

編號 NUM AS-IRB02-97047 日期 Date 0520'2008	中央研究院醫學研究倫理委員會 研究計畫審查同意書 <i>Certificate of Approval</i>	IRB02 修訂日期 Revised Date : 0315'2006
--	---	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-07061
 計畫名稱 Project title : 砷誘發健康危害之遺傳易感受性研究
 申請人 Project Investigator : 陳建仁
 合作機構 Collaborating Institute(s) : 無

執行期間 Implement Duration : From 2008 / 08 / 01 / to 2010 / 07 / 31 /
 (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 Approval Date : 2008 / 05 / 20 / (yyyy / mm/ dd)

有效期限 Due Date : 2010 / 07 / 31 / (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2008 / 10 / 28 /(yyyy / mm/ dd)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 2008 / 10 / 28 /
 (yyyy/ mm/ dd) 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 :

- 有關使用「全國癌症登記資料庫」及「全國死亡資料庫」事宜，請將行政院衛生署國民健康局同意使用文件副知本委員會後方可進行。
- 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