

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 112-05-3 次會議紀錄(簡要版)

- 一、日期：西元 2023 年 05 月 30 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：陳中明委員、陳信安委員、白璐委員、劉永慶委員、張志豐委員、郭鐘霖委員、徐麗娟委員、邱春蓮委員、林欣柔委員、曾育裕委員、蕭維德委員、周燕燕委員、林志翰執行秘書
- 請假人員：張棋楨委員、蕭世欣委員、劉瓊瑛委員
- 受邀諮詢專家：無
- 列席人員：張晏禎小姐、陳俞榕小姐、徐繪晶小姐、王彥婷小姐、黃婉真小姐
- 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 (民國西元 2023 年 04 月 25 日 第 112-04-3 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 5 案)

	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N202304115	黃惠娟	自籌(自行研究無經費補助)	每 12 個月
1	計畫名稱	認知衰弱中老年人之認知和身體功能促進：步行-認知雙重任務訓練模式之介入成效探討		
	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	核准		

2	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N202304117	王進璋	科技部	每 12 個月
	計畫名稱	宿主與益生菌的交互作用：菌相免疫調節以及口腔組織癒合		
	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	核准			

3	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N202305109	鄭偉宏	藥品製造商	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 ezetimibe/atorvastatin 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	核准			

4	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N202305113	黃立楷	藥品製造商	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 fluvoxamine maleate 口服緩釋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.核准 2.提醒計畫主持人：研究執行前請提供保單予本會備查。			

5	本會編號	計畫主持人	經費來源	期中報告頻率
	N202305115	黃立楷	藥品製造商	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 fluvoxamine maleate 口服緩釋膠囊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.核准 2.提醒計畫主持人：研究執行前請提供保單予本會備查。			

3. 試驗/研究新案(簡易審查報備案)(共計 9 案)

1	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202303083	黃群耀	科技部	通過	每 12 個月

	計畫名稱	探討接受化學藥物治療之病人心血管事件機率增加的原因-雄性激素剝奪治療法對高密度脂蛋白結構與抗氧化能力之影響
	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	同意核備

2	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202303087	葉欣榮	國科會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	有氧運動對改善發炎性與代謝性消化疾病的影響			
	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	同意核備			

3	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202303110	郭淑芬	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	我國醫事人員臨床跨文化敏感度指引之研究			
	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	<p>1.[受訪者同意書]之見證人欄位請勾選「需要」，請修正。</p> <p>2.計畫主持人表示若外籍受試者有閱讀中文之能力不足狀況時，研究團隊將採逐條閱讀方式協助受試者瞭解，請安排見證人見證知情同意程序，以確保受試者理解研究內容及保護其權益。見證人需能夠理解外籍受試者語言及精熟中文能力，且試驗/研究相關人員不得為見證人。</p> <p>3.請計畫主持人於後續期中報告或結案報告時，將此類需見證人情況之受試者特別標註。</p> <p>4.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撤回通過證明函，待主持人修正後由原審查委員複審。</p>			

4	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202303121	邱惠鈴	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討社區據點活動對長者幸福感、生活滿意度、認知功能及步態表現的長期成效			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
5	N202304085	方旭彬	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	藉由探究特徵性基因位點及驗證茶醌咪唑衍生物抗菌作用研究非傷寒沙門氏桿菌對頭孢曲松之抗藥性			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
6	N202305030	林哲立	國科會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	利用機器學習來建立步態與全膝關節置換術患者預後的關聯性			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
7	N202305043	林景堉	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	糖尿病的心血管風險：新穎性抗丙二醛修飾胜肽加成物自體抗體在血漿中的致病角色並導入機器學習以預測第二型糖尿病合併冠狀動脈疾病			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
8	N202305051	李耀東	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	雙側丘腦底核刺激治療帕金森氏症後的詩歌創作和自殺未遂			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
9	N202305120	鄭綺	國科會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	以女性為主的冠狀動脈疾病危險因子評估計分系統：發展、驗證、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		<p>1.提醒計畫主持人：</p> <p>(1)問卷建置完成後，請另以修正案申請本會審查，核准始可執行。</p> <p>(2)主持人回覆獲得國科會專題研究計畫經費補助後，再申請臺大醫院 IRB 及邀請臺大醫院研究團隊，提醒計畫主持人屆時請提供其核准證明文件及受試者同意書予本會備查，新增研究團隊成員部分請另以修正案申請本會審查，核准後始得執行。</p> <p>2.本研究為多中心計畫，[人體試驗研究申請書]第 13 點、[計畫書摘要]第五項之 7 請修改為“本國多中心”。</p> <p>3.本研究若僅於臺大醫院收案，應使用臺大醫院受試者同意書，請刪除目前於本會 IRB 系統線上填寫之[受訪者同意書]，[人體試驗研究申請書]第 32 點請改為申請免除知情同意，說明本案為多中心研究，未於本體系收案，僅於臺大醫院收案。</p> <p>4.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撤回通過證明函，待主持人修正後由原審查委員複審。</p>

