

高雄醫學大學附設中和紀念醫院人體試驗審查委員會 2014年第一人體試驗審查委員會第11次審查會議紀錄

時間：2014年11月7日（星期五）中午12時

地點：高醫附設醫院A棟8樓 人委會會議室

主席：顏學偉主任委員

應到：17人；實到：13人；男性：6人；女性：7人

醫療：8人；非醫療：5人；機構內：7人；非機構內：6人；法定人數：8人

審查委員：顏學偉、黃耀斌、洪志秀、蕭惠樺、沈延盛、洪信嘉、李世仰

曹貽雯、王恒正、杜采漣、葉麗華、黃旻儀、蘇富敏

請假人員：柯志鴻、劉珮均、鍾飲文、曾育裕

壹、主席報告：

1. 宣讀保密/利益衝突迴避：

- (1) 為人體試驗計畫之主持人、協同主持人、共同主持人或委託人。
- (2) 與主持人有配偶、四親等內之血親或三親等內之姻親或曾有此關係。
- (3) 與人體試驗計畫委託人有聘僱關係。
- (4) 其他經審查會認有利益迴避之必要者。

貳、人委會報告案：略

參、討論表決事項

※新案-共計 11 案

1	案件類別	■C-IRB 主審		
	IRB 流水編號	F1031022	計畫編號	REMPEX-505
	計畫名稱	以成人併發型泌尿道感染（包括急性腎盂腎炎）患者為對象，針對 Carbavance（Meropenem/RPX7009）與 Piperacillin/Tazobactam 進行比較，探討療效、安全性及耐受性之第三期、多中心、隨機、雙盲、雙虛擬試驗		
	決議	1. 核准(須依審查意見修正)。 2. 依本案風險程度，每一年進行追蹤並繳交期中報告。 須依審查意見修改通過後，本會方可核發「人體試驗同意證明書」。		
2	案件類別	■一般臨床試驗案		
	IRB 流水編號	F1031002	計畫編號	ISIS 396443-CS3B
	計畫名稱	一項隨機、雙盲、模擬程序對照評估嬰兒發病脊髓性肌肉萎縮症患者鞘內注射 ISIS 396443 的臨床療效與安全性的第 3 期研究		
	決議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每 1 年進行追蹤並繳交期中報告。		
3	案件類別	■一般臨床試驗案		
	IRB 流水編號	F1031001	計畫編號	NA
	計畫名稱	山竹果汁對於運動表現之影響		
	決議	修正後重新送審		
4	案件類別	■一般臨床試驗案		
	IRB 流水編號	F1031020	計畫編號	
	計畫名稱	A 型急性主動脈剝離症的病人基於臨床缺血性型態的不同,預測手術危險的研究: Penn classification 有效性的再考慮以及它與生物標記的相對關係		
	決議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每 1 年進行追蹤並繳交期中報告。		
5	案件類別	■基因相關計畫案(線上申請)		
	申請編號	229		
	計畫名稱	利用RNA測序技術探討非編碼核糖核酸在C型肝炎病毒誘發肝癌之調控機制		
	決議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每 1 年進行追蹤並繳交期中報告。		

6	案 件 類 別	■基因相關計畫案(線上申請)
	申 請 編 號	251
	計 畫 名 稱	在C型肝炎病毒感染系統利用微核糖核酸let-7g來調控C型肝炎病毒顆粒和脂蛋白間的關聯
	決 議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每1年進行追蹤並繳交期中報告。

7	案 件 類 別	■基因相關計畫案(線上申請)
	申 請 編 號	236
	計 畫 名 稱	研究C型肝炎病毒影響細胞基因損傷-修補機制來探討細胞和病毒之間的耐受性及其致癌機轉
	決 議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每1年進行追蹤並繳交期中報告。

