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 105-11-2 次會議紀錄(簡要版)

一、日期:105年11月15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:沈武典 主任委員

出席人員:

吳建華委員、周燕燕委員、沈宛真委員、張志豊委員、陳中明委員、黃仲毅委員、

黄彦華委員、黃英霓委員、黃國城委員、黃鈺媖委員、湯依寧委員

請假人員:

林志翰委員、祁力行委員、陳信安委員、張晏禎小姐

受邀諮詢專家:無

列席人員:

游安琪小姐、徐繪晶小姐、陳俞榕小姐、黄郁媛小姐

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 105 年 10 月 18 日 第 105-10-2 次會議) 案件執行情形(共計 10 案)(略)
- 2. 試驗/研究新案(一般審查案件)(共計 10 案)

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201609025	羅偉倫	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	三叉神經痛病患之腦影像技術研究		
		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、
1	討論內容摘要	易受傷害族群、知情同	意、利益衝突、本試驗/石	开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. 提醒計畫主持人: 俊	建保不給付健康受試者接	受核磁共振影像學檢
		查,所產生之相關費	骨用不能由受試者負擔 ,	應由本研究支應,請確
		實執行。		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201610009	盧孟良	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	識別重鬱症以實徵資料分群之特定遺傳變異研究		
2	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、			私、維持資料保密、易
	討論內容摘要	受傷害族群、知情同意	、利益衝突、本試驗/研究	2.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
	N201610022	王孝為	藥品/設備製造商	每6個月
		在健康受試者實行一小	型交叉試驗,用以比較二	-種 20 毫克 omeprazole
	計畫名稱	腸溶膠囊在空腹狀態下	之生體相等性。	
3		※本案依 SOP011 第 7.	4.1 點調整會期,,已於	105-10-3 次會議討論並
1 7				
		核准,於此次會議核備		
			者的選擇、安全監測、隱	私、維持資料保密、易
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試		
	討論內容摘要	有關受試者風險、受試	者的選擇、安全監測、隱 、利益衝突、本試驗/研究	

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201610048	李薰華	藥品/設備製造商	每6個月
	山舟万位	在健康受試者實行-	- 小型交叉試驗,用:	以比較三種 60 毫克
	計畫名稱	dexlansoprazole 口服延遲釋放膠囊在空腹狀態下之生體相等性。		
4		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
	討論內容摘要	受傷害族群、知情同意	、利益衝突、本試驗/研究	2.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個月繳交期中華	報告	

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率	
	N201610049	李薰華	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,用以比較三種 60 毫克			
5		dexlansoprazole 口服延遲釋放膠囊在非空腹狀態下之生體相等性。			
3		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			
	討論內容摘要	受傷害族群、知情同意	、利益衝突、本試驗/研究	2.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個月繳交期中载	報告		

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201610050	鄭彩梅	藥品/設備製造商	每 12 個月
6	山县力位	在健康受試者實行一小型交叉試驗,用以比較二種 2.5 毫克 indapamide		
	計畫名稱	口服錠劑在非空腹狀態	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

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201610051	鄭彩梅	藥品/設備製造商	每 12 個月
	1 + 25	在健康受試者實行一小	型交叉試驗,用以比較二	-種 2.5 毫克 indapamide
	計畫名稱	口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。		
/		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
	討論內容摘要	受傷害族群、知情同意	、利益衝突、本試驗/研究	兄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
	N201610052	王孝為	藥品/設備製造商	每6個月
	山井内松	在健康受試者實行一,	小型交叉試驗,用以比	較兩種 2.5 毫克/毫升
o	計畫名稱	terbutaline sulfate 吸入液劑在空腹狀態下之生體相等性。		
8		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
	討論內容摘要	受傷害族群、知情同意	、利益衝突、本試驗/研究	兄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個月繳交期中華	報告	

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201610053	趙書屏	藥品/設備製造商	每 12 個月
	山圭夕纶	在健康受試者實行一小	型交叉試驗,用以比較二	種 6 毫克 paliperidone ロ
9	計畫名稱	服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。		
9	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	2.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
	N201610054	鄭偉宏	藥品/設備製造商	每 12 個月
	計畫名稱	在男性健康受試者實行一小型交叉試驗,用以比較二種 250 毫克		
10	一	abiraterone 口服錠劑在空腹狀態下之生體相等性。		
10		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
	討論內容摘要	受傷害族群、知情同意	、利益衝突、本試驗/研究	兄特殊的决定及原因等,
		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3案)

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N201610010	王呈瑋	主持人自行發起	每 12 個月
	計畫名稱	超音波區分子宮內膜癌和子宮黏膜下肌瘤的困難		
1	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、			私、維持資料保密、
	討論內容摘要	易受傷害族群、知情同	意、利益衝突、本試驗/죠	开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
	N201610026	張秀如	主持人自行發起	每 12 個月
	计争力较	影響護理系學生在校學	業成績與畢業後流向之因	素-以某醫學大學校務
2	計畫名稱	研究資料庫為例		
		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、
	討論內容摘要	易受傷害族群、知情同	意、利益衝突、本試驗/石	开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					
	N201610045	黄守宏 主持人自行發起 每12個月							
	計畫名稱	Ekbom's syndrome 個案	kbom's syndrome 個案報告						
3		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					
	討論內容摘要	受傷害族群、知情同意	、利益衝突、本試驗/研究	2.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4案)

