

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 B 第 105-06-3 次會議紀錄(簡要版)

- 一、日期：105 年 6 月 28 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、
陳冀寬委員、曾育裕委員、劉永慶委員、劉瓊瑛委員、蕭維德委員、林志翰執行秘書

請假人員：

祁力行委員、陳俊榮委員、陳香吟委員

受邀諮詢專家：無

列席人員：

張晏禎小姐、游安琪小姐、徐繪晶小姐、黃郁媛小姐、蕭佳容小姐

記錄：陳俞榕小姐

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 105 年 5 月 24 日 第 105-05-3 次會議) 案件執行情形(共計 23 案)(略)
2. 試驗/研究新案(一般審查案件)(共計 11 案)

1	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201602029	韓德彥	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	入學方式與醫學系三年級學生醫療適性之關係探究		
	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	本研究投票雖贊成且核准，經委員共識決議本研究投票結果修正為贊成，修正後由原審查委員審查後通過。 修正意見決議： 1.申請書第 3 點預期試驗/研究期限原填寫 2016-08-01 ~ 2016-07-31，研究結束之年份應為誤植，請修正。		

2	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201602070	甘乃文	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	運動合併蛋白質增補對於預防老年衰弱症與肌肉流失症之作用		
	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	1. 本研究原預計試驗期限為 2019-08-01 ~ 2020-07-31，惟本會審查通過後之核准期限至多 12 個月，本研究提前 3 年進行送審是否有誤植?請確認。 2. 受試者同意書第 10 點提及「國立體育大學將擁有這些研究成果的使用及研發權」，惟本研究之計畫主持人為本校之副教授，請依本校相關合作辦法修正此研究成果之使用及研發權等相關權益，確保雙贏。 3. 請確實依照計畫書所述由合格護理人員或醫檢師採集血液。 4. 受試者同意書第 11 點之試驗/研究之損害補償與保險，應以研究機構為補償主體，請修正。 5. 依照主持人回覆，受試者使用之蛋白質補充劑主要為市售乳清蛋白與大豆水解蛋白，請提供本產品之仿單、說明書、膳食補充品基本資料及相關產品文件。 6. 依本研究流程所述，蛋白質補充劑將於運動後 30 分鐘食用，是否僅於每四週定期檢測時食用或是受試者平日運動後皆需食用及用量為何，請說明並補充於受試者同意書。 7. 本研究受試者將短時間內接受 3 次雙能量 X 光吸收光譜 (DEXA)，惟 DEXA 檢查有輻射暴露，需補充於受試者同意書第 5 點可能產生之副作用、危險及處理方法，以利受試者瞭解參與研究之輻射暴露劑量相較於日常檢查之對照，請修正。 8. 本研究所使用 DEXA 檢測所需費用應由本研究支應。		

3	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201605008	劉彥麟	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	智慧物聯互動裝置應用於兒童腫瘤病患之親子互動和焦慮指數分析研究		
	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	1.應每 12 個月繳交期中報告		

4	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201605025	彭志維	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	非侵入式神經電刺激用於改善脊髓損傷者膀胱尿失禁		
	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	1.應每 12 個月繳交期中報告
--	------	------------------

5	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201605027	曾頌惠	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	學齡前肢體障礙兒童「參與」之影響因素：長期追蹤研究		
	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	1.應每 12 個月繳交期中報告		

6	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201605068	蔡奉真	美國南加州大學	每 12 個月
	計畫名稱	大學生的憂鬱與社會汙名化之橫斷性研究		
	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	1.應每 12 個月繳交期中報告		

7	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201606018	李信謙	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	母體睡眠障礙與子代健康之關係		
	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	1.應每 12 個月繳交期中報告		

8	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201606019	曾慶悅	藥品/設備製造商	每 6 個月
	計畫名稱	評估兩種 Tenofovir disoproxil fumarate 膜衣錠 300 毫克於健康受試者之開放標示、隨機、平衡、交叉生體相等性預試驗 [A16036B1]		
	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	1.應每 6 個月繳交期中報告		

9	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201606020	曾慶悅	藥品/設備製造商	每 6 個月
	計畫名稱	評估兩種 Solifenacin 膜衣錠 5 毫克於健康受試者之開放標示、隨機、平衡、交叉生體相等性試驗 [A16009B2]		
	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	1.應每 6 個月繳交期中報告
--	------	-----------------

10	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201606021	曾慶悅	藥品/設備製造商	每 6 個月
	計畫名稱	評估兩種 Tenofovir disoproxil fumarate 膜衣錠 300 毫克於健康受試者之開放標示、隨機、平衡、交叉生體相等性主試驗 [A16036BF]		
	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	1.應每 6 個月繳交期中報告		

11	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201606023	曾慶悅	藥品/設備製造商	每 6 個月
	計畫名稱	評估兩種 Efavirenz 錠劑 600 毫克於健康受試者之開放標示、隨機、平衡、交叉生體相等性試驗 [A16040B1]		
	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	1.應每 6 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)

