research personnel are subject to violate of that, the responsible ministry of central government may fine the research entity a penalty in the amount of no less than NT\$100,000 nor more than NT\$1,000,000, may terminate the research, and may publish the name of the research entity so penalized.

茲 證明上項醫學研究計畫(AS-IRB-BM-07012 v.9)，包括計畫書、研究對象說明同意書、問卷、招募廣告（依計畫送審文件修正），已經本委員會之審核，並同意此計畫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(AS-IRB-BM-07012 v.9) has been reviewed, along with the informed consent form, questionnaire, and recruitment announcement, and found to conform with the guidelines set forth by IRB on Biomedical Science Research / IRB-BM Academia Sinica.