

編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-97084  1008'2008	中央研究院醫學研究倫理委員會 研究計畫審查同意書 Certificate of Approval	IRB02 修訂日期 Revised Date : 0315'2006
-------------------------	---------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-08052  
計畫名稱 Project title : Progression of urea cycle deficiency in patients with Huntington's disease -a 2-year follow-up study  
申請人 Project Investigator : 陳儀莊  
合作機構 Collaborating Institute(s) : 林口長庚紀念醫院神經內科 陳瓊美 主治醫師 (PI)  
台北榮總神經醫學中心 宋秉文 醫師/教授 (PI)  
林口長庚紀念醫院神經內科 吳逸如 主治醫師 (co-PI)  
中央研究院, 生物醫學科學研究所 陳珮 博士後研究員 (co-PI)

執行期間 Implement Duration : From 2009 / 01 / 01 / to 2011 / 12 / 31 /  
(yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 Approval Date : 2008 / 10 / 08 / (yyyy / mm/ dd)

有效期限 Due Date : 2011 / 10 / 17 / (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2009 / 10 / 07 / (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 2009 / 10 / 07 / (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 :

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**