4. 試驗/研究新案(簡易審查報備案)(免除受試者同意書)(共計 17 案)

1	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202303120	陳揚卿	北醫大計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	甜味劑對於受孕時間及胎兒出生狀況之影響			
	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	同意核備			

2	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202303126	陳致宇	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	單孤性尺骨幹骨折-臨床醫學影像			
	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	同意核備			

3	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202303145	張偉斌	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	評估醫院影像醫學部門經營管理成效:多面向指標比較性研究			
	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	同意核備

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
4	N202304041	謝榮鴻	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	以病例回顧法分析學齡期及青春期男/女之生長相關因子對於生長發育之影響			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
5	N202304129	許博凱	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	基於癌症影像、多體學數據與腫瘤微環境的整合分析探討腦膠質瘤預後之研究			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
6	N202305004	張庭瑋	雙和計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	跟據國際額竇解剖分類分析台灣人口的額竇分類			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
7	N202305006	羅鴻捷	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	利用 C 反應蛋白及白血球數量來決定病患接受胃繞道手術後可否安全出院			
	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	同意核備			

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

	N202305008	洪進昇	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討苯二氮平類藥物透過 GABA 受體(GABRA3 和 GABRP)的泛素機轉及調控腫瘤微環境影響乳癌發生之關聯性			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305023	林哲玄	科技部	通過	每 12 個月
9	計畫名稱	解構 FOXD1 主導之放療抗性口腔癌的腫瘤免疫微環境			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305025	林建和	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
10	計畫名稱	術後沾黏性神經炎發生於成人第一型 Chiari 畸形 個案報告			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305032	鄒易學	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
11	計畫名稱	頸椎關節置換術後運動範圍的恢復治療嚴重頸椎間盤退行性疾病：1 年隨訪研究			
	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	同意核備			

	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305038	林景堉	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
12	計畫名稱	使用多胜肽穩定同位素標記多重反應監測質譜導入機器學習進行子宮內膜癌早期精準診斷			

	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	同意核備

13	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305067	謝立群	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	以先進磁共振影像分析技術和機器學習建構水腦症自動分析平台			
	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	同意核備			

14	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305076	蘇明章	國科會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	生活型態、身體質量指數及血液生物標記與癌症死亡率之關聯性			
	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	同意核備			

15	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305083	徐嘉鴻	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	台灣全國運動會經驗：一個大型運動賽會回顧性研究 (2017-2021 年)			
	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	同意核備			

16	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305100	劉于嘉	本體系校院合作計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	使用深度學習於 Hep-2 Cell 影像分型輔助自體免疫疾病診斷			
	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	同意核備			

17	本會編號	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202305107	洪麗玉	國科會	通過	每 12 個月

計畫名稱	SYK-BTK 通路調控巨噬細胞極化在腹膜透析相關腹膜纖維化的作用及機制研究
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	同意核備

5. 試驗/研究修正案(共計 17 案)

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N201701024(5)	一般(行政)	劉明哲	其他廠商	通過	每 6 個月
計畫名稱	健康受試者於空腹情況下進行血液採集使用於檢品分析方法之開發、確效及樣品分析				
修正/變更原因	1.臺北醫學大學暨附屬醫院聯合人體研究倫理委員會聯絡電話變更				
修正/變更內容	1.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	1.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。 2.提醒計畫主持人：請協助告知已收案受試者本會更新後電話，以利必要時聯絡。				

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N201804027(4)	一般(行政)	鍾明惠	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
計畫名稱	從一等尊親屬患有乳癌而自身健康的台灣女性中辨識新的乳癌易感性基因與表觀遺傳標記				
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				
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
N201806010(1)	簡易	陳彥均	北醫大計畫	通過	每 12 個月
計畫名稱	唾液腺管沖洗於慢性唾液腺炎患者之療效評估				
修正/變更原因	1.受試(訪、檢)者人數異動 $\geq 20\%$ 2.新增台北市立萬芳醫院收案地點，以及延長收案時間從原本 106 年 1 月至 106 年 10 月，更改成自 106 年 1 月至 111 年 10 月				
修正/變更內容	1.人體試驗研究申請書				

		2.計畫書摘要 3.計畫書 4.人體試驗研究申請書 – 附錄單
	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
4	N201807027(3)	簡易(行政)	鍾明惠	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	憂鬱症轉錄組分析：基於台灣 GWAS 實驗數據的體外研究				
	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)				
	修正/變更內容	1.人體試驗/研究申請書				
	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	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	N201905008(4)	一般(行政)	鍾一璋	雙和計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	音樂治療降低加護病房使用呼吸機成人譫妄發生率之成效：隨機對照試驗				
	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.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	1.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。 2.提醒計畫主持人：請協助告知已收案受試者本會更新後電話，以利必要時聯絡。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
6	N202002034(1)	簡易	杜世興	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	乳癌細胞受體專一性 RNA 適體奈米質粒誘發第三型玻尿酸合成酵素的抗癌機制探討				
	修正/變更原因	1.檢體保存相關資訊:共同主持人單位變更，檢體保存地點變更。				
	修正/變更內容	1.人體試驗研究申請書				

