

## 2019年12 月份人體試驗委員會會議紀錄

### Meeting Specifics

會議名稱	義大醫院 2019 年 12 月份人體試驗委員會審查會議				
會議地點	育成大樓 5 樓會議室				
會議日期	2019 年 12 月 05 日 (星期四)	開始時間	12:30	結束時間	13:30
會議主席	許朝添	記錄者	許純瑜		
出席人員	機構內(6 人): 許朝添主席、羅錦河委員、梁正隆委員、蘇有村委員、葉蕙芳委員、林志文委員。 機構外(6 人): 李長殷執秘、高家常委員、鄭惠珠委員、尤素芬委員、林梅芳委員、宋萬珍委員。				
請假人員	張立青委員、郭富珍委員、王家鍾委員、陳怡凱委員、謝國允委員、劉宇真委員、江浣翠委員。				
出席委員比例	性別比: 男 6/女 6; 專業比: 非醫療 3/醫療 9; 身分比: 機構內 6/機構外 6				

### Meeting Minutes

#### 壹、主席致詞

- 一、宣佈利益迴避原則
- 二、宣讀上次會議紀錄
- 三、報告事項

#### (一)、案件報告/追認/審查

1. 免審案件報告/終止案件報告/撤案案件報告/試驗偏差案件報告/AE 案件報告/SAE 案件報告
2. 通過期中報告/結案報告案件追認
3. 簡易審查案件/變更案件追認

#### 四、討論事項

- (一)、新案審查案 (8 件): 一般案件 8 件、簡易案件 1 件。
- (二)、持續審查案 (0 件)。

#### 五、宣導事項

- 六、臨時動議
- 七、散會

## 報告事項

一、免審案件[報告]：(共 1 件)				
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	免審原因
1	2019012	蘇 OO	多發性骨髓瘤異體移植後極晚復發：個案報告	研究涉及對既存資料的蒐集或研究，且該資料來源是可公開取得的，或者資訊是研究者以受試者不能被辨識的方式所記錄下來的，辨識的方式包括直接或間接地連結受試者。

二、終止案件[報告]：(共 1 件)					
No	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	狀態	終止原因
1	EMRP10105N	蘇 OO	應用微流體晶片偵測系統來檢測發生嬰幼兒濕疹及過敏氣喘的生物標記	從未收案	受試者招募不理想，無收案。

三、撤案案件[報告]：(共 0 件)					
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	撤案原因	撤案證明發文日
N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A

四、試驗偏差案件[報告]：(共 2 件)				
No	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	
1	EMRP-107-002-C	羅 OO	一項開放性、隨機分配、有效藥對照試驗：證明 P1101 併用 Ribavirin 對於未接受干擾素治療感染 C 型肝炎病毒基因型第 2 型患者之療效不劣於 PEG-Intron 併用 Ribavirin，並比較兩者之安全性與耐受性	
問題類型			會議決議	核備
狀況描述		<input checked="" type="checkbox"/> 輕微偏差 (Minor Noncompliance)：雖有偏差情形，但不至於增加受試者原先預估之風險。 <input type="checkbox"/> 嚴重偏差 (Serious Noncompliance)：偏差的結果增加受試者危險、影響受試者權益，或是可能損及研究的正確性。 B. 是否曾出現過類似的情況？ <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/> 是。若是，請描述： C. 事件發生對整體計畫之影響？ 依據試驗計畫書，受試者完成藥物治療後仍續需追蹤 24 周，且在追蹤期第 12 周回診執行 Visit 10 等試驗相關程序；在追蹤期第 24 周回診執行 Visit 11 等試驗相關程序並結束所有試		

