

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-101075 0622'2012	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 : 0521'2012
--------------------------------	--------------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-12047 (11159)
計畫名稱 Project title : 研究人類血液中的自然殺手及樹突細胞種類及功能
Study of functions of natural killer and dendritic cell subsets in human peripheral blood
申請人 Project Investigator : 廖南詩 Nan-Shih Liao
合作機構 Collaborating Institute(s) : 唐季祿 / 國立台灣大學醫學院內科副教授、台大醫院內科部血液科主治醫師
執行期間 From 2012 / 02 / 01 / to 2016 / 12 / 31 /
Project Duration : (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)
核准日期 2012 / 06 / 22 /
Approval Date : (yyyy / mm/ dd)
有效期限 From 2012 / 06 / 22 / to 2016 / 12 / 31 /
Due Date : (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2013 / 01 / 31 /(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 2013 / 01 / 31 / (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 :

- 關於本案申請血庫檢體部分，為使研究取得之樣本符合目前「人體研究法」之規定，本委員會正在跟血庫進行溝通，在血庫針對其 ICF 內容尚未修正符合法規前，暫不核准。
- 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