

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02- 100135   0915'2011	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- 11103 ( 10042 )  
 計畫名稱 Project title : 神經節脂在阿茲海默症中的角色:新型診斷研發及分子機制探討 The Role of Gangliosides in Alzheimer's Disease: New Diagnosis Development and Molecular Mechanisms  
 申請人 Project Investigator : 陳韻如 Yun-Ru Chen  
 合作機構 Collaborating Institute(s) :  
 非協同主持人  
 王培寧 Pei-Ning Wang 台北榮總 Taipei Veterans General Hospitals  
 執行期間 Implement Duration : From 2011 / 01 / 01 / to 2014 / 12 / 31 /  
 (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)  
 核准日期 Approval Date : 2011 / 09 / 15 / (yyyy / mm/ dd)  
 有效期限 Due Date : From 2011 / 09 / 15 / to 2014 / 12 / 31 /  
 (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2012 / 09 / 14 /(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 2012 / 09 / 14 / (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**