

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-98087 1022'2009	中央研究院醫學研究倫理委員會 研究計畫審查通過證明 <i>Certificate of Approval</i>	IRB02 修訂日期 Revised Date : 0730'2009
--------------------------------	---------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-09073 (09073)
計畫名稱 Project title : 製造免疫系統擬人化小鼠作為機轉研究及標的治療史帝文生-強生症及移植物對抗宿主症的新工具
申請人 Project Investigator : 嚴仲陽
合作機構 Collaborating Institute(s) : 嘉義長庚紀念醫院婦產科 林于翔醫師

執行期間 Implement Duration : From 2009 / 01 / 01 / to 2010 / 12 / 31 /
(yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 Approval Date : 2009 / 10 / 22 / (yyyy / mm/ dd)

有效期限 Due Date : 2010 / 12 / 31 / (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2010 / 10 / 21 /(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 / 10 / 21 / (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