四、試驗偏差案件[報告]：(共 2 件)			
		<p>驗程序。受試者 0118-005 於 20Aug2018(Visit 1) 簽署同意書，並於 17Sep2018(Visit 2) 進行隨機分配，開始每周注射 P1101 400µg 及每日口服 Ribavirin 800mg；且在 04Mar2019 完成 24 周藥物治療療程。預計受試者 0118-005 在 27May2019±7days 執行 FW12(Visit 10)，並於 19Aug2019±7days 執行 FW24(Visit 11)回診。</p> <p>日前試驗團隊通知臨床試驗監測者，受試者在 30May2019 回診執行 Visit 10 時，Central lab 檢驗報告顯示仍有病毒量檢出，未達試驗預期療效。對於 HCV RNA 復發受試者，試驗委託者已於 22Aug2018 宣布這些受試者的退出流程：提前完成 FW 24 (Visit 11)回診後退出，並通報為一個 out of window 試驗偏差。然而試驗委託者於 01Aug2019 更新退出流程：不需提前完成 FW 24 (Visit 11)回診，直接完成 Early Termination(Visit ET)後退出。</p> <p>由於受試者 0118-005 已於 27Jun2019 回診進行 Visit 11 完成所有試驗程序，與 01Aug2019 試驗委託者更新退出流程不符，因此以下須於 Visit ET 完成之檢驗檢查未完成：Oxygen Saturation, 12-lead ECG, Chest X ray, Autoimmune Test, Triglyceride, Total Cholesterol, HDL, LDL, TSH, Free T4, Hospital Anxiety and Depression Scale (HADS), EQ-5D，受試者為停經一年以上之女性，因此不須執行懷孕測試；另因 Immunogenicity test 不應在 Visit ET 執行，但已完成檢驗。故依 IRB 規定進行試驗偏差通報。</p>	
處理程序及處理結果		由於受試者同意提前於 27Jun2019 回診執行 Visit 11 後退出，而後因試驗委託者於 01Aug2019 更新退出流程，導致部分檢驗未完成，經試驗委託者判定為一輕微試驗偏差，並依 IRB 規定進行試驗偏差通報。	
後續改善與預防措施		由於此事件狀況特殊，試驗團隊依試驗委託者原先公布之退出流程執行，後由於試驗委託者更新試驗退出流程故造成此試驗偏差，後續若再發生類似情況，試驗團隊將充分與試驗委託者及 CRA 溝通確認最終執行方案，避免此試驗偏差再次發生。	
No	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱
2	EMRP36103N	林 OO	第二期雙盲隨機分組安慰劑控制臨床試驗研究 MCS® 於預防男性攝護腺癌之效果及安全性
問題類型		會議決議 核備	
狀況描述		<p>A. <input checked="" type="checkbox"/>輕微偏差(Minor Noncompliance)：雖有偏差情形，但不至於增加受試者原先預估之風險。  <input type="checkbox"/>嚴重偏差(Serious Noncompliance)：偏差的結果增加受試者危險、影響受試者權益，或是可能損及研究的正確性。</p> <p>B. 是否曾出現過類似的情況？<input checked="" type="checkbox"/>否 <input type="checkbox"/>是。若是，請描述：</p> <p>C. 事件發生對整體計畫之影響？</p> <p>雖此項目涉及受試者安全性評估，然而試驗主持人於受試者該</p>	

四、試驗偏差案件[報告]：(共 2 件)	
	次返診時，已根據其整體狀況評估其安全性，並確認受試者可以繼續進入下一個 Cycle，故此一偏差對整體計畫尚無影響。
處理程序及處理結果	臨床試驗專員於 2019 年 10 月 17 日執行臨床監測時，發現受試者 3009007 於 2019 年 9 月 19 日 (Cycle 25 Day 43) 返診時之生化檢驗項目遺漏了 CRP。經過臨床試驗專員與試驗主持人及研究助理確認，CRP 項目因作業疏失而未勾選到，故受試者該次之生化檢驗缺少 CRP 之數據。
後續改善與預防措施	根據試驗計畫書，此受試者每 Cycle 的 Day43 返診皆需執行生化檢驗，且試驗主持人會於該 Cycle 的 Day29 返診即預先開立醫囑。研究助理將更仔細協助試驗主持人確認所開立之醫囑是否有遺漏之項目，以避免相同情況再次發生。 另外研究助理亦會於受試者返診執行檢驗前，再次與試驗主持人確認醫囑內容。

五、AE 事件[報告]：(共 1 案件，計 1 人/1 次)							
IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	個案編號	用藥情況	AE 症狀描述	AE 之處置	AE 處置後之結果
EMR P-106-036-C	曾 OO	評估低收縮分率之慢性心衰竭病患使用 Dapagliflozin 在心衰竭惡化或心血管死亡發生率效果的試驗	E7413 503	Not applicable	Heart failure	NA	Cardiovascular death

六、SAE 案件：(共 6 件，計 8 筆；[報告] 共 6 件，計 8 筆；[備查] 共 6 件，計 8 筆)							
編號		計畫主持人	計畫名稱				
1	EMRP-106-055-C	魏 OO	一項比較 REGN2810 (抗 PD 1 抗體) 和含鉑化療作為第一線療法治療晚期或轉移性 PD-L1 陽性之非小細胞肺癌患者的全球性、隨機分配、第三期開放性試驗				
	受試者簡述	報告類別	SAE 名稱	SAE 結果	SAE 現況	藥師審查	
	相關性評估	結論					
	SAE108071-I	初始	Pneumonia	導致病人住院	住院中，入院日期:2019 年 10 月 06 日	可能相關	Naranjo score 評分結果 2 分，因果關係為可能相關。
	SAE108071-F1	追蹤-1	Pneumonia	導致病人住院	已出院，出院日期:2019 年 10 月 14 日	可能相關	Naranjo score 評分結果 2 分，因果關係為可能相關。

