

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-101176 0226'2013	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 : 1018'2012
--------------------------------	--------------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-12146 (12146)
計畫名稱 Project title : 神經膠質母細胞瘤之臨床流行病學
Clinical epidemiology of glioblastoma
申請人 Project Investigator : 黃明經 Ming-Jing Hwang

合作機構 Collaborating Institute(s) : 無

執行期間 From 2013 / 01 / 01 / to 2014 / 12 / 31 /

Project Duration : (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 2013 / 02 / 26 /

Approval Date : (yyyy / mm/ dd)

有效期限 From 2013 / 02 / 26 / to 2014 / 12 / 31 /

Due Date : (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2014 / 02 / 25 / (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 2014 / 02 / 25 / (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.
- 如研究對象有不良反應，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 :

若需與研究對象溝通 (如與研究對象通信、致贈禮物等)，與研究對象溝通之文件、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，包括計畫書、研究對象說明同意書，已經本委員會之審核，並同意此計畫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 form, 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
IRB on Biomedical Science Research /IRB-BM
Academia Sinica