

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 106-12-3 次會議紀錄(簡要版)

- 一、日期：106 年 12 月 26 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：

周燕燕委員、祁力行委員、邱春蓮委員、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、林志翰執行秘書

請假人員：

白璐委員、張志豐委員、陳俊榮委員、陳香吟委員、蕭維德委員、游安琪小姐

受邀諮詢專家：無

列席人員：

張晏禎小姐、徐繪晶小姐、陳俞榕小姐、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 11 月 28 日 第 106-11-3 次會議) 案件執行情形(共計 28 案)(略)
2. 試驗/研究新案(一般審查案件)(共計 3 案)

1	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201712013	鄭彩梅	藥品/設備製造商	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 amlodipine besylate/olmesartan medoxomil 口服膜衣錠劑在空腹狀態下之生體相等性。		
	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	1. 贊成且核准。 2. 鄭彩梅醫師目前執行中案件僅有 7 案(包含今日通過之 1 案)，未達 10 案且均為 BA/BE 試驗，修改期中報告頻率為每 12 個月。		

2	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201712014	鄭偉宏	藥品/設備製造商	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 chloral hydrate 口服溶液在空腹狀態下之相對生體可用率。		
	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 6 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
	N201712018	劉明哲	藥品/設備製造商	每 6 個月
	計畫名稱	以開放、交叉的方式，在健康受試者於進食或空腹下投予試驗藥物 BSAT-1301 acetaminophen 325 mg/tramadol 37.5 mg oral solution 和對照藥物 ULTRACET® acetaminophen 325 mg/tramadol 37.5 mg tablet 比較藥物動力學特性		
	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	1. 贊成且核准。 2. 提醒主持人：本研究開始執行前請提供本會保單文件備查。		

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	期中報告頻率
	N201711031	黃立楷	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	案例報告一血漿生物標記用於診斷阿茲海默氏症		
	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 8 案)

1	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201711052	黃仁弘	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	鋰鹽造成擬 Brugada syndrome 的心電圖變化		
	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		

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

	N201711055	江妤	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	成人型伴鈣化與囊變之腦白質病案例之術後八年長期性研究		
	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		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201711062	彭筠婷	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	萬芳醫院成人加護病房抗生素延長輸注時間之成效分析		
3	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		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201711067	劉晏年	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	探討 LIFR 在前列腺癌中代謝失調與神經內分泌分化之作用機轉		
4	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		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201712021	張璽	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	腦室內水囊與神經學發育之關聯		
5	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		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201712023	邱怡萍	雙和計畫	每 12 個月
	計畫名稱	血液透析病患動靜脈瘻管栓塞之相關因素探討		
6	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		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201712029	林讓均	主持人自行發起	每 12 個月
7	計畫名稱	影像導引放射治療影響放射治療後乳癌患者輻射誘發急性皮膚毒性的		

		嚴重程度
	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

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201712030	林讓均	主持人自行發起	每 12 個月
8	計畫名稱	全域調控弧形放射治療、螺旋刀放射治療與強度調控放射治療在近端胃癌和中後段胃癌：治療計畫比較		
	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. 試驗/研究修正案(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
	N201512068	簡易(行政)	張鳳航	科技部	通過	每 12 個月
1	計畫名稱	從醫院到社區：年輕中風患者社會參與之縱貫性研究				
	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 - 試驗/研究主持人聲明				
	修正/變更內容	1. 人體試驗研究申請書 2. 試驗/研究主持人聲明				
	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
	N201705008	一般	劉淑芬	主持人自行發起	通過	每 12 個月
2	計畫名稱	海洋體驗活動對護理人員正向心理及工作調適之影響 ※本案依 SOP011 第 7.4.1 點調整會期，已於 106-12-2 次會議討論並核准，於此次會議核備				
	修正/變更原因	1. 相關程序、方式異動/變更(問卷、檢查等程序異動等)				
	修正/變更內容	1. 人體試驗研究申請書 2. 計畫書 3. 計畫書摘要 4. 個案報告表 5. 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。				

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201709024	一般(行政)	曾慶悅	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	評估兩種 Atorvastatin Calcium 20 毫克錠劑在供餐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[A17036B2]				
	修正/變更原因	1. 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 5. 個案報告表 6. 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				

4	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201711023	一般(行政)	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 valsartan 口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	修正/變更原因	1. 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. 人體試驗研究申請書 3. 受試者同意書 4. 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				

5	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201711024	一般(行政)	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 valsartan 口服錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。				
	修正/變更原因	1. 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. 人體試驗研究申請書 3. 受試者同意書 4. 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	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201711025	一般(行政)	鄭彩梅	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 valsartan 口服膠囊在空腹狀態下之生體相等性。				
	修正/變更原因	1. 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. 人體試驗研究申請書 3. 受試者同意書 4. 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
	N201711026	一般(行政)	鄭彩梅	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 valsartan 口服膠囊在非空腹狀態下之生體相等性。				
	修正/變更原因	1. 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. 人體試驗研究申請書 3. 受試者同意書 4. 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				

