

臺北醫學大學暨附屬醫院聯合人體研究倫理委員會 TMU-Joint Institutional Review Board

TMU-JIRB 第 107-01-3 次會議紀錄(簡要版)

- 一、日期：107 年 01 月 23 日
- 二、時間：12:00-15:00
- 三、地點：臺北醫學大學人體研究處會議室
- 四、主席：陳中明 主任委員

出席人員：

白璐委員、周燕燕委員、邱春蓮委員、張志豐委員、郭鐘霖委員、陳信安委員、陳香吟委員、陳冀寬委員、曾育裕委員、劉永慶委員、劉瓊瑛委員、林志翰執行秘書

請假人員：

祁力行委員、陳俊榮委員、蕭維德委員、游安琪小姐、陳俞榕小姐

受邀諮詢專家：無

列席人員：

張晏禎小姐、徐繪晶小姐、黃郁媛小姐

記錄：蕭佳容小姐

五、會議內容：

(一)主席報告：

主席依「人體研究倫理審查委員會組織及運作管理辦法」中第八條揭露利益迴避原則，包含但不限於下列：

- 一、為受審研究計畫或其子計畫之主持人、協同主持人或委託人。
- 二、與受審研究計畫主持人有配偶、四親等內之血親或三親等內之姻親或曾有此關係。
- 三、與受審研究計畫委託廠商具有聘僱關係。
- 四、有具體事實，足認有偏頗之虞。
- 五、其他經審查會決議應予迴避者。

(二)通過上次會議記錄

(三)申請案之提出、審查、討論及表決

- 1. 追蹤上次會議(民國 106 年 12 月 26 日 第 106-12-3 次會議) 案件執行情形(共計 3 案)(略)
- 2. 試驗/研究新案(一般審查案件)(共計 6 案)

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
1	N201711070	林睿騏	雙和計畫	每 12 個月
	計畫名稱	探討上肢機器復健訓練對腦性麻痺兒童手功能之復健成效：先驅研究		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
2	N201712002	呂婉榕	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	探討青蒿琥酯預防血小板活化和血栓形成之作用		

討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。
會議決議	應每 12 個月繳交期中報告

3	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201712081	劉明哲	藥品/設備製造商	每 6 個月
	計畫名稱	比較兩種受試藥品與一種對照藥品之 clarithromycin 錠劑(250 mg/tablet) 由健康受試者在進食情況下口服單劑量、隨機、三向交叉之生體相等性預試驗		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
會議決議	<ol style="list-style-type: none"> 應每 6 個月繳交期中報告。 提醒主持人：本案試驗藥物由國外進口，需經衛生福利部同意後始可執行，請提供本會衛生福利部核准文件備查。若衛生福利部核准內容與本會不同，請另以修正案申請本會審查，核准始可執行。 			

4	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201712082	劉明哲	藥品/設備製造商	每 6 個月
	計畫名稱	比較兩種受試藥品與一種對照藥品之 clarithromycin 錠劑(250 mg/tablet) 由健康受試者在空腹情況下口服單劑量、隨機、三向交叉之生體相等性預試驗		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
會議決議	<ol style="list-style-type: none"> 應每 6 個月繳交期中報告。 提醒主持人：本案試驗藥物由國外進口，需經衛生福利部同意後始可執行，請提供本會衛生福利部核准文件備查。若衛生福利部核准內容與本會不同，請另以修正案申請本會審查，核准始可執行。 			

5	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201801037	林聖傑	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	研究間質幹細胞對兒童氣喘和過敏性疾病的免疫調節作用		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
會議決議	<ol style="list-style-type: none"> 應每 12 個月繳交期中報告。 提醒主持人：本研究執行地點有臺大醫院，研究執行前是否應取得其 IRB 核准需依其規定，請主持人確認。 			

6	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
---	------	-------	------	--------

N201801050	黃國哲	主持人自行發起	每 12 個月
計畫名稱	影響醫學生選擇專科科別之因素探討		
討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

3. 試驗/研究新案(簡易審查報備案)(共計 1 案)

本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
N201801017	林時宜	科技部	每 12 個月
計畫名稱	利用三功能抗體引導聚乙二醇-奈米載體及 T 細胞主動標靶毒殺腫瘤之協同性免疫化學療法		
討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

4. 試驗/研究新案(簡易審查報備案)(免除受試者同意書)(共計 13 案)

