

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-98082 0907'2009	中央研究院醫學研究倫理委員會 研究計畫審查通過證明 Certificate of Approval	IRB02 修訂日期 Revised Date : 0730'2009
--------------------------------	-------------------------------------	---	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-09058 (09058)
計畫名稱 Project title : 川崎症基因研究計畫
申請人 Project Investigator : 鄔哲源
合作機構 Collaborating Institute(s) : 台北榮民總醫院 李必昌 黃碧桃
市立聯合醫院忠孝院區 黃碧桃
國立台灣大學醫學院附設醫院 黃立民
馬偕紀念醫院 紀 鑫
長庚大學紀念醫院 (林口院區) 黃玉成
中國醫藥大學附設醫院 蔡輔仁 張正成
彰化基督教醫院 李孟倫
長庚大學紀念醫院 (高雄院區) 黃高彬
中央研究院 陳建勳

執行期間 Implement Duration : From 2009 / 08 / 01 / to 2014 / 09 / 30 /
(yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 Approval Date : 2009 / 09 / 07 / (yyyy / mm/ dd)

有效期限 Due Date : 2012 / 09 / 06 / (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2010 / 09 / 06 /(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 2010 / 09 / 06 /
(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 :

日期 :

Chairman

Date

中央研究院醫學研究倫理委員會
Human Subject Research Ethics Committee / IRB
Academia Sinica