8	案 件 類 別	■基因相關計畫案(線上申請)
	申 請 編 號	286
	計 畫 名 稱	轉移性大腸直腸癌病人以cetuximab合併FOLFIRI為第一線治療藥物時，對於以UGT1A1基因多型性做為irinotecan劑量提高的前瞻性分析
	決 議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每1年進行追蹤並繳交期中報告。

9	案 件 類 別	■特殊族群及易受傷害族群(線上申請)
	申 請 編 號	283
	計 畫 名 稱	第一型糖尿病青少年血糖控制 因果模式的建構
	決 議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每1年進行追蹤並繳交期中報告。

10	案 件 類 別	■特殊族群及易受傷害族群(線上申請)
	申 請 編 號	215
	計 畫 名 稱	探討某區域教學醫院員工對精神科病患之態度差異及其相關因素和污名化對病患之影響
	決 議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每1年進行追蹤並繳交期中報告。

11	案 件 類 別	■特殊族群及易受傷害族群(線上申請)
	申 請 編 號	223
	計 畫 名 稱	有效與無效的校園霸凌防制策略：台灣中學生的觀點
	決 議	1.核准(須依審查意見修正)。 2.依本案風險程度，決議本案每1年進行追蹤並繳交期中報告。

※討論案-共 1 案(簡易審查)

1	流水編號	E103261	IRB 編號	
	計畫名稱	醫學生跨文化照護能力之認知與準備：醫學生與教師之觀點之前置研究		
	決議	<ol style="list-style-type: none"> 1. 以台灣民法規定成年為 20 歲，故未滿 20 歲之受試者，應同時請家長簽署同意書。 2. 受試者同意書請修改為 IRB 公告版本。 		

肆、共識決議事項

※試驗委託者通報臨床試驗偏差-共 1 案

1	I R B 編號	KMUHIRB-2014-03-01(I)	計畫編號	9785-CL-0232	JIRB 編號	C-IRB 副審
	計畫名稱	一項亞洲、多國、第三期、隨機、雙盲、安慰劑對照、針對未曾接受化學治療且使用雄性素去除療法後失敗之漸進性轉移性攝護腺癌患者使用口服 enzalutamide 之療效與安全性的試驗				
	決議	此屬較小偏差，請計畫主持人多加留意，本會同意備查。				

※臨床試驗案複審案-共 1 案

1	I R B 編號	KMUHIRB-2014-11-01(I)	計畫編號	Mela2014
	計畫名稱	三聚氰胺暴露與腎臟傷害之轉譯醫學研究		
	決議	核准		

※修正案-共 13 案

1	I R B 編號	KMUHIRB-2011-04-02(I)	計畫編號	YHC-20110307
	計畫名稱	建構標準化之登革熱樣本庫，以進行人體和病原因素為基準的登革出血熱防治研究		
	決議	核准		

2	I R B 編號	KMUHIRB-2012-07-03(I)	計畫編號	212082PCR3001
	計畫名稱	一項開放性試驗，研究 Abiraterone Acetate 用於治療轉移性抗去勢型攝護腺癌且其過去接受以紫杉醇為主的化療後病情仍惡化之受試者		
	決議	核准		

3	I R B 編號	KMUHIRB-2012-10-03(I)	計畫編號	YV28218
	計畫名稱	評估由 Ritonavir 所推動之 Danoprevir 藥物合併 Peginterferon alfa-2a 及 Ribavirin 用於未曾接受治療的慢性 C 型肝炎第一基因型，且有或無代償性肝硬化的亞洲人病患之安全性、耐受性、藥物動力學及抗病毒活性		
	決議	核准		

4	I R B 編號	KMUHIRB-2013-09-01(II)	計畫編號	MK-3034-107
	計畫名稱	一項以未曾接受治療、無肝硬化的慢性第一基因型 C 型肝炎亞洲患者為對象，比較 MK-3034(SCH 503034)/Boceprevir 搭配派樂能(PegIntron)及羅拔除(Ribavirin)短期療法與標準反應導引療法的第三期臨床試驗		
	決議	核准		