六、SAE 案件：(共 6 件，計 8 筆：[報告] 共 6 件，計 8 筆；[備查] 共 6 件，計 8 筆)								
	迴避委員	無				會議 決議	存查	
	編號	計畫主持人	計畫名稱					
2	EMRP-106-055-C	魏 OO	一項比較 REGN2810 (抗 PD 1 抗體) 和含鉑化療作為第一線療法治療晚期或轉移性 PD-L1 陽性之非小細胞肺癌患者的全球性、隨機分配、第三期開放性試驗					
	受試者簡述	報告類別	SAE 名稱	SAE 結果	SAE 現況	計畫主持人自評		
						相關性 評估	結論	
	SAE108071-F2	追蹤-2	Pneumonia(初始診斷) Pneumonitis(最終診斷)	導致病人住院	至門診追蹤，胸腔內科門診	1;可能相關	建議計畫繼續執行，不需變更	
	迴避委員	無				會議 決議	存查	
	編號	計畫主持人	計畫名稱					
3	EMRP-107-109-C	曾 OO	一項國際性、雙盲、隨機分配、安慰劑對照的第三期試驗，針對射出分率正常之心臟衰竭 (HFpEF) 患者，評估使用 Dapagliflozin 在降低心血管死亡或心臟衰竭惡化的療效					
	受試者簡述	報告類別	SAE 名稱	SAE 結果	SAE 現況	計畫主持人自評		
						相關性 評估	結論	
	SAE108073-F1	追蹤-1 (2019/11/18)	Hypoglycemia	導致病人住院	已出院，出院日期:2019年10月18日	1;可能相關	建議計畫繼續執行，不需變更	
	迴避委員	無				會議 決議	存查	
	編號	計畫主持人	計畫名稱					
4	EMRP-106-053-C	魏 OO	在罹患非鱗狀非小細胞肺癌的受試者中探討 ONO-4538 的第三期、多中心、隨機、雙盲試驗					
	受試者簡述	報告類別	SAE 名稱	SAE 結果	SAE 現況	計畫主持人自評		
						相關性 評估	結論	
	SAE108077-F1	追蹤-1 (2019/11/21)	Gastrointestinal stromal tumor	其他: Other Medicaly Important Event	住院中，入院日期:2019年11月20日	-1;不相關	建議計畫繼續執行，不需變更	

六、SAE 案件：(共 6 件，計 8 筆：[報告] 共 6 件，計 8 筆；[備查] 共 6 件，計 8 筆)							
SAE108077-F2	追蹤-2 (2019/11/26)	初次診斷:Gastrointestinal stromal tumor 最終診斷:Gastrointestinal stromal tumor post partial gastrectomy	其他: Other Medically Important Event	已出院，出院日期:2019 年 11 月 26 日	'-1;不相關	建議計畫繼續執行，不需變更	
迴避委員	無				會議決議	存查	
編號	計畫主持人	計畫名稱					
EMRP61104N	曾 OO	以史達汀降血脂藥預防肝癌經根除治療後復發：一項雙盲隨機對照試驗					
5	受試者簡述	報告類別	SAE 名稱	SAE 結果	SAE 現況	計畫主持人自評	
						相關性評估	結論
SAE108027-F4	追蹤-4 (2019/11/20)	肝癌復發	導致病人住院	住院中，入院日期：2019 年 11 月 20 日。	'-2;不太可能相關	建議計畫繼續執行，不需變更	
迴避委員	無				會議決議	存查	
編號	計畫主持人	計畫名稱					
EMRP61104N	曾 OO	以史達汀降血脂藥預防肝癌經根除治療後復發：一項雙盲隨機對照試驗					
6	受試者簡述	報告類別	SAE 名稱	SAE 結果	SAE 現況	計畫主持人自評	
						相關性評估	結論
SAE108082-I	初始	肝癌復發	導致病人住院	住院中，入院日期:2019 年 11 月 25 日	'-2;不相關	建議計畫繼續執行，不需變更	
迴避委員	無				會議決議	存查	

七、期中報告通過案件[追認]：(共 11 件)			
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱
1	EMRP-107-103	侯 OO	足踝扭傷 OSCE 四項問卷之效度與信度驗證
2	EMRP32100N	陳 OO	Glypican3 在肝癌的治病機轉及預後的角色
3	EMRP23107N	周 OO	新型組織軟硬度偵測儀於口腔病灶篩檢之應用
4	EMRP18100N	李 OO	探討腹膜透析治療中所引發腹膜傷害現象之調控機制與治療之可行性
5	EMRP-107-139	林 OO	Elizabethkingia spp.及 Chryseobacterium spp.對於 Tetracyclines 及 Glycylcycline 抗藥性機轉之研究

