

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02- 99103 0924'2010	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 : 0812'2010
--------------------------------	--------------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01- 10070 (07021)
計畫名稱 Project title : 『竹東及朴子地區心臟血管疾病長期追蹤研究』後續資料分析與基因研究
申請人 Project Investigator : 潘文涵 Wen-Harn Pan
合作機構 Collaborating Institute(s) : 無
執行期間 Implement Duration : From 2010 / 09 / 24 / to 2012 / 12 / 31 /
(yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)
核准日期 Approval Date : 2010 / 09 / 24 / (yyyy / mm/ dd)
有效期限 Due Date : From 2010 / 09 / 24 / to 2012 / 12 / 31 /
(yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2011 / 09 / 23 /(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 2011 / 09 / 23 /(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 :

- 關於進行 re-consent 流程後：
 - 無法聯繫到的個案：同意繼續使用該檢體。
 - 拒訪的個案：不同意繼續使用該檢體。
 - 口頭同意但不願在同意書上簽名的個案：具徵詢紀錄及徵詢結果情況下，同意繼續使用該檢體。
- 同意個案在徵求同意項目的簽名處以蓋章取代簽名，並在總簽名處蓋章及親筆簽名。
- 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