5	I R B 編號	KMUHIRB-2014-03-01(I)	計畫編號	9785-CL-0232
	流水編號	F103024	JIRB 編號	C-IRB 副審
	計畫名稱	一項亞洲、多國、第三期、隨機、雙盲、安慰劑對照、針對未曾接受化學治療且使用雄性素去除療法後失敗之漸進性轉移性攝護腺癌患者使用口服 enzalutamide 之療效與安全性的試驗		
	決議	核准		

6	I R B 編號	KMUHIRB-2014-04-02(I)	計畫編號	PCI-32765CLL3002
	流水編號	F103025	JIRB 編號	C-IRB 主審
	計畫名稱	一項針對患有復發性或難治型慢性淋巴細胞性白血病/小淋巴細胞淋巴瘤的受試者，比較 Bruton 酪胺酸激酶(BTK)抑制劑 PCI-32765 (Ibrutinib)與 Rituximab 的隨機分配、多中心、開放性、第 3 期試驗		
	決議	核准		

7	I R B 編號	KMUHIRB-2014-05-05(I)	計畫編號	MK5172-060
	流水編號	F103045	JIRB 編號	C-IRB 副審(2014/6/6 核備)
	計畫名稱	一項隨機分配的第三期臨床試驗，研究未曾接受治療的慢性 C 型肝炎病毒基因第一、四、五、六型感染之患者使用 MK-5172/MK-8742 併用療法的療效與安全性		
	決議	核准		

8	I R B 編號	KMUHIRB-2014-07-01(I)	計畫編號	ANT1-01
	計畫名稱	以專利大豆萃取液(ANT 1)改善雷射後患部泛紅、灼熱及最終整體美白效果之評估		
	決議	核准		

9	IRB 編號	KMUHIRB-2014-07-03(I)	計畫編號	BO28408/TRIO021
	流水編號	F1030625-1	JIRB 編號	C-IRB 副審
	計畫名稱	一個隨機分配、多中心、開放性、雙組的第三期試驗，比較 trastuzumab emtansine 併用 pertuzumab 與化學療法併用 trastuzumab 及 pertuzumab 做為 HER2 陽性乳癌患者之前置輔助療法		
	決議	核准		

10	IRB 編號	KMUHIRB-99-01-01	計畫編號	OPT-822-001
	計畫名稱	隨機分配、雙盲、第二期/第三期臨床試驗，以 Globo H-KLH (OPT-822) 主動免疫療法治療轉移性之乳癌患者		
	決議	核准		

11	IRB 編號	KMUHIRB-2012-07-06(I)	計畫編號	POLARIS2012-002
	計畫名稱	ADI-PEG 20 於接受全身性治療而無效的非何杰金淋巴瘤患者之第二期臨床試驗		
	決議	核准		

12	IRB 編號	KMUHIRB-97-10-05	計畫編號	CRAD001J2301
	計畫名稱	Everolimus 併用 Trastuzumab 及 Paclitaxel 作為 HER2 陽性局部晚期或轉移性乳癌女性患者之第一線治療的一項隨機分配、第 III 期、雙盲、以安慰劑為對照組的多中心試驗		
	決議	核准		

13	IRB 編號	KMUHIRB-2013-02-02(I)	計畫編號	GMA-AP-EYE-AGN-001
	計畫名稱	臨床使用 Bimatoprost 0.01%(LUMIGAN®0.01%)之 3 個月、開放、非對照的觀察性研究		
	決議	核准		