1	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201604040	張舜程	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	研究 matriptase 與其抑制蛋白質在糖尿病足潰瘍中的生化機轉及角色變化			
	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	1.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 0 案)

5. 試驗/研究修正案(共計 7 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
	201502018	一般(行政)	張榮素	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討鐵質與糖化終產物接受器之交互作用對非酒精性脂肪肝的影響				
	修正/變更原因	相關文件意義不變或微幅調整，不影響受試(訪、檢)者權益前提下更正錯誤字句				
	修正/變更內容	1. 申請書 2. 計畫書 3. 計畫書摘要 4. 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
	N201510012	簡易(行政)	邱文達	交通部運輸研究所	通過	每 12 個月
2	計畫名稱	交通事故傷害資料蒐集體系建構及應用(1/2)：機車事故傷害嚴重度的危險因子初探				
	修正/變更原因	相關文件意義不變或微幅調整，不影響受試(訪、檢)者權益前提下更正錯誤字句				
	修正/變更內容	1.計畫書 2.計畫書摘要				
	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
	N201512022	一般(行政)	高靖秋	主持人自行發起	通過	每 12 個月
3	計畫名稱	探討手部按摩對門診手術病人焦慮影響之成效				
	修正/變更原因	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	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
	N201602047	一般	郭雲鼎	主持人自行發起	通過	每 12 個月
4	計畫名稱	探討半胱氨酸組織蛋白酶抑制過氧化體增生劑活化受體 γ 輔啟動因子 1 α 在骨骼肌萎縮過程中扮演之角色以發展臨床治療之藥物開發前趨平台				
	修正/變更原因	1.其他：刪除研究地點-萬芳醫院 2.受試(訪、檢)者人數異動 $\geq 20\%$				
	修正/變更內容	1. 申請書 2. 計畫書 3. 計畫書摘要 4. 受試者同意書				
	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	贊成且核准，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
	N201602081	一般(行政)	陳菁徽	國家衛生研究院	通過	每 12 個月
5	計畫名稱	鄰苯二甲酸酯類及苯甲酸酯類等暴露對女性子宮內膜異位症等之健康危害評估				
	修正/變更原因	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. 申請書 2. 計畫書 3. 受試者同意書 4. 招募文宣
	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	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201605032	一般(行政)	鄭偉宏	藥品/設備製造商	通過	每 12 個月
	計畫名稱	在健康受試者實行一小型交叉試驗，用以比較三種 50 毫克 chlorthalidone 口服錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。				
	修正/變更原因	其他：修正個案報告表之格式				
	修正/變更內容	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				

7	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201605033	一般(行政)	鄭偉宏	藥品/設備製造商	通過	每 12 個月
	計畫名稱	在健康受試者實行一小型交叉試驗，用以比較三種 50 毫克 chlorthalidone 口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	修正/變更原因	其他：修正個案報告表之格式				
	修正/變更內容	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				

6. 期中報告審查(共計 10 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
	201111032	簡易	鍾明惠	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	台灣災區公共衛生相關應變及作業程序之探討與建置				
	原核准函有效期限	102 年 7 月 2 日				
	會議決議	依照本會最新版(20160306 版)SOP 7.1.4 規定，期中報告遲繳者(原核准期限屆滿後 1 個月為遲繳)列入管制名單，若年度遲繳案件累積達 2 次(含 2 次)，將自隔日起暫停受理其新試驗/研究審查申請 3 個月，包含其以任何身分參與之試驗/研究，並通知主持人及其機構。若於前述暫停受理期間完成期中報告送審者，則於屆滿 3 個月後重新受理其以任何身分參與之試驗/研究；若仍未完成則繼續延長暫停受理期間，每次延長暫停期間以 3 個月為單位，本會並得視情況通報該主持人任職機構主管。 本計畫主持人因有多個案件未定期繳交期中報告，除請確實按時繳交以避免前述遲繳所致停權外，請計畫主持人接受 4 小時教育訓練(課程內容建議以 IRB 送審流程、計畫管理、計畫主持人之權責等相關議題課程為主應較有助益)，訓練結束後請提供相關紀錄(如:時數證明)佐證予本會備查。				

2	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	探討高密度脂蛋白與氧化低密度脂蛋白對人類血管內皮前驅細胞功能之影響以及二者對細胞的交互影響
	原核准函有效期限	105 年 7 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
	201311019	簡易	林景堉	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	腫瘤組織與血漿中核酸轉錄後調控蛋白質轉譯後修飾應用於胃癌生物標記開發之研究				
	原核准函有效期限	105 年 4 月 8 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
	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	105 年 7 月 29 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。				

5	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201412016	一般	魏柏立	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	大腸直腸癌用藥相關生物標記之檢測與開發				
	原核准函有效期限	105 年 6 月 30 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。				