		2.人體試驗研究申請書 — 附錄單 3.計畫書 4.計畫書中文摘要
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
N202005050(8)	簡易	吳佳璋	衛生福利部	通過	每 12 個月
計畫名稱	前瞻觀察性研究攝護腺癌之生物表現- 接受攝護腺切片者之尿液體學分析				
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.邱郁夏為上次移除，前次修正案已移除該人員，漏移除計畫書中人名，於本次補上。並原計畫書研究團隊成員與申請書不一致，於此次修正。 3.1.變更經費來源,由自籌更改為衛生福利部。2.依應衛生福利部的規定，將檢體與雙和人體生物資料庫、衛生福利部計畫執行單位國家衛生研究院共享。				
修正/變更內容	1.受試者同意書 2.計畫書 3.申請書				
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	1.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。 2.提醒計畫主持人：請協助告知已收案受試者本會更新後電話，以利必要時聯絡。				

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N202006049(1)	簡易	黃姚儒	本體系校院合作計畫	通過	每 12 個月
計畫名稱	利用人工智慧及穿戴式偵測儀客觀評量接受前導性化放療直腸癌病人體能活動狀態與治療成效評估				
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.人體試驗計畫書 2.計畫書摘要 3.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	<p>1.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。</p> <p>2.提醒計畫主持人：本次修正可能影響受試者繼續參與研究意願，針對已收納之受試者需重新取得知情同意及重簽新版同意書</p>
--	------	--

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
9	N202108025(1)	一般	楊政達	國家衛生研究院	通過	每 6 個月
	計畫名稱	高齡長者心理健康議題研究 ※本案依 SOP011 第 7.4.1 點調整會期，已於 112-05-2 次會議討論決議修正後由原審查委員審查後通過，於此次會議核備				
	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.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 3.相關聯絡資訊異動/變更(24 小時連絡人員、聯絡窗口) 4.相關程序、方式異動/變更(問卷、檢查等程序異動等) 5.受試(訪、檢)者人數異動 $\geq 20\%$				
	修正/變更內容	1.招募文宣 2.人體試驗研究申請書 3.受試者同意書(子計畫 1-1) 4.受試者同意書(子計畫二) 5.受試者同意書(子計畫 1-2) 6.個案報告表(子計畫一) 7.個案報告表(子計畫二) 8.問卷(子計畫一) 9.問卷(子計畫二) 10.計畫書 11.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	1.修正後由原審查委員審查後通過。 2.計畫書中提及張玉玲教授協助招募社區長者，請釐清張玉玲教授是否為本研究團隊成員。 3.子計畫 2 受試者同意書提及實驗組與對照組受試者之車馬費與禮品不同，惟計畫書及同意書之研究程序皆未提及分組試驗流程，請修正。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
10	N202206030(1)	簡易	廖若帆	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	全人醫療照護及成效之醫療紀錄回溯研究				
	修正/變更原因	1.受試(訪、檢)者人數異動 $\geq 20\%$				
	修正/變更內容	1.人體試驗研究申請書				

		2.計劃書摘要 3.計劃書 4.人體試驗研究申請書-附錄單
	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
	N202210031(1)	簡易(行政)	林讓均	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	分析 CD44 和 ARPC2 調節高惡性度腦神經膠質瘤放射治療抗性機轉，合併利用台灣精準醫療計畫(TPMI)驗證 CD44/ARPC2 在不同腦葉影像學特性的關聯性，健全腦瘤患者的影像基因圖譜				
	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				
11	修正/變更內容	1.人體試驗研究申請書 2.計劃書摘要 3.計畫書				
	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	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
	N202212025(1)	簡易	林宜穎	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	兒童及青少年癌症相關人員於放射治療前的經驗訪談 -- 設計音樂治療介入方式初探				
	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 2.相關聯絡資訊異動/變更(24 小時連絡人員、聯絡窗口) 3.相關程序、方式異動/變更(問卷、檢查等程序異動等) 4.研究題目更動、納入條件更動、訪談題目增加				
12	修正/變更內容	1.申請書 2.計劃書 3.計畫書中文摘要 4.受訪者知情同意書 5.患者本人經驗訪談問題 6.照顧者經驗訪談問題 7.相關醫護人員訪談問題				

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.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。 2.提醒計畫主持人：本研究因尚未收案，雖涉可能影響受試者繼續參與意願之變更，決議不需重新取得知情同意及重簽知情同意書。惟若本次修正期間收案之受試者，需重新取得知情同意及重簽新版同意書。

13	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202212065(1)	簡易(行政)	鍾禎智	雙和計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	肌無力中心全人照護患者臨床評估計畫				
	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.相關聯絡資訊異動/變更(IRB 連絡電話修正)				
	修正/變更內容	1.人體試驗研究申請書 2.受訪者同意書				
	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	1.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。 2.提醒計畫主持人：請協助告知已收案受試者本會與 PI 更新後電話，以利必要時聯絡。				

