

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-99042   0407'2010	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-IRB01-10034 (07012)  
 計畫名稱 Project title : 藥物不良反應研究計畫  
 A pharmacogenomic study of adverse drug reactions (ADRs)  
 申請人 Project Investigator : 陳垣崇 Yuan - Tsong Chen

合作機構 Collaborating Institute(s) :  
 洪舜郁 Shuen-Iu Hung 陽明大學藥理學研究所 Department & Institute of Pharmacology,  
 National Yang-Ming University  
 鐘文宏 Wen-Hung Chung 林口長庚紀念醫院 Chang Gung Medical Foundation. LinKou Branch  
 洪焜隆 Kun-Long Hung 國泰綜合醫院 Cathay General Hospital  
 林惜燕 Hsi-Yen Lin, 國泰綜合醫院 Cathay General Hospital  
 蔡輔仁 Fuu-Jen Tsai 中國醫藥大學附設醫院 China Medical University Hospital  
 謝右文 Yow-Wen Hsieh 中國醫藥大學附設醫院 China Medical University Hospital  
 陳國書 Kuo-Shu Chen 童綜合醫院 Tungs' Taichung MetroHarbor Hospital  
 陳麗芳 Lai-Fong Chan 財團法人奇美醫院 Chi Mei Medical Center

執行期間 Implement Duration : From 2004 / 04 / 01 / to 2012 / 12 / 31 /  
 (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 Approval Date : 2010 / 04 / 07 / (yyyy / mm/ dd)

有效期限 Due Date : 2012 / 12 / 31 / (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於2010 / 12 / 09 / (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 / 12 / 09 /  
 (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**