6	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201501030	一般	蔡秀婷	主持人自行發起	通過	每 6 個月
	計畫名稱	穴位按揉介入性護理措施對減緩癌症病患接受化學治療所導致的骨髓抑制之療效				
	原核准函有效期限	105 年 6 月 30 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	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201502018	一般	張榮素	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討鐵質與糖化終產物接受器之交互作用對非酒精性脂肪肝的影響				
	原核准函有效期限	105 年 4 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。				

8	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201502020	簡易	楊振銘	主持人自行發起	通過	每 6 個月
	計畫名稱	婦女骨盆底肌肉群的電氣生理活動表現及功能相關性				

	原核准函有效期限	105 年 8 月 3 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。

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201506002	一般	郭雲鼎	主持人自行發起	通過	每 12 個月
9	計畫名稱	電子傳遞黃素蛋白脫氫酶突變引發粒線體功能缺陷及代謝障礙之分子機制				
	原核准函有效期限	105 年 7 月 26 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。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201601006	一般	王孝為	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
10	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 25 毫克 tetrabenazine 口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	105 年 7 月 26 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 8 案)

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201408030	一般	劉明哲	藥品/設備製造商	通過	每 12 個月
1	計畫名稱	比較兩種 Sildenafil Citrate 錠劑(50 mg/tablet)由健康男性受試者在空腹情況下口服單劑量、隨機、雙向交叉之生體相等性試驗				
	原核准函有效期限	105 年 9 月 30 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
	201409022	簡易	蔡篤堅	教育部	通過	每 12 個月
2	計畫名稱	在地老化行動研究-參與式社區智慧生活模式設計				
	原核准函有效期限	104 年 10 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
	201411008	簡易	張哲菖	本體系校院合作計畫	通過	每 12 個月
3	計畫名稱	高靈敏表面電漿干涉於微小核糖核酸之生醫感測				
	原核准函有效期限	105 年 3 月 17 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。				

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

	201503050	簡易	陳煌輝	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討不同術式用於治療婦科良性病變				
	原核准函有效期限	105 年 5 月 26 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
	N201510028	一般	黃立楷	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
5	計畫名稱	在健康受試者實行一小型交叉試驗，用以比較 44.5 毫克 esomeprazole magnesium trihydrate (相當於 40 毫克 esomeprazole base)口服膜衣錠劑與 44.5 毫克 esomeprazole magnesium trihydrate (相當於 40 毫克 esomeprazole base)口服腸溶錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	105 年 10 月 27 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
	N201512009	一般	李薰華	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
6	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 33.7 毫克 duloxetine HCl(相當於 30 毫克 duloxetine)口服膠囊在空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	105 年 6 月 22 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
	N201601005	一般	王孝為	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
7	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 25 毫克 tetrabenazine 口服錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	105 年 6 月 22 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
	N201603052	簡易	王宗仁	主持人自行發起	通過	每 12 個月
8	計畫名稱	逢希伯-林道症候群之病例報告				
	原核准函有效期限	106 年 3 月 21 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
	201407032	簡易	黃彥華	主持人自行發起	通過	每 12 個月

	計畫名稱	發炎細胞激素與子宮內膜幹細胞於子宮內膜異位症的角色與臨床意義
	終止/中止原因	因研究計畫方向變更，故終止收案。
	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。

2	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201503063	一般	劉偉民	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	機械手臂輔助螢光前哨淋巴結偵測技術應用於婦科癌症之相關研究				
	終止/中止原因	本計畫原申請 104 年北醫大專題研究計畫補助，但未獲通過，無研究經費支持下故終止此計畫。				
	研究對象之後續追蹤	本研究已收納 2 位受訪者，所收集的病歷資料暫時保存於臺北醫學大學附設醫院婦產部，由劉偉民醫師負責保管。保存期間為 5 年，至 109 年 6 月 9 日為止。屆時所有紙本資料經由碎紙機的方式銷毀；電子檔案以及備份資料亦全部銷毀。				
	研究對象之檢體、相關資料保存與處理					
	會議決議	提醒主持人，原收集之 2 位受試者病歷如未來要用於別的研究需重新取得知情同意，如不再使用建議主持人予以銷毀或彌封，以確保不外洩。				

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201503066	一般	陳煌輝	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	利用單核甘酸多態性探討婦科良性病變與惡性腫瘤之相關性				
	終止/中止原因	本計畫未獲任何研究經費補助，且原執行人員因故離職且未增補人員，無研究經費支持且無人力支援下故終止此計畫。				
	研究對象之後續追蹤	本研究已收納 18 位受訪者，所收集的生物檢體與病歷資料暫時保存於臺北醫學大學附設醫院婦產部，由劉偉民醫師負責保管。保存期間為 5 年，至 109 年 6 月 30 日為止。屆時所有生物檢體將經高壓滅菌處理，按感染性廢棄物銷毀；紙本資料經由碎紙機的方式銷毀；電子檔案以及備份資料亦全部銷毀。				
	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。				

4	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201601007	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，用以比較二種 0.5 毫克 entecavir 口服膜衣錠劑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 0 案)
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