14	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202301024(2)	一般(行政)	黃立楷	藥品製造商	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 pregabalin 20 mg/mL 口服溶液及 Lyrica 75 mg 口服硬膠囊在空腹狀態下之生體相等性。				
	修正/變更原因	1.執行人員改名，CV 資訊更新				
	修正/變更內容	1.人體試驗研究申請書				
	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	1.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。 2.提醒計畫主持人：請協助告知未來收案受試者本會更新後電話，以利必要時聯絡，未來修正 ICF 時建議修正				

15	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202301026(3)	一般(行政)	鄒凱亦	藥品製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	在健康受試者實行一開放、隨機、交叉一期臨床試驗，用以評估在空腹狀態下之單劑量口服投與 dotinurad 口服錠劑之藥動特性及安全性。				

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.執行人員改名, CV 資訊更新
修正/變更內容	1.人體試驗研究申請書
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	1.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。 2.提醒計畫主持人: 請協助告知未來收案受試者本會更新後電話, 以利必要時聯絡, 未來修正 ICF 時建議修正

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N202301026(4)	一般(行政)	鄒凱亦	藥品製造商	通過	每 6 個月
計畫名稱	在健康受試者實行一開放、隨機、交叉一期臨床試驗, 用以評估在空腹狀態下之單劑量口服投與 dotinurad 口服錠劑之藥動特性及安全性。				
修正/變更原因	1.於案件其他相關附件增加一份 ICF_Study Worksheets 的 Note to File				
修正/變更內容	1.ICF_Study Worksheets				
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
N202303096(1)	一般(行政)	趙書屏	藥品製造商	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, 用以比較兩種劑型 apixaban(三種口服懸液劑及一種口服膜衣錠劑)在空腹狀態下之生體相等性。				
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.執行人員改名, CV 資訊更新				
修正/變更內容	1.人體試驗研究申請書				
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	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 32 案)

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N201604046(7)	簡易	楊晨	藥品製造商	通過	每 12 個月
計畫名稱	對於罹患韓特氏症(黏多醣症第二型, MPS II)病患的一項全球性、多家醫學中心且長期觀察的登錄研究				

		※敬請陳中明委員依「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暫時迴避
	原核准函有效期限	2023/06/22
	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
2	N201804027(7)	一般	鍾明惠	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	從一等尊親屬患有乳癌而自身健康的台灣女性中辨識新的乳癌易感性基因與表觀遺傳標記				
	原核准函有效期限	2023/06/29				
	會議決議	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
3	N201805042(5)	簡易	羅爾維	北醫大計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	乳房影像報告人工智慧醫療助理第一期發展計畫				
	原核准函有效期限	2023/06/11				
	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
4	N201905115(4)	簡易 (未收案)	吳美儀	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	日夜週期與腎臟功能的相關性				
	原核准函有效期限	2023/06/25				
	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
5	N201906062(4)	簡易 (未收案)	鄭彩梅	國家衛生研究院	通過	每 12 個月
	計畫名稱	急性腎傷害-急性腎病變-慢性腎病變發展進程: 流行病學觀點				
	原核准函有效期限	2023/06/28				
	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
6	N201908025(3)	簡易	譚淑華	附醫計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	肛門灌腸對於低位直腸癌術後腸道功能障礙的生活品質改善成效之初探				

	原核准函有效期限	2023/04/06
	會議決議	1.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。 2.提醒計畫主持人：本次期中報告已逾核准期限，提醒主持人後續應依核准函所載期限繳交，且2023年04月07日起至本次核准函起始日前一日(2023年05月09日)不得納入新案。

7	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202002014(3)	簡易	吳家麟	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每12個月
	計畫名稱	內側半月板後角破裂之治療追蹤報告				
	原核准函有效期限	2023/03/05				
	會議決議	1.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。 2.提醒計畫主持人： (1)本次期中報告已逾核准期限，提醒主持人後續應依核准函所載期限繳交，且2023年03月06日起至本次核准函起始日前一日(2023年04月25日)不得納入新案。 (2)本研究核准收案數為30位，目前總收案數為51位，已超收21位，雖為病歷回溯研究，為確保案件後續資料完整性，若研究尚需執行，請提修正案更新收案人數；若欲變更回溯區間，也請以修正案申請本會審查，核准始可執行。				

8	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202004044(3)	一般	陳揚卿	科技部	通過	每12個月
	計畫名稱	青少年睡眠障礙與性早熟:機制探討與可能治療				
	原核准函有效期限	2023/05/26				
	會議決議	1.核准，同意繼續執行並維持原期中報告繳交頻率。 2.提醒計畫主持人：本次期中報告已逾核准期限，提醒主持人後續應依核准函所載期限繳交，且2023年05月27日起至本次核准函起始日前一日(2023年05月30日)不得納入新案。				