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	201404016	一般(行政)	鍾明惠	科技部	通過	每6個月
	计争力较	人際社交節	律治療對雙極性	生情感疾患症患者睡眠及:	社交功	能 之長期成效
	計畫名稱	評值				
1	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)				
1	修正/變更內容	1.申請書				
		1. 提醒計畫	主持人: COI	揭露首頁依註解,應勾選	"新顯	著財務利益",
	會議決議	提醒計畫	5主持人後續留	意。		
	胃磁次磁	2. 主席主動	为徵詢醫療及非	醫療委員的意見,並經歷	原審查	委員審查及與會
		委員共諳	找決議通過,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				
	N201512056	一般	一般 陳抱寰 科技部 通過 每12個月							
2	計畫名稱	思覺失調症	患者併發心臟血	1管疾病之生理預測因子						
	放工/総再历 田	1.對受試(訪	、檢)者所承受-	之風險/利益有所影響(副/	作用、	劑量、療效等				
	修正/變更原因	資訊變更)							

		2.相關程序、方式異動/變更(問卷、檢查等程序異動等)
		3.受試(訪、檢)者人數異動≧20%
		4.其他 - 相關人員異動/新增(協同主持人、研究人員)
		1.申請書
		2.申請書-附錄單
	佐工/绘西中宗	3.計畫書
	修正/變更內容	4.計畫書摘要
		5.個案報告表
		6.受檢者同意書(非基因檢測)
		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
	討論內容摘要	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。
		1. 建議告知受試者需填寫五種量表(PANSS、BPRS、BARS、GAF 以及生
		活型態自填問卷),請新增於受試者同意書中。
	會議決議	2. 建議將活性與負性症狀量表(PANSS)的個案姓名和病歷號填寫欄位刪
		除,以編碼代替,以確保受試者隱私。
		3. 核准後維持每 12 個月期中報告繳交頻率。

	本會編號	類型 計畫主持人 經費來源 建議 期中報告						
	N201512077	一般(行政) 李薰華 藥品/設備製造商 通過 每						
	计争夕较	在健康受試者	育行一小型な	で叉試驗,用以比較二種	15 毫克	ž oxybutynin		
2	計畫名稱	chloride 口服緩釋錠劑在非空腹狀態下之生體相等性						
3	修正/變更原因	1.相關人員異	/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						
	会送油送	主席主動徵詢	自非醫療委員的	的意見,並經原審查委員	審查及	與會委員共識		
	會議決議	決議通過,同	同意修正並維持	寺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						
	N201512078	一般(行政) 李薰華 藥品/設備製造商 通過 每6						
	山县力位	在健康受試者	育行一小型な	で叉試驗,用以比較二種	15 毫克	z oxybutynin		
4	計畫名稱	chloride 口服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。						
4	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	1.人體試驗研究申請書					
	會議決議	主席主動徵語	自非醫療委員的	勺意見,並經原審查委員	審查及	與會委員共識		
	胃磁次锇	決議通過,同	同意修正並維持	持原期中報告繳交頻率				

6. 期中報告審查(共計7案)

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率				
	201108010	簡易	簡易 宋家瑩 藥品/設備製造商 通過 每6個月							
1	計畫名稱	神經興奮	度測試應用於糖	尿病患者神經病變之評估	5					
	原核准函有效期限	核准函有效期限 民國 106 年 1 月 2 日								
	會議決議	主席主動	的徵詢非醫療委員	的意見,並經原審查委員	勇審查及	と與會委員共識				

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	類型 計畫主持人 經費來源 建議 期中報告頻率							
	201205029	簡易	簡易 戴承正 藥品/設備製造商 通過 每 12 個月							
, [計畫名稱	使用 vin	使用 vinorelbine 及白金類藥物作為乳癌或肺癌治療之回溯性分析研究							
_	原核准函有效期限	民國 105	民國 105 年 08 月 31 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	 b ,同意繼續執行	並維持原期中報告繳交頻	頁率。					

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率				
	201408009	一般	一般 陳俊興 科技部 通過 每 12 個月							
2	計畫名稱	單碳循環路徑與精神分裂症患者之精神病理學和代謝異常的關係以及甲								
3		基葉酸與維生素 B12 的介入研究								
	原核准函有效期限	民國 105 年 11 月 18 日								
	會議決議	贊成且核	该准,同意繼續執	行並維持原期中報告繳交	で頻率。					