※期中報告-共 11 案

1	I R B 編號	KMUHIRB-2011-12-01(I)	計畫編號	EC1000306-R1
	計畫名稱	台灣肺癌組織樣本資料資源中心		
	決議	核准		
2	I R B 編號	KMUHIRB-2013-06-01(I)	計畫編號	MM-111-13-02-04
	計畫名稱	(新)一項針對罹患 HER2 陽性表現之食道末端、胃食道交界、胃部之癌症，且第一線轉移或局部晚期治療失敗的患者，使用 MM-111 及 Paclitaxel 併用或不併用 Trastuzumab 之隨機分配、開放標示、第二期試驗		
	決議	核准		
3	I R B 編號	KMUHIRB-2013-06-03(I)	計畫編號	VEG115232
	計畫名稱	一項有關晚期或轉移性腎癌病患實際接受 pazopanib 的治療模式與治療結果的前瞻性觀察研究		
	決議	核准		
4	I R B 編號	KMUHIRB-2013-12-04(I)	計畫編號	200104
	計畫名稱	試驗計畫書 200104：探討 BRAF V600 E/K 突變陽性之肢端痣樣黑色素瘤患者，以 Dabrafenib 併用 Trametinib 治療之整體治療反應率的開放標記、多機構合作試驗		
	決議	核准		
5	I R B 編號	KMUHIRB-99-01-01(I)	計畫編號	OPT-822-001
	計畫名稱	隨機分配、雙盲、第二期/第三期臨床試驗，以 Globo H-KLH (OPT-822) 主動免疫療法治療轉移性之乳癌患者		
	決議	核准		
6	I R B 編號	KMUHIRB-99-03-02(I)	計畫編號	CV185048
	計畫名稱	對於維生素 K 拮抗劑治療無效或不適合的心房纖維顫動病人，比較 Apixaban 和乙醯水楊酸(Acetylsalicylic Acid, ASA)預防腦中風的效果：一項隨機分配暨雙盲性試驗		
	決議	核准		
7	I R B 編號	KMUHIRB-20130080 (基因與特殊族群-期中報告)		
	計畫名稱	褪黑激素濃度，生理節律相關之基因多型性與攝護腺癌之相關性研究		
	決議	核准		

8	IRB 編號	KMUHIRB- 20130064(基因與特殊族群-期中報告)	
	計畫名稱	台灣與英國自閉症之手足心理社會適應: 探討廣泛自閉症表現型、因應策略、社會支持與人口學變項之影響	
	決議	核准	

9	IRB 編號	KMUHIRB-2014-04-01(I)	計畫編號	311-12-001
	計畫名稱	一項多中心、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、第 2 期臨床試驗，針對罹患急性骨髓性白血病老年患者，評估 OCV-501 的療效及安全性。		
	決議	核准		

10	IRB 編號	KMUHIRB-2013-08-04(II)	計畫編號	10031728DOC
	計畫名稱	美敦力全球 SYMPLICITY 註冊研究，SYMPLICITY 代表將腎臟交感神經阻斷系統在 3-5 年的時間內應用於選擇之適應症的前瞻性註冊試驗		
	決議	核准		

11	IRB 編號	KMUHIRB-99-02-02(II)	計畫編號	MAGE3-AS15-MEL-005(ADJ)[11148 2]
	計畫名稱	一項雙盲、隨機分配、以安慰劑為對照組之第三期臨床研究，針對罹患第三期可切除之黑色素瘤且其腫瘤細胞呈現 MAGE-A3 陽性之患者，評估以 recMAGE-A3 + AS15 之抗原特異性癌症免疫療法做為輔助治療的療效		
	決議	核准		