9	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202004131(3)	簡易 (未收案)	郭雲鼎	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每12個月
	計畫名稱	台灣家族特有肌聯蛋白單核苷酸位點變異導致肌失養症之病因學研究				
	原核准函有效期限	2023/05/06				
	會議決議	1.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。 2.提醒計畫主持人：本次期中報告已逾核准期限，提醒主持人後續應依核				

		准函所載期限繳交，且 2023 年 05 月 07 日起至本次核准函起始日前一日 (2023 年 05 月 10 日)不得納入新案。
--	--	--

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
10	N202005039(3)	簡易	曾頌惠	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	回朔性探討神經運動障礙病患之復健成效				
	原核准函有效期限	2023/05/23				
	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
11	N202005105(3)	簡易	溫國璋	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探究雙和醫院歷年來婦科癌症之治療效果與存活分析				
	原核准函有效期限	2023/06/05				
	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
12	N202006023(3)	簡易	高永達	中華民國心臟學會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	中華民國心臟學會肺高壓病人登錄計畫				
	原核准函有效期限	2023/06/30				
	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
13	N202103182(2)	簡易	吳佳璋	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	以尿液代謝體及蛋白體預測晚期泌尿上皮癌對免疫治療之效果及不良反應				
	原核准函有效期限	2023/05/08				
	會議決議	1.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。 2.提醒計畫主持人：本次期中報告已逾核准期限，提醒主持人後續應依核准函所載期限繳交，且 2023 年 05 月 09 日起至本次核准函起始日前一日 (2023 年 05 月 09 日)不得納入新案。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
14	N202105089(2)	簡易	林俊佃	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月

				經費補助)		
	計畫名稱	多個甲狀腺乳突癌分子生物標記之探討				
	原核准函有效期限	2023/06/09				
	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
15	N202105091(2)	簡易	林若凱	臺北醫學大學衍 生新創愛立基生 醫股份有限公司	通過	每 12 個月
	計畫名稱	開發癌症早期篩檢、治療成效及復發轉移追蹤之新穎血液游離核酸甲基化指標 ※敬請陳信安委員、蕭世欣委員依「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暫時迴避				
	原核准函有效期限	2023/06/22				
	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
16	N202106034(2)	一般	林聖峰	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	非預期性 72 小時急性腦梗塞再返急診因素探討:前瞻性世代研究暨疾病登錄				
	原核准函有效期限	2023/06/30				
	會議決議	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
17	N202203089(1)	簡易	李仁愛	自籌(自行研究無 經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	利用代謝體學與蛋白質體學探討醱化終產物在多發性硬化症病人中的角色與機轉				
	原核准函有效期限	2023/05/13				
	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
18	N202205009(1)	簡易 (未收案)	陳明堯	本體系校院合作 計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	【Biobank 和 CRISPR 基因編輯核心實驗室】探討肝臟中 GCG-GIP 訊息傳遞路在非酒精性脂肪肝(炎)所扮演的致病角色及其精準治療應用				
	原核准函有效期限	2023/05/13				

	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
19	N202205010(1)	簡易 (未收案)	洪明佑	本體系校院合作計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討 sCD36/RhoA/ROCK 訊息傳遞路徑在冠狀動脈痙攣的分子機制與藥物開發策略				
	原核准函有效期限	2023/05/13				
	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
20	N202205019(1)	簡易 (未收案)	李薇芳	國科會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	建立新穎深度學習模型在植體及其植體周圍炎的檢測和預測				
	原核准函有效期限	2023/05/10				
	會議決議	1.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。 2.提醒計畫主持人：本次期中繳交報告延遲繳交，已逾核准期限，提醒主持人後續應依核准函所載期限繳交，且 2023 年 05 月 11 日起至本次核准函起始日前一日(2023 年 05 月 23 日)不得納入新案。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
21	N202205028(1)	簡易 (未收案)	王淵宏	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	結合真實世界臨床數據探討白血球生長激素與腫瘤微環境對膀胱癌預後的影響				
	原核准函有效期限	2023/05/10				
	會議決議	1.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。 2.提醒計畫主持人：本次期中繳交報告延遲繳交，已逾核准期限，提醒主持人後續應依核准函所載期限繳交，且 2023 年 05 月 11 日起至本次核准函起始日前一日(2023 年 05 月 17 日)不得納入新案。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
22	N202205034(1)	簡易 (未收案)	蘇鈺凱	本體系校院合作計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討抗藥性膠質母細胞瘤中 CYBB/SOD2 訊息路徑調控鐵死亡之分子機轉及新穎治療策略的開發				

	原核准函有效期限	2023/05/11
	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。

23	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202205047(1)	簡易	陳彥廷	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	建立人工智慧影像平台以增進急性腦中風壞死區域於腦部電腦斷層掃描之判讀				
	原核准函有效期限	2023/05/17				
	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。				

24	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202205093(1)	簡易	廖振焜	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	藉電腦軟體運算平面 X 光影像之股骨前曲測量新興方法				
	原核准函有效期限	2023/06/17				
	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。				