	本會編號	類型	類型 計畫主持人 經費來源 建議 期中報告頻率							
	N201510066	一般	一般 曾慶悅 藥品/設備製造商 通過 每6個月							
1	計畫名稱	評估兩種 Febuxostat 膜衣錠 80 毫克於健康受試者之開放標示、隨機、								
4		平衡、交叉生體相等性試驗[MB104B3(P-1)]								
	原核准函有效期限	民國 105 年 11 月 10 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				
	N201512077	一般	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 15 毫克 oxybutynin								
3		chloride	chloride 口服緩釋錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。							
	原核准函有效期限	民國 106 年 01 月 12 日								
	會議決議	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	類型 計畫主持人 經費來源 建議 期中報				
	N201512078	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 15 毫克 oxybutynin					
6		chloride 口服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。					
	原核准函有效期限 民國 106 年 01 月 12 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				
7	N201602074	一般	一般 鍾明惠 主持人自行發起 通過 每6個月							
'	計畫名稱	探討光照療法對思覺失調症病人憂鬱與睡眠成效								
	原核准函有效期限	民國 105	年10月19日							

7. 結案報告審查(共計7案)

	本會編號	類型	期中報告頻率			
	201504071	一般	蘇勇誠	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 6 毫克 paliperidone				
1		口服緩釋錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	民國 106 年 5 月 12 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 期中華							
	201504076	一般	一般 黄立楷 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6毫克 paliperidone							
2		口服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。							
	原核准函有效期限	民國 106 年 5 月 12 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 期中報告場							
	N201509037	簡易	簡易 朱娟秀 主持人自行發起 通過 每12個月						
2	計畫名稱	羽毛異物引起口腔傷害之一病例報告							
3	原核准函有效期限	民國 105 年 10 月 08 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	
	N201509051	簡易	陳永發	主持人自行發起	通過	每 12 個月	
	計畫名稱	E 抗原陰性之慢性 B 型肝炎患者在台灣健保局給付條件下接受口服					
4		抗病毒藥之療效評估					
	原核准函有效期限	民國 105 年 10 月 05 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						
	N201602018	一般	一般 曾慶悅 藥品/設備製造商 通過 每6個月					
	计	評估兩種 Warfarin 錠劑 5 毫克於健康受試者之開放標示、隨機、平						
5	計畫名稱	衡、交叉生體相等性試驗 [A16013B1]						
	原核准函有效期限	民國 105 年 09 月 15 日						
	會議決議	1. 受試者同意書的解釋同意書人員張靜文及楊純弦並未列於計畫申						
		請書,請計畫主持人先通報試驗偏差。						

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率	
	N201605013	一般	劉明哲	藥品/設備製造商	通過	每6個月	
	计量夕较	比較雨	種 Amlodipine 和	in Valsartan 複方膜衣錠	(5/160 m	ng/Tablet)由健康	
6	計畫名稱	受試者在空腹情況下口服單劑量之隨機、雙向交叉之生體相等性試驗					
	原核准函有效期限	民國 105 年 11 月 10 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	
	N201608003	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 6 毫克 paliperidone					
7	前 重 石 柵	口服緩釋錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。					
	原核准函有效期限	民國 106 年 02 月 16 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2案)

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率		
	201501004	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 30 毫克 lansoprazole 口						
		溶錠劑在空腹狀態下之生體相等性。						
1	終止/中止原因	因委託廠商要求,經評估後不進行此案件						
1	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。						

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率			
	N201509035	一般	劉明哲	藥品/設備製造商	通過	每 12 個月			
	計畫名稱	非隨機分	非隨機分派、開放性研究以男性荷爾蒙治療慢性攝護腺發炎的成效						
	終止/中止原因	雖然罹息	雖然罹患慢性攝護腺發炎的病患數不少,但聽到試驗藥進行三個月後						
2		就紛紛表明不願參加,故 PI 無法及時完成試驗.故申請終止.							
	研究對象之後續追蹤								
	研究對象之檢體、相	本試驗/研究尚未篩選及收案,無受試(訪、檢)者安排議題							
	關資料保存與處理								
	企議	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							
	會議決議	原審查委	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4案)

	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別			
	201504071	一般	·般 蘇勇誠 存查 Non-compliane					
1	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 6 毫克 paliperidone 口服緩釋錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。						
	狀況描述	(略)		1 02/2/3	<u>. </u>			
	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。						

2	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別		
	201504076	一般	黄立楷	存查	Non-compliane		
	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 6 毫克 paliperidone 口服緩釋錠劑在空腹狀態下之生體相等性。					
	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		
	N201605013	一般	劉明哲	存查	Non-compliane		
	計畫名稱	比較兩種 Amlodipine 和 Valsartan 複方膜衣錠(5/160 mg/Tablet)由健康受試者在空腹情況下口服單劑量之隨機、雙向交叉之生體相等性試驗。					
	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。					

4	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別		
	N201605013(2)	一般	劉明哲	存查	Non-compliane		
	計畫名稱	比較兩種 Amlodipine 和 Valsartan 複方膜衣錠(5/160 mg/Tablet)由健康受					
		試者在空腹情況下口服單劑量之隨機、雙向交叉之生體相等性試驗。					
	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