※結案報告-共 4 案

1	I R B 編號	KMUHIRB-20130120 (基因與特殊族群-結案報告)代審
	計畫名稱	探討台灣青少年被霸凌的危險因素和保護因素
	決議	核准

2	I R B 編號	KMUHIRB-20120065 (基因與特殊族群-結案報告)
	計畫名稱	空氣污染物與內毒素對氣喘病患發炎反應及基因表達機制之探討
	決議	核准

3	I R B 編號	KMUHIRB-20130026(基因與特殊族群-結案報告)
	計畫名稱	探討身心科日間病房病患參與復健工作之成效
	決議	核准

4	I R B 編號	KMUHIRB-2012-05-05(II)	計畫編號	KMTTH-DOH-101-HBeAg-001
	計畫名稱	B 型肝炎 e 抗原陽性母親及其嬰幼兒長期追蹤計畫		
	決議	核准		

※提前中止報告-共 1 案

1	I R B 編號	KMUHIRB-990067 (基因與特殊族群-提前中止報告)
	計畫名稱	統合性方法探討基因多型性在攝護腺癌預後之角色
	決議	核准

伍、追認代審事項：

※期中報告-共 2 案

1	流水編號		計畫編號	CLOPI_L_05747
	IRB 編號	KMUHIRB-2012-04-01(I)	JIRB 編號	11-045-P
	計畫名稱	針對已進行血管支架置放術的台灣急性冠心症患者，使用雙重抗血小板藥物的觀察性研究		
	決議	追認通過		

2	流水編號		計畫編號	C13008
	IRB 編號	KMUHIRB-97-07-02	JIRB 編號	08-074-E
	計畫名稱	一項第三期的開放標籤研究，判定 Vedolizumab(MLN0002)對於潰瘍性結腸炎（UC）和克隆氏症（CD）患者的長期安全性與療效		
	備註	2014 年 11 月 6 日聯合會來函(聯人函字第 20140506 號)，檢送臨床試驗期中報告，告知同意繼續執行，有效期限：2015 年 12 月 2 日		

※修正案-共 4 案

1	流水編號		計畫編號	GS-US-320-0108
	IRB 編號	KMUHIRB-2013-12-01(I)	JIRB 編號	13-006-A
	計畫名稱	一項第三期、隨機、雙盲試驗，評估一日一次 25 毫克 Tenofovir Alafenamide (TAF) 療法治療 B 型肝炎 e 抗原陰性之慢性 B 型肝炎時的安全性及療效，並與一日一次 300 毫克 Tenofovir Disoproxil Fumarate (TDF) 療法進行比較。		
	決議	追認通過		

2	流水編號		計畫編號	GS-US-320-0110
	IRB 編號	KMUHIRB-2013-12-02(I)	JIRB 編號	13-007-A(C-IRB 副審)
	計畫名稱	一項第三期、隨機、雙盲試驗，評估一日一次 25 毫克 Tenofovir Alafenamide (TAF) 療法治療 B 型肝炎 e 抗原陽性之慢性 B 型肝炎時的安全性及療效，並與一日一次 300 毫克 Tenofovir Disoproxil Fumarate (TDF) 療法進行比較		
	決議	追認通過		

3	流水編號		計畫編號	1245.25
	IRB 編號	KMUHIRB-99-03-01(I)	JIRB 編號	10-039-A
	計畫名稱	一項臨床第 III 期多中心、跨國、隨機、多平行、雙盲，評估 BI10773 (10mg，25mg 每日口服一劑) 相較於一般常規照護在心血管疾病高風險群之第 2 型糖尿病患者的心血管安全性試驗		
	決議	追認通過		

4	流水編號		計畫編號	HGS1006-C1115
	IRB 編號	KMUHIRB-2012-05-01(I)	JIRB 編號	12-005-A
	計畫名稱	針對全身性紅斑性狼瘡(Systemic Lupus Erythematosus，SLE)病患，評估皮下注射(SC)Belimumab(HGS1006)之療效與安全性的第三期、多中心、隨機分組、雙盲、以安慰劑對照、為期 52 週的試驗		
	決議	核准		

陸、備查事項：

※C-IRB 副審-共 3 案

1	協同主持人	張一項多中心、第三期、隨機、開放性試驗，比較 Bosutinib 與 Imatinib 兩者用於治療新診斷出慢性期之慢性骨髓性白血病成人患者之差異肇松醫師、卓士峯醫師、吳承翰醫師、蕭惠樺醫師、許瑞峰醫師、蔡郁茶醫師
	計畫編號	AV001
	主任委員決議	<input checked="" type="checkbox"/> 核准 <input checked="" type="checkbox"/> 每 1 年繳交期中報告
決議：同意備查		