25	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202205095(1)	簡易	戴英軒	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探究自控式止痛之止痛藥需求量、術後疼痛及不良事件之影響因子				
	原核准函有效期限	2023/06/08				
	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。				

26	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202206021(1)	簡易	林芸秀	附醫計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	手部訓練機器人對於腦中風病人手功能回復之成效：回溯性分析				
	原核准函有效期限	2023/06/10				
	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。				

27	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202206022(2)	簡易 (未收案)	吳麥斯	國家衛生研究院	通過	每 6 個月
	計畫名稱	預測 AKI-AKD-CKD 患者進入 ESKD 風險以實施多團隊照護				
	原核准函有效期限	2023/06/14				

	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
28	N202206030(1)	簡易	廖若帆	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	全人醫療照護及成效之醫療紀錄回溯研究				
	原核准函有效期限	2023/08/02				
	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
29	N202208002(2)	簡易	李枝新	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	淋巴瘤合併新冠肺炎的治療反應-個案報告				
	原核准函有效期限	2023/08/02				
	會議決議	1.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。 2.提醒計畫主持人：經委員會討論評估試驗風險，決議期中報告頻率訂為每 12 個月，請主持人確實配合。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
30	N202210059(1)	一般	王偉	藥品製造商、設備製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	利用轉錄體學及機器學習分析人體脂肪肝機制並發展新藥物				
	原核准函有效期限	2023/06/13				
	會議決議	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
31	N202301024(1)	一般 (未收案)	黃立楷	藥品製造商	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 pregabalin 20 mg/mL 口服溶液及 Lyrica 75 mg 口服硬膠囊在空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	2023/07/17				
	會議決議	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
32	N202301026(1)	一般	鄒凱亦	藥品製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	在健康受試者實行一開放、隨機、交叉一期臨床試驗，用以評估在空腹狀態下之單劑量口服投與 dotinurad 口服錠劑之藥動特性及安全性。				
	原核准函有效期限	2023/07/17				

會議決議	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 26 案)

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N201711057	簡易	曾頌惠	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
計畫名稱	回溯兒童發展聯合評估結果與早期療育成效與病因的相關性				
原核准函有效期限	2022/11/28				
會議決議	1.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.提醒計畫主持人：經本會核准執行之試驗/研究於試驗/研究執行結束後三個月內，必須繳交結案報告，惟此案已逾繳交期限，提醒主持人後續研究請留意。				

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N201906038	簡易	許永和	國家衛生研究院	通過	每 12 個月
計畫名稱	預測急性腎傷害-急性腎病變-慢性腎病變發展進程的軌跡:人工智慧				
原核准函有效期限	2023/06/28				
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
N201906063	簡易	郭淑瑜	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
計畫名稱	探討馬拉威及台灣之母乳哺育支持現狀及影響因素				
原核准函有效期限	2023/07/08				
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
N202005036	簡易	林佳霈	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
計畫名稱	個案報告：一名短暫性精神病患者使用 Aripiprazole 後出現橫紋肌溶解症的經驗				
原核准函有效期限	2023/05/14				
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
N202005040	簡易	廖振焜	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月

計畫名稱	利用人工髖關節術後 X 光辨別並測量人工髖關節髖臼之後傾
原核准函有效期限	2023/05/23
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
N202005075	簡易	廖家德	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
計畫名稱	腹膜透析病患之腹膜炎及導管相關感染的微生物學、危險因子及預後分析 - 台灣腎臟醫學會資料庫 2005-2012 分析				
原核准函有效期限	2022/05/22				
會議決議	1.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.提醒計畫主持人：經本會核准執行之試驗/研究於試驗/研究執行結束後三個月內，必須繳交結案報告，惟此案已逾繳交期限，提醒主持人後續研究請留意。				

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
N202102068	簡易	彭徐鈞	科技部大專生計畫	通過	每 12 個月
計畫名稱	以功能性腦電圖網絡來探討抗癲癇藥物在兒童良性癲癇的影響				
原核准函有效期限	2024/03/24				
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
N202103143	簡易	賴鴻政	國科會	通過	每 12 個月
計畫名稱	探討 BHLHE22 在子宮內膜癌生成之角色				
原核准函有效期限	2023/05/03				
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
N202104037	簡易	呂易謙	自籌(自行研究無經費補助)	通過	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肌肉量及分布情況與肌肉疾病風險之相關性				
原核准函有效期限	2023/04/07				
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。				

10	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202105006	簡易	吳家佑	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	後橈側支循環動脈穿枝游離皮瓣-病例系列研究				
	原核准函有效期限	2023/05/19				
	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。				

11	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202105088	簡易	張佳琪	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	建構並驗證台灣版失智症照顧者線上教育及支持平台				
	原核准函有效期限	2023/06/28				
	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。				

12	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202105109	簡易	鍾雨純	國科會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	太極拳訓練對神經營養因子、認知功能、肌力及肺功能之影響				
	原核准函有效期限	2023/07/04				
	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。				