本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
N201711046	邱瑋婷	主持人自行發起	每 12 個月
計畫名稱	台灣心跳停止病患溫控治療登錄計畫		
討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
N201712024	吳岳霖	主持人自行發起	每 12 個月
計畫名稱	高滴度抗-Ro 抗體的紅斑狼瘡肺炎		
討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
N201712027	馬君	雙和計畫	每 12 個月
計畫名稱	使用薦骨處泡棉墊後以降低平躺 3 小時以上手術病人之壓傷		
討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
4	N201712039	林秀真	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	比較各式的檢驗報告評估腎臟功能的適切性		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
5	N201712052	戴承杰	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	中醫治療壓力性掉髮之病例報告		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
6	N201712053	陳榮邦	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	利用雙能 X 光吸收儀評估身體組成分以探討脂肪含量及分布情況與疾病風險之相關性		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
7	N201712079	溫信財	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	工作壓力、主管支持與工作滿意之相關性探討-以某市公共衛生護理人員為例		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
8	N201801011	張育嘉	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	探討人類防禦素 alpha5 在大腸直腸癌的抑癌效果的角色及臨床治療上的運用		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
9	N201801012	張哲菡	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	運用光通訊波段研製具新穎性表面電漿共振空間相位之生醫感測器		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
10	N201801022	張哲菡	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	應用 Smad4 蛋白的小泛素化模式於研發小泛素修飾蛋白偵測之研究		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
11	N201801024	王偉	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	探討微核酸 200 家族在肝癌的診斷及治療上的角色及調控機制		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
12	N201801025	張育嘉	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	探討人類 HSPB1 基因在肝癌上的診斷價值及分子機制。		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
13	N201801027	陳龍	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	建置急性腦中風電腦輔助診斷平台		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試者的選擇、安全監測、隱私、維持資料保密、易受傷害族群、知情同意、利益衝突、本試驗/研究特殊的決定及原因等，業經審查，審查結果請見會議決議。		
	會議決議	應每 12 個月繳交期中報告		

5. 試驗/研究修正案(共計 5 案)

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
1	N201510012	簡易(行政)	林樹基	交通部運輸研究所	通過	每 12 個月
	計畫名稱	交通事故傷害資料蒐集體系建構及應用：交通事故傷害資料調查與分析				
	修正/變更原因	1. 其他 - 延長試驗時間				
	修正/變更內容	1. 人體試驗研究申請書				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意修正並維持原期中報告繳交頻率				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
2	N201701054	簡易(行政)	張舜程	雙和計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	建制糖尿病足傷口治療標準制定				
	修正/變更原因	1. 相關人員異動/新增(共同/協同主持人、研究護士)				
	修正/變更內容	1. 人體試驗研究申請書 2. 計畫書 3. 受試者同意書				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意修正並維持原期中報告繳交頻率				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
3	N201702047	簡易	江振源	衛生福利部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	二線結核藥物安全主動監測及管理				
	修正/變更原因	1. 其他 - 個案報告表				
	修正/變更內容	1. 個案報告表				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意修正並維持原期中報告繳交頻率				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
4	N201705021	簡易(行政)	鄭彩梅	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	研究透析患者使用擬鈣劑 (Calcimimetic agents) 對骨骼代謝轉換指標的影響				
	修正/變更原因	1. 相關人員異動/新增(共同/協同主持人、研究護士)				
	修正/變更內容	1. 人體試驗研究申請書				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意修正並維持原期中報告繳交頻率				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
5	N201709065	簡易(行政)	劉韻如	其他廠商	通過	每 12 個月
	計畫名稱	循環腫瘤細胞與臨床癌症檢測評估				
	修正/變更原因	1. 相關人員異動/新增(共同/協同主持人、研究護士) 2. 其他 - 變更受檢者營養金 1000 元為車馬費 300 元				
	修正/變更內容	1. 人體試驗研究申請書				
	會議決議					

		2. 受試者同意書
會議決議		主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意修正並維持原期中報告繳交頻率

6. 期中報告審查(共計 13 案)

1	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201302008	一般	黃群耀	主持人自行發起	通過	每 6 個月
	計畫名稱	探討脂蛋白對血管內皮間質轉化與血管內膜新生的影響				
	原核准函有效期限	107 年 01 月 28 日				
	會議決議	贊成且核准，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

2	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201405025	一般	賴鴻政	主持人自行發起	通過	每 6 個月
	計畫名稱	婦科癌症甲基化生物標記之研究				
	原核准函有效期限	107 年 02 月 28 日				
	會議決議	贊成且核准，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201502010	簡易	許金旺	北醫大計畫	通過	每 6 個月
	計畫名稱	急診無糖尿病病人日後糖尿病的發生率與疾病預後之探討				
	原核准函有效期限	107 年 02 月 06 日				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

4	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201510012	簡易	林樹基	交通部運輸研究所	通過	每 12 個月
	計畫名稱	交通事故傷害資料蒐集體系建構及應用：交通事故傷害資料調查與分析				
	原核准函有效期限	107 年 02 月 23 日				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

5	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201602059	簡易	林建和	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	腰椎椎孔腦脊髓液面積對腰椎狹窄臨床症狀之影響				
	原核准函有效期限	107 年 03 月 07 日				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

6	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201607009	一般	呂淑妤	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	女性毒癮者懷孕生產經驗及其影響調查				