2	計畫名稱	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、多中心試驗：針對非囊腫性纖維化支氣管擴張症的受試者，以 ciprofloxacin 乾粉吸入型(DPI) 32.5 mg 每日給藥 2 次(BID)，間歇性給藥 28 天/停藥 28 天或給藥 14 天/停藥 14 天，相較於安慰劑，評估其第 1 次肺病惡化的時間和惡化的頻率
	計畫編號	BAY q 3939/15626
	審查結果	【審查委員/專家 1】 修正後通過 【審查委員/專家 2】 修正後通過
	主任委員決議	<input checked="" type="checkbox"/> 核准 <input checked="" type="checkbox"/> 依本案風險程度，每 1 年繳交期中報告
決議：同意備查		

3	計畫名稱	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、平行分組試驗，針對南韓及台灣患有高膽固醇血症而無法以調整血脂治療方式有效控制的心血管高風險病患，評估 Alirocumab (SAR236553/REGN727)的療效與安全性
	計畫編號	EFC14074
	主任委員決議	<input checked="" type="checkbox"/> 核准 <input checked="" type="checkbox"/> 每 1 年繳交期中報告
決議：同意備查		

※臨床試驗案其他事宜-共 4 案

1	流水編號		計畫編號	GS-US-174-0149
	IRB 編號	KMUHIRB-2011-07-01(I)	JIRB 編號	11-011-A
	計畫名稱	一項第四期、隨機、開放式、活性對照之較優性試驗。評估對 B 肝 e 抗原呈陽性或陰性、無肝硬化之慢性 B 型肝炎(CHB)受試者同時使用 Tenofovir Disoproxil Fumarate(TDF)及聚乙二醇干擾素 Peginterferon α -2a(Pegasys®)之療效及安全性，並與分別使用 Tenofovir Disoproxil Fumarate 及聚乙二醇干擾素 Peginterferon α -2a 之 48 週單一藥物療法進行比較		
	決議	同意備查		

2	IRB 編號	KMUHIRB-2011-11-08(I)	計畫編號	DMD114349
	計畫名稱	一項開放標示的延伸性試驗，探究 GSK2402968 對裘馨氏肌肉萎縮症 (DMD)患者的長期性、耐受性和療效		
	決議	同意備查		

3	流水編號		計畫編號	C13008
	IRB 編號	KMUHIRB-97-07-02	JIRB 編號	08-074-E
	計畫名稱	一項第三期的開放標籤研究，判定 Vedolizumab(MLN0002)對於潰瘍性結腸炎 (UC) 和克隆氏症 (CD) 患者的長期安全性與療效		
	決議	同意備查		