13	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202107015	一般	吳姿樺	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	以前瞻及病歷回溯探討藥物與營養元素對控制敗血症成效的影響				
	原核准函有效期限	2023/10/25				
	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。				

14	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202111035	簡易	陳國鼎	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	白唇線瓣與唇部輪廓線在單側唇裂修復的應用				
	原核准函有效期限	2022/12/02				
	會議決議	1.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.提醒計畫主持人：經本會核准執行之試驗/研究於試驗/研究執行結束後三個月內，必須繳交結案報告，惟此案已逾繳交期限，提醒主持人後續研究請留意。				

15	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202201084	簡易	張文蓓	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	以壓力性損傷嚴重度為中介變項探討加護病房病人疾病嚴重度對死亡風險之影響				
	原核准函有效期限	2023/02/24				
	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。				

16	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202202033	簡易	侯甚光	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	評估以單核細胞分佈寬度做為協助早期偵測急診小兒病人發生敗血症的指標				
	原核准函有效期限	2023/02/23				
	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。				

17	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202203180	簡易	羅青山	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	國際肺癌研究學會肺癌分期第九版病歷登錄計畫				
	原核准函有效期限	2023/04/06				
	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。				

18	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202205031	簡易	江明哲	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	毛孔性紅糠疹個案討論				
	原核准函有效期限	2023/05/16				
	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。				

19	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202205050	簡易	林暉棠	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	闌尾黏液囊腫造成腸阻塞:案例報告				
	原核准函有效期限	2023/05/19				
	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
20	N202205051	簡易	呂岳勳	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	個案報告：血栓合併血管剝離造成急性中風				
	原核准函有效期限	2023/05/19				
	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
21	N202205067	簡易	李亭儀	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	維生素 D 對成人血脂的影響。				
	原核准函有效期限	2023/05/26				
	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
22	N202206034	一般	林聖閔	藥品製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	在男性健康受試者實行一交叉試驗，用以比較二種 silodosin 口服膜衣錠劑在非空腹狀態下之生體相等性。				
	原核准函有效期限	2023/06/21				
	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
23	N202206045	簡易	郭光泰	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	原發性自發性氣胸手術內視鏡口徑大小(5mm 及 10mm) 或傷口數目多寡與術後氣胸復發機率之探討				
	原核准函有效期限	2023/06/28				
	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
24	N202207019	簡易	劉彥麟	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	個案報告：Klippel-Trenaunay 症候群之多專科團隊照護 3 例				
	原核准函有效期限	2023/07/19				
	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
25	N202209026	簡易	邊立中	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	探討職場無禮對護理人員身心健康及工作相關後果之影響				
	原核准函有效期限	2023/09/24				
	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
26	N202209054	一般	劉明哲	藥品製造商	通過	每 6 個月
	計畫名稱	評估二種吩坦尼穿皮貼片劑在空腹情況下於健康受試者之開放標示、隨機、交叉生體相等性試驗[試驗編號：J52202B1]				
	原核准函有效期限	2023/09/27				
	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. 試驗/研究主持人自發之暫停/停止/IRB 所為之中止或終止(共計 6 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	N202104084(1)	簡易(停止)	潘秀玲	教育部深耕計畫	通過	每 12 個月
	計畫名稱	DYRK1B 抑制劑於胰臟癌之藥物設計與開發				
	終止/中止原因	根據初步分析結果發現，無顯著差異性，將調整研究方向，因此欲停止此 IRB 試驗。				
	研究對象之後續追蹤	玻片檢體申請自臺北醫學大學聯合人體生物資料庫，相關之個人隱私已由該單位做去連結處理，其使用之玻片檢體染色封片後將存放於臺北醫學大學癌症生物學與藥物研發博士學位學程潘秀玲實驗室之玻片盒中。玻片檢體及在試驗/研究過程和結束後所收集之資料及分析所得結果由本計畫主持人潘秀玲負責保存 5 年，即按照生物廢棄物處理規範予以銷毀並且將只使用於本試驗之實驗中，研究資料將妥善保存保密，外人無法隨意取得及更改。				
	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
2	N202105037(1)	簡易(停止)	吳明恒	國科會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	半乳糖凝集素-1 調控 TNFR1 蛋白穩定性以促進肝癌進程之轉譯研究				
	終止/中止原因	本研究原本預計將使用生物資料檢體來驗證 galectin-1 對 TNFR1 基因調控的相關性，但是已經使用 public database 資料做驗證，並且已經發表論文 Oncogene.2022;41(21):3011-3023,因此不需要從生物資料庫出庫臨床檢體，因而申請終止臨床試驗。				
	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。

3	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202203066(1)	簡易(停止)	林詠峯	國科會	通過	每 12 個月
	計畫名稱	以血中蛋白和修飾產物開發失智症早期診療標誌				
	終止/中止原因	經費不足				
	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。				

