

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 104-03-3 次會議紀錄(簡要版)

- 一、日期：104 年 03 月 24 日
二、時間：12:00-15:00
三、地點：臺北醫學大學教學研究大樓 7 樓 藥學院大會議室
四、主席：林時宜 主任委員

出席人員：

陳中明委員、白璐委員、劉瓊瑛委員、蕭維德委員、林錦麗委員、徐明義委員、周燕燕委員、曾育裕委員、郭鐘霖委員、祁力行委員、林志翰執行秘書

請假人員：

陳香吟委員、陳俊榮委員、陳冀寬委員、劉永慶委員

受邀諮詢專家：無

列席人員：張晏禎小姐

記錄：游安琪小姐

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 104 年 2 月 24 日 第 104-02-3 次會議) 案件執行情形(共計 4 案)(略)
2. 試驗/研究新案(一般審查案件)(共計 12 案)

1	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	201412039	陳心言	主持人自行發起	每 6 個月
	計畫名稱	靜脈注射吩坦尼產生咳嗽之發生率調查。 *主持人將出席會議說明		
	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. 本研究目的為瞭解咳嗽之發生率，此副作用部分已為臨床所悉，多有文獻且已提出解決或減少方法，綜觀本研究必要性與藥物風險顯不相當，無試驗之絕對必要性，且由試驗內容所定施打時間(2 秒內)及其他藥物加入時間(60 秒後)顯為控制型試驗，已變更常規醫療步驟(如：注射速度改變)，除風險考量外，計畫主持人要求免除受試者同意書已違反相關法規與倫理需求。		

		2. 本研究使用之藥物吩坦尼 (Fentanyl)屬於2級管制藥品，主要副作用之一為呼吸抑止，針對此藥物衛生署(現改制為衛生福利部)於96年12月24日公告之Fentanyl用藥安全警訊，曾多次提醒醫師、醫療照護者或病患使用含fentanyl成分藥品時應注意其治療劑量，並監視其用藥安全，因本研究預計納入5000人，數目極大，若依其副作用發生率，其機構應擔負風險顯可能影響受試者權益，本項考量將一併提供機構參酌。 3. 綜合評估本試驗對受試者之風險大於試驗之意義及可能利益，違反試驗倫理及赫爾辛基宣言，故不同意此案件，另建議計畫主持人持續接受人體試驗倫理及受試者知情同意相關訓練課程。
--	--	--

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
2	201501047	陳錫賢	科技部	每12個月
	計畫名稱	CEBP- β 調控 microRNA-16 之分子機轉及臨床應用		
	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.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
3	201501058	賴基銘	台灣癌症安寧緩和醫學會	每12個月
	計畫名稱	台灣癌症病患之「癌因性疲憊症」流行病學調查研究		
	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
4	201502012	葉健全	藥品／設備製造商	每12個月
	計畫名稱	評估兩種含鈣咀嚼錠於健康受試者之開放標示、隨機、平衡、交叉藥物動力學試驗 ※已於104-03-2次會議討論並核准，於此次會議核備		
	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
5	201502013	蘇石州	藥品／設備製造商	每12個月
	計畫名稱	評估兩種 Oxybutynin HCl 5 毫克緩釋錠於健康受試者之開放標示、隨機、平衡、交叉生體相等性試驗		

		※已於 104-03-2 次會議討論並核准，於此次會議核備
	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
	201502029	廖忠義	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 300 毫克 quetiapine fumarate 口服緩釋膜衣錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。 ※本案依 SOP011 第 7.4.1 點調整會期，將於 104-04-2 次會期核備		
	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		

7	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	201502036	薛玉梅	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	矽代謝及單碳代謝相關酵素與硒蛋白基因多形性和血漿葉酸及硒濃度與學齡前兒童發展遲緩 ※委員尚有建議須於會議中討論		
	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. 請計畫主持人釐清對於「學齡前兒童」之定義，一般定義為未滿七歲或尚未就讀小學之兒童，若因研究對象為發展遲緩兒童而對學齡前兒童有不同之定義，請計畫主持人說明；因為本研究對象涉及七歲以上兒童，應有一份兒童版受試(訪、檢)者同意書供七歲以上兒童閱讀及簽署，由其法定代理人簽署完整版同意書。 2. 提醒計畫主持人，本研究納入對象為發展遲緩兒童，即便提供簡要版同意書，仍應於進行收案時，詳細對其摘要敘述研究之內容，以使其瞭解。 3. 應每 12 個月繳交一次期中報告。		

8	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	201502043	張鳳航	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	復健病人的社會參與：以 ICF 為基礎之量表發展及影響因素探討 ※委員尚有建議須於會議中討論		
	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.建議計畫主持人於受訪者知情同意書「退出與中止」處，對於已收集		

	資料之處理，以選項方式讓受訪者勾選願意保留或銷毀。 2 請計畫主持人於個案報告表-篩選結果-納入研究條件下方網底說明處『如上述排除條件有任一答「是」，則個案必須被排除』，應改為『如上述納入條件有任一答「否」，則個案必須被排除』。 3.個案報告表第二頁的姓名縮寫仍存在，請刪除以維護受試者隱私。 4.應每 12 個月繳交一次期中報告。
--	--

9	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	201503009	黃立楷	藥品／設備製造商	每 12 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 8 毫克 candesartan cilexetil 口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。 ※已於 104-03-2 次會議討論並核准，於此次會議核備		
	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		