8	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201711027	一般(行政)	趙祖怡	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 everolimus 口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	修正/變更原因	1. 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				
	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 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
	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	106 年 12 月 31 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
	N201512063	一般	王忠信	主持人自行發起	通過	每 12 個月
2	計畫名稱	微小核糖核酸在敗血症及急性腎衰竭扮演的角色及評估計劃				
	原核准函有效期限	107 年 01 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
	N201512068	簡易	張鳳航	科技部	通過	每 12 個月
3	計畫名稱	從醫院到社區：年輕中風患者社會參與之縱貫性研究				
	原核准函有效期限	107 年 01 月 27 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
	N201611009	一般	劉文德	主持人自行發起	通過	每 12 個月
4	計畫名稱	穿戴式裝置與心肺功能測試之生理相關性研究				
	原核准函有效期限	106 年 11 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。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201612060	簡易	徐宗溢	科技部	通過	每 12 個月
5	計畫名稱	Sp1 轉錄因子調控之神經類固醇生合成在神經膠質瘤發展扮演的角色				
	原核准函有效期限	106 年 12 月 29 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
	N201612063	一般	林茂榮	科技部	通過	每 12 個月
6	計畫名稱	輕度認知損傷老人的運動特徵、跌倒風險與居家式介入				
	原核准函有效期限	107 年 01 月 24 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
	N201701032	簡易	蔡睿蘋	主持人自行發起	通過	每 12 個月
7	計畫名稱	糖尿病高血糖引起之局部持續性癲癇於腦部核磁共振造成之罕見影像變化-病例報告				
	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。
--	--------------------------

7. 結案報告審查(共計 8 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
	N201510084	一般	林文琪	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	「反思寫作融入臨床技能教學」之教學模式研發與教學實踐行動研究				
	原核准函有效期限	106 年 11 月 24 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。				

2	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201608032	簡易	林佳靜	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討越南癌症病人疼痛控制的障礙因子				
	原核准函有效期限	106 年 09 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。				

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201704030	簡易	林讓均	主持人自行發起	通過	每 12 個月
	計畫名稱	比較直腸癌病患在不同定位姿勢使用螺旋刀、弧形刀及強度控放射治療技術的放射治療劑量分布				
	原核准函有效期限	107 年 04 月 24 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
	N201706034	一般	李薰華	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 50 毫克 chlorthalidone 口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	106 年 12 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。				

5	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N201706035	一般	李薰華	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 50 毫克 chlorthalidone 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	106 年 12 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。				

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

	N201709017	一般	王孝為	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 100 微毫克 salbutamol sulphate 口腔吸入劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	107 年 03 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
	N201709025	一般	曾慶悅	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
7	計畫名稱	評估兩種 Atorvastatin Calcium 20 毫克錠劑在空腹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[A17036B1]				
	原核准函有效期限	107 年 03 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
	N201709027	一般	曾慶悅	藥品/設備製造商	通過	每 6 個月
8	計畫名稱	評估兩種 Atorvastatin Calcium 10 毫克錠劑在空腹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 (A17039B1)				
	原核准函有效期限	107 年 03 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。				

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
	201003008(暫停)	一般	邱文達	主持人自行發起	提會討論	每 12 個月
	計畫名稱	從基礎研究到臨床診斷及治療之輕度腦外傷轉譯醫學研究—臺北醫學大學/美國國家衛生研究院國際合作研究案				
	終止/中止原因	因計畫目前無經費，申請暫停。				
1	研究對象之後續追蹤	納入之受試者皆已完成試驗。資料及檢體保存於臺北醫學大學蔣永孝主任實驗室。				
	研究對象之檢體、相關資料保存與處理					
	會議決議	本案經審查符合暫停規定，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 3 案)

	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別
1	201003008	一般	邱文達	存查	Non-compliance
	計畫名稱	從基礎研究到臨床診斷及治療之輕度腦外傷轉譯醫學研究—臺北醫學			

		大學/美國國家衛生研究院國際合作研究案 ※第一次延遲通報
	狀況描述	(略)
	會議決議	1. 未於核准期間收案和未於簽名欄位簽名之受試者資料與檢體既計畫主持人表示將刪除，應予以銷毀，請提供銷毀報告予本會備查，或與本會連繫，本會將參與銷毀過程。 2. 因本研究目前已無經費繼續執行，且執行計畫之人員皆已離職，建議計畫主持人評估是否申請停止。 3. 第 1 次延遲通報，請主持人依本會提供之 SOP 訓練研究團隊後提供佐證予本會備查

2	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別
	N201701025(cIRB)	簡易	王錦莉	存查	Non-compliance
	計畫名稱	一項在呼吸道融合病毒感染的住院嬰兒中評估單次和多次口服 AK0529 的安全性、耐受性、藥物動力學和抗病毒作用的 II 期、隨機、雙盲、安慰劑對照、分為 2 部分之研究			
	狀況描述	(略)			
	會議決議	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存查。			

3	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別
	N201709025	一般	曾慶悅	存查	Non-compliance
	計畫名稱	評估兩種 Atorvastatin Calcium 20 毫克錠劑在空腹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[A17036B1]			
	狀況描述	(略)			
	會議決議	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存查。			

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