4	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202204013(1)	簡易(停止)	彭徐鈞	自籌(自行研究無經費補助)	通過	每 12 個月
	計畫名稱	以腦電功能網路與棘波率探究抗癲癇藥物對良性兒童癲癇伴腦中央顳葉棘波與局部顳葉癲癇的影響以及差異性				
	終止/中止原因	已有另一案 IRB 審核通過，將使用另一案之許可認證(N202201127)				
	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。				

5	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202205021(1)	簡易(停止)	陳信安	科技部	通過	每 12 個月
	計畫名稱	分析體外試驗的新穎標靶與臨床相關性探討 ※敬請陳信安委員依「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暫時迴避				
	終止/中止原因	因國科會計畫未通過故進行中止				
	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。				

6	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	期中報告頻率
	N202211014(1)	簡易(停止)	楊素卿	國家衛生研究院	通過	每 12 個月

計畫名稱	口腔健康與營養整合照護模式示範社區之建立
終止/中止原因	未通過補助，不執行計畫
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 6 案)

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	報告類別
N202006023(3)	簡易	高永達	中華民國心臟學會	存查	初次報告
1	計畫名稱	中華民國心臟學會肺高壓病人登錄計畫			
	狀況描述	(略)			
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經審查委員審查及與會委員共識決議存查。			

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	報告類別
N202006023(4)	簡易	高永達	中華民國心臟學會	存查	初次報告
2	計畫名稱	中華民國心臟學會肺高壓病人登錄計畫			
	狀況描述	(略)			
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經審查委員審查及與會委員共識決議存查。			

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	報告類別
N202006023(5)	簡易	高永達	中華民國心臟學會	存查	初次報告
3	計畫名稱	中華民國心臟學會肺高壓病人登錄計畫			
	狀況描述	(略)			
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經審查委員審查及與會委員共識決議存查。			

本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	報告類別
N202006023(6)	簡易	高永達	中華民國心臟學會	存查	初次報告
4	計畫名稱	中華民國心臟學會肺高壓病人登錄計畫			

	狀況描述	(略)
	會議決議	1.主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經審查委員審查及與會委員共識決議存查。 2.考量此研究僅為臨床資料收集，非藥物或侵入性介入研究，決議若後續單純疾病進展之 SAE 不需通報本會，請整理清單以供查核佐證，惟若經評估為可能、很可能、確定相關之 SAE 與 SUSAR 仍需依規定通報。

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	報告類別
5	N202202047(1)	簡易	鍾禎智	科技部	存查	初次報告
	計畫名稱	利用類神經網路及血漿胞外體作為生物標記以診斷及預測巴金森病認知功能障礙之關聯和進展				
	狀況描述	(略)				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經審查委員審查及與會委員共識決議存查。				

	本會編號	類型	計畫主持人	經費來源	建議	報告類別
6	N202207019(1)	簡易	劉彥麟	自籌(自行研究無經費補助)	存查	初次報告
	計畫名稱	個案報告：Klippel-Trenaunay 症候群之多專科團隊照護 3 例				
	狀況描述	(略)				
	會議決議	主席主動徵詢非醫療委員的意見，並經審查委員審查及與會委員共識決議存查。				

11. 試驗/研究違規不遵從/未預期問題(共計 3 案)

	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別
1	N201903073(1)	一般	周思怡	存查	Non-compliance
	計畫名稱	探討第五型驅化物在糖尿病影響中風後所導致的血管性失智症中扮演的角色-(2)			
	狀況描述	(略)			
	會議決議	本次通報應屬 NC，係因所使用 MOCA 問卷未送本會審查，已提出修正案，受試者並未因所通報問題/事件受不良影響，也未增加受試者風險，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。			

	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別
2	N202201084(1)	簡易	張文蓓	存查	Non-compliance
	計畫名稱	以壓力性損傷嚴重度為中介變項探討加護病房病人疾病嚴重度對死亡風險之影響			
	狀況描述	(略)			

	會議決議	<p>1.本次通報應屬 NC，係因納入 5 例非本會核准回溯區間之病歷資料，結案報告已刪除個案資料，排除於分析數據之外，不影響安全，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。</p> <p>2.本次為第 1 次延遲通報，敬請研究團隊後續依本會 TMU-JIRB_SOP017 計畫不遵從未預期問題處理作業程序(如附件)相關規定於時限內通報，並請研究團隊針對通報時間進行教育訓練，訓練結束後請提供相關紀錄(如：上課資料、簽到單)佐證予本會備查。</p>
--	------	--

	本會編號	類型	計畫主持人	建議	報告類別
	N202301026(1)	一般	鄒凱亦	存查	Non-compliance
3	計畫名稱	在健康受試者實行一開放、隨機、交叉一期臨床試驗，用以評估在空腹狀態下之單劑量口服投與 dotinurad 口服錠劑之藥動特性及安全性。			
	狀況描述	(略)			
	會議決議	本次通報應屬 NC，係因簽署之受試者同意書為未標示紅字之黑白版本，但該版內容皆與 IRB 核准之彩色版本相同，不影響安全，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

(六) 臨時動議

六、散會