	原核准函有效期限	106 年 07 月 26 日
	會議決議	<ol style="list-style-type: none"> 1. 本次期中報告表中「請簡述知情同意取得過程」，主持人註明“本計畫為免取得研究對象同意(免受試者同意)”，惟第二階段訪談需使用同意書，請主持人釐清目前研究完成之 861 位受試者研究階段為第一階段或第二階段。 2. 本次期中報告表中「本次期中報告期間」，主持人註明“西元 2017-06-01~西元 2017-08-14”，請主持人確認此是否為本次期中報告之 861 位受者收案期間。 3. 本會於連繫主持人時，聯絡電話 02-23784529 似為空號，請確認與修正。 4. 提醒主持人：核准函有效期限已過期，後續請確實依規定時間繳交期中報告，且未核准區間不得納入新受試者。

7	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201612002	簡易	張舜程	雙和計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討 matriptase 在急,慢性傷口的癒合中所扮演的角色 (第二年沿續計畫)				
	原核准函有效期限	107 年 01 月 03 日				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

8	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201612082	簡易	何元順	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	α 9 尼古丁受體蛋白多形性變異致癌作用之機制探討				
	原核准函有效期限	107 年 01 月 23 日				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

9	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201701054	簡易	張舜程	雙和計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	建制糖尿病足傷口治療標準制定				
	原核准函有效期限	107 年 02 月 21 日				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

10	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201701064	簡易	吳友志	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	B 型肝炎相關肝癌中 HBx/IL-6/STAT3 訊息傳遞調控 OCT4 蛋白質穩定性與癌幹細胞特性：SENP1 之角色探討與其臨床之重要性				
	原核准函有效期限	107 年 01 月 24 日				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共				

	識決議通過，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。
--	---------------------------

11	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201702072	簡易	李欣倫	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	立體定位體部放射治療於肺腫瘤的病歷回顧和計畫評估研究				
	原核准函有效期限	107 年 03 月 02 日				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

12	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201708028	一般	廖忠義	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	在健康受試者實行一交叉試驗，用以比較二種 400 毫克 ethambutol HCl 口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	107 年 02 月 28 日				
	會議決議	贊成且核准，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

13	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201708029	一般	廖忠義	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	在健康受試者實行一小型交叉試驗，用以比較兩種 4 毫克 doxazosin mesylate 口服持續性藥效錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	107 年 02 月 28 日				
	會議決議	贊成且核准，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。				

7. 結案報告審查(共計 4 案)

1	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201608038	簡易	王先震	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	褥瘡的治療及全人照護的重要性				
	原核准函有效期限	106 年 08 月 30 日				
	會議決議	提醒主持人：後續研究請確實依核准函所示期間繳交相關報告。				

2	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201610011	一般	林恭儀	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	臺灣生命末期醫療照護死亡品質的探討				
	原核准函有效期限	106 年 11 月 29 日				
	會議決議	本案經審查符合結案規定，主席主動徵求非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過。				

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201707001	一般	曾慶悅	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	採集健康人血液作為實驗室分析 BA/BE/PK 試驗的空白檢體之試驗				
	原核准函有效期限	107 年 01 月 25 日				

會議決議	本案經審查符合結案規定，主席主動徵求非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過。
------	--

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N201711030	一般	曾慶悅	藥品/設備製造商	通過	每6個月
計畫名稱	評估兩種 Agomelatine 膜衣錠 25 毫克在禁食情況下於健康受試者之開放標示、隨機、平衡、交叉生體相等性試驗 [A16050B1]				
原核准函有效期限	107 年 05 月 28 日				
會議決議	本案經審查符合結案規定，主席主動徵求非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過。				

8. 終止/中止報告審查(共 1 案)

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N201709037 (停止)	一般	趙書屏	藥品/設備製造商	通過	每6個月
計畫名稱	在健康受試者實行一小型交叉試驗，用以比較二種 500 毫克 amoxicillin 口服膠囊在非空腹狀態下之生體相等性。				
終止/中止原因	因委託廠商要求，經評估後不進行此案件。				
研究對象之後續追蹤	本試驗/研究尚未篩選及收案，無受試(訪、檢)者安排議題				
研究對象之檢體、相關資料保存與處理					
會議決議	本案經審查符合停止規定，主席主動徵求非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過。				

9. 撤案報告審查(共計 1 案)

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N201705018	一般	林碧珠	科技部	通過	每12個月
計畫名稱	發展失智症家庭增能之照護策略				
撤案原因	申請科技部專題研究計劃補助未獲通過				
會議決議	本案經審查符合撤案規定，主席主動徵求非醫療委員的意見，並經原審查委員審查及與會委員共識決議通過。				

10. 不良反應報告(共計 0 案)

11. 試驗/研究違規(共計 0 案)

12. 免審案件(免追蹤)(共計 0 案)

13. 實地訪視報告(共計 0 案)

(四) TMU-JIRB 報告

(五) 討論事項(略)

(六) 臨時動議(略)

六、散會