

編號 NUM AS-IRB02-97087 日期 Date 1031'2008	<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> <b>Certificate of Approval</b>	IRB02 修訂日期 Revised Date : 0315'2006
--	---	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-08070

計畫名稱 Project title : 台灣漢族與布農族的酒癮遺傳流行病學研究

申請人 Project Investigator : 鄭泰安

合作機構 Collaborating Institute(s) : 全國多個醫學中心與綜合醫院 (台北市立聯合醫院松德院區、羅東博愛醫院、國泰醫院、仁愛醫院、長庚醫院、耕莘醫院、亞東醫院、桃園國軍醫院、新光醫院、北投國軍醫院、高雄凱旋醫院、恩主公醫院、萬芳醫院、秀傳醫院、臺中榮總、中山醫學大學附設醫院、中國醫藥大學附設醫院、台北醫學大學附設醫院、馬偕醫院、桃園療養院、桃園榮民醫院)

執行期間 Implement Duration : From 2006 / 01 / 01 / to 2011 / 12 / 31 /  
 (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 Approval Date : 2008 / 10 / 31 / (yyyy / mm/ dd)

有效期限 Due Date : 2011 / 10 / 31 / (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2009 / 10 / 30 / (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 / 30 / (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.
- 同意展延研究期間，請研究員確實掌握研究進度。

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**