10	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	201503020	廖忠義	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 200 毫克 celecoxib 口服膠囊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.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
	201503021	王孝為	藥品/設備製造商	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 12.5 毫克 zolpidem tartrate 口服緩釋錠劑在非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.應每 12 個月繳交期中報告		

12	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	201503022	黃立楷	藥品/設備製造商	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 12.5 毫克 zolpidem tartrate 口服緩釋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.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 0 案)

4. 試驗/研究新案(簡易審查報備案)(免除受試者同意書)(共計 2 案)

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201411008	張哲菖	臺北醫學大學體系	通過	每 12 個月
1	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			
	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	建議	期中報告頻率
	201501040	鄭雅文	科技部	通過	每 12 個月
2	計畫名稱	miR-30c-2* 在非小細胞肺癌患者臨床預後與抗藥性的角色			
	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 3 案)

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201312053	簡易	謝嘉玲	科技部	通過	每 12 個月
1	計畫名稱	探討骨髓間葉幹細胞在前列腺癌引發的骨重塑的生物功能與作用機制				
	修正/變更原因	1.受試者人數異動 ≥20%				
	修正/變更內容	1.申請書 2.計畫書 3.計畫書摘要				
	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	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
	201402043	簡易	邱瓊萱	國民健康署	通過	每 6 個月
2	計畫名稱	健康促進介入對預防代謝症候群及糖尿病評價研究計畫				
	修正/變更原因	1.相關人員異動/新增協同主持人 2.相關程序、方式異動/變更 3.受試者人數異動 ≥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 5.個案報告表
	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	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
	201502012	一般	葉健全	藥品/設備製造商	通過	每 12 個月
	計畫名稱	評估兩種含鈣咀嚼錠於健康受試者之開放標示、隨機、平衡、交叉藥物動力學試驗				
	修正/變更原因	1.相關程序、方式異動/變更				
3	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				
	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	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 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
	201208028	簡易	林佳靜	主持人自行發起	通過	每 12 個月
1	計畫名稱	成人加護病房照護瀕死重症末期病人之現況分析				
	原核准函有效期限	民國 104 年 1 月 9 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
	201302024	簡易	楊淑惠	主持人自行發起	通過	每 12 個月
2	計畫名稱	改善血液透析患者完全營養照護品質對心血管疾病預後之相關性研究				
	原核准函有效期限	民國 104 年 3 月 19 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。				

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201312052	簡易	宋賢穎	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	ADAM9 調節 integrin b4 之轉換率以促使前列腺癌細胞移動及浸潤之研究				
	原核准函有效期限	民國 104 年 1 月 20 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
	201312053	簡易	謝嘉玲	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討骨髓間葉幹細胞在前列腺癌引發的骨重塑的生物功能與作用機制				
	原核准函有效期限	民國 104 年 1 月 15 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
	201403032	簡易	劉蓓麗	臺北醫學大學體系	通過	每 12 個月
	計畫名稱	Müllerian-mesothelial transition 在原發性及繼發性 Müllerian 系統腫瘤的機制				
	原核准函有效期限	民國 104 年 4 月 7 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 3 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
	201303022	一般	林文川	衛生福利部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	針對高風險單位推動組合式照護措施降低侵入性導管相關感染				
	原核准函有效期限	民國 104 年 4 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。				

2	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201408024	一般	劉明哲	藥品/設備製造商	通過	每 12 個月
	計畫名稱	比較 Celecoxib 膠囊(200 mg/capsule)由健康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	民國 104 年 8 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。				

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201411009	一般	廖忠義	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 0.5/10 毫克 flupentixol				

		dihydrochloride/melitracen hydrochloride 口服錠劑與 0.5/10 毫克 flupentixol dihydrochloride/melitracen hydrochloride 口服糖衣錠劑在空腹狀態下之生體相等性。
	原核准函有效期限	民國 104 年 5 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。

8. 終止/中止報告審查(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
	201406023	一般	蔡郁惠	國家衛生研究院	通過	每 12 個月
	計畫名稱	第二型膠原蛋白暨其它生物活性物質促進骨骼再生之研究				
	終止原因	國衛院計畫未通過，無法執行計畫研究				
	研究對象之後續追蹤	本試驗/研究尚未篩選及收案，無已收集資料/檢體之處理議題				
	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
	201408065	一般	趙祖怡	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，用以比較二種33 毫克nifedipine口服緩釋錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。				
	終止原因	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，無已收集資料/檢體之處理議題				
	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。				

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201408066	一般	趙祖怡	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，用以比較二種33 毫克nifedipine口服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	終止原因	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，無已收集資料/檢體之處理議題				
	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。				

4	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201408067	一般	趙祖怡	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15毫克oxybutynin chloride口服緩釋錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。				
	終止原因	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，無已收集資料/檢體之處理議題				
	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。				

5	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201408068	一般	趙祖怡	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15毫克oxybutynin chloride口服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	終止原因	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，無已收集資料/檢體之處理議題				
	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。				

6	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201409007	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200毫克quetiapine fumarate口服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	終止原因	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，無已收集資料/檢體之處理議題				
	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。				

7	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201409008	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200毫克quetiapine fumarate口服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。				
	終止原因	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，無已收集資料/檢體之處理議題
	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 1 案)

1	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別
	201409013	一般	劉明哲	存查	Non-compliance
	計畫名稱	評估兩種 Celecoxib 膠囊劑 200 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			
	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