4	IRB 編號	KMUHIRB-99-05-05(I)	計畫編號	DMD114044
	計畫名稱	評估以 GSK2402968 治療裘馨氏肌肉萎縮症患者的有效性及安全性之第三期、隨機分配、雙盲設計、安慰劑對照臨床試驗		
	決議	同意備查		

柒、簡易審查：以下簡易審查計畫案皆經原審專家/委員審查通過

類別	序號	IRB 編號	計畫名稱	備註
新案	1	20140096	風帆運動之專項體能評估	
	2	20140177	以質性研究方法應用跨理論模式於台灣檳榔使用者之成癮改變歷程	
	3	20140178	水平週期性加速運動對血管內皮細胞之效益	
	4	20140191	金屬奈米粒子暗視野平台用於健康受試者以及乾眼症患者之淚液蛋白與血液蛋白檢測之比較	
	5	20140192	原子碘治療居家照護者吸收劑量與影響因子評估	
	6	20140193	嗜中性白血球胞外網在皮膚免疫疾病(包括乾癬及異位性皮膚炎)中所扮演的角色	
	7	20140197	災難下之焦慮、憂鬱反應與主觀資源流失之關聯性(以澎湖空難和高雄氣爆為例)	
	8	20140207	糖尿病傷口癒合不良之研究: 著重於皮膚角質細胞啟動之血管新生過程之影響	
	9	20140213	使用細胞及動物實驗模式來探討趨化激素受體 CXCR7 在皮膚鱗狀細胞癌血管新生所扮演的角色	
	10	20140223	泌尿系統癌症臨床及病理特徵之研究	
	11	20140225	大腸直腸癌病患接受手術後化學治療: 療效, 副作用及預後的分析	
	12	20140231	建構銀髮族健康管理與健康促進之服務平台與服務模式	
	13	20140235	慢性腎臟病病人和透析病人其心臟功能和心血管疾病預後和全死亡率的相關性	
	14	20140237	以 ERCC1, ERCC2, XRCC1 蛋白質表現量預測使用 FOLFOX-4 合併放射線療法治療局部進行期結直腸癌病人的反應效果	
	15	20140244	腕部骨折老年病患術後身體活動功能對出院後憂鬱及生活品質之影響	
	16	20140248	神經肌肉阻斷對腮腺手術術中監測顏面神經之影響	

	17	20140251	第三期大腸癌病患接受根治手術後接受 FOLFOX4 輔助化療或接受 FOLFOX4 加 UFT 輔助化療的比較	
	18	20140254	常見細菌感染疾病的抗生素選擇量表研發	
	19	20140257	南台灣 Q 熱及其他潛在人畜共通傳染病在臨床、動物及畜牧從業人員之調查分析	
	20	20140258	南部某地區醫院門診抗生素使用評估	
	21	20140259	探討在第三大白齒拔除後第二大白齒之牙周癒合及齲齒情形	
	22	20140260	運用 3D Printer 製作全臉式燒傷壓力面罩之研究	
修正案	1	20110451	感染症病患血液及尿液生化數值、發炎指標與熱休克蛋白之免疫調控能力之動態變化研究	
	2	20120259	影響肝癌手術或肝臟移植術後長期存活之因子分析	
	3	20130200	以預防、臨床及分子方法評估口腔黏膜癌前病變早期診斷	
	4	20130255	探討體外循環 (Cardiac pulmonary bypass ; CPB) 機與開心手術病人術後呼吸器脫離成功之相關因素	
	5	20130267	Resistin 作為食道癌預後因子的研究	
	6	20130269	Rad51 作為食道癌預後因子的研究	
	7	20130272	肺癌幹細胞轉移的轉譯應用	
	8	20130356	接受心跳變異生理回饋的冠心病患者之一年預後追蹤研究	
	9	20130395	粒線體變異與胃癌分期的相關性分析	
	10	20140021	發展遲緩兒母親親職壓力、歸因型態及心理健康之相關研究	
	11	20140135	成年大學生之自我認同困擾、壓力應對模式對於精神和行為健康指標之一年預測效果追蹤	
期中報告	1	970101	以長效型干擾素合併雷拔除治療慢性 C 型肝炎合併蛋白尿病患之療效及預後之前瞻性、多中心研究	
	2	990316	從蛋白質體學的來探討眼瞼基底細胞癌之前趨皮膚變化	

	3	990468	人類子宮內膜幹細胞治療尿失禁之動物研究	
	4	20120300	新進護理人員壓力應對模式與工作壓力、憂鬱及焦慮程度之相關性探討	
	5	20120371	文化療癒與身體經驗：乳癌的護理人類學研究	
	6	20130042	婦女生育數、第一胎出生年齡與疾病死亡風險關係之研究	
結案報告	1	20110068	術前給予 Parecoxib 對喉顯微手術術後喉嚨痛之成效	
	2	20110079	復原力對區域醫院護理人員個人適應之影響	
	3	20110243	影響癌症末期病人善終品質之研究-前瞻性、多醫學中心之研究	
	4	20110343	肥胖之現代環境相關因子調查	
	5	20120261	全身週期加速度對中風患者之成效：隨機對照試驗	
	6	990017	台灣六歲以下兒童口腔及衛生狀況調查	
決議：同意備查				