七、期中報告通過案件[追認]：(共 11 件)			
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱
6	EMRP37107N	吳 OO	支持性關懷對腦腫瘤術後病人之症狀困擾、護理需求與憂鬱之成效
7	EMRP50107N	高 OO	多元照顧模式介入對長照機構住民在身體增能與約束使用的影響：集群隨機對照試驗
8	EMRP-107-142	曾 OO	以深度學習技術分類透析瘻管狹窄程度與以光體積描記術評估其硬度
9	EMRP-107-115	劉 OO	基於深度學習之醫學圖像處理
10	EMRP-107-134-C	戴 OO	以口服型 OZANIMOD 治療中度至重度活動性克隆氏症的一項第 3 期、多中心、開放性延伸試驗
11	EMRP21105N	王 OO	人體腰椎椎間盤及黃韌帶的發炎因子分析與腰椎退化程度的分析

八、結案報告通過案件[報告]：(共 14 件)			
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱
1	EMRP23106N	黃 OO	學齡兒童情緒行為電腦化適性測驗系統之建置
2	EMRP-107-041	李 OO	探討加護病房病人家屬對於器官捐贈決策之影響因素：以網絡層級分析法分析
3	EMRP-106-040	林 OO	利用 X 光影像特徵評估髖關節置換術後緊密性之研究
4	EMRP-107-062	溫 OO	應用卷積神經網路演算法研究 TACE 術後腫瘤內碘油密度變化預測模型
5	EMRP-106-057	吳 OO	脂肪細胞激素與校正的 QT 間期及 QT 延長在穩定型心絞痛合併早期腎臟衰竭病患之關聯性研究
6	EMRP-106-058	盧 OO	發炎與脂肪細胞激素與慢性腎臟疾病在第二型糖尿病合併非酒精性脂肪肝病之相關性研究
7	EMRP-106-088	王 OO	親蛋白腎毒硫甲酚在心衰竭引發心室心律不整之電生理角色與結構重塑病理生理機轉研究
8	EMRP-106-105	林 OO	Chryseobacterium spp. 及 Elizabethkingia spp. 之臨床與分子生物特性之研究
9	EMRP-107-130	陳 OO	手術切除明顯地促進肝癌患者的總體存活率在不同的巴塞羅納臨床肝癌分期
10	EMRP-106-061	吳 OO	類固醇對髓源性抑制細胞的影響
11	EMRP-106-036-C	曾 OO	評估低收縮分率之慢性心衰竭病患使用 Dapagliflozin 在心衰竭惡化或心血管死亡發生率效果的試驗
12	EMRP34105N	蘇 OO	兒童紅斑性狼瘡對罹患癌症及其醫療利用之探討
13	EMRP10105N	蘇 OO	應用微流體晶片偵測系統來檢測發生嬰幼兒濕疹及過敏氣喘的生物標記
14	EMRP-C-104-127	魏 OO	一項隨機分配、雙盲、多中心、平行分組試驗，評估 PT010 相較於 PT003 和 PT009，對於治療中度到極重度慢性阻塞性肺病(COPD)受試者惡化經過 52 週治療期的療效和安全性

九、簡易案件[追認]：(共 8 件)			
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱
1	EMRP-108-077	歐 OO	發展三層面短版巴氏量表以同時評估中風病患自我照顧之能力、表現與自覺困難程度
2	EMRP-108-094	王 OO	北高雄 4-6 歲語言發展遲緩兒童其語言、認知及社會情緒發展之相關
3	EMRP-108-123	郭 OO	探討運用互動式雲端數位教學平臺於呼吸治療師實習生之教學成效
4	EMRP-108-124	戴 OO	台灣非酒精性脂肪肝病的臨床及病理表現:多中心研究
5	EMRP-108-125	洪 OO	非數字型資料抽樣及標籤投射技術於神經網絡探勘模型建立之效益
6	EMRP-108-128	郭 OO	以關聯規則學習法與社會網絡分析法萃取皮膚專科知識之應用
7	EMRP-108-129	許 OO	慢性 B 型肝炎終止抗病毒治療後的反應
8	EMRP-108-130	林 OO	建立手術前評估肌少症與衰弱症病人評估量表及其對術後預後預測成效

十、變更案件：(共 16 件) 註：[追認]行政變更 5 件，[報告]實質變更 11 件				
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	變更項目
1	EMRP43107N (R I)	張 OO	端粒長度和鴉片物質使用障礙症之相關	行政變更:展延試驗期限至 2020/12/31
2	EMRP33107N (R I)	黃 OO	阿茲海默症患者存活的相關因素探討	行政變更:展延試驗期限至 2021/03/01
3	EMRP50106N (R V)	楊 OO	評估 BETA-GLUCAN 單方或複方(合併麩醯胺酸及免疫球蛋白)於轉移性癌症病人進行化療時的療效(世代試驗)	行政變更:新增共同主持人(蘇裕傑)/其它:變更研究成員:陳珮君
4	EMRP40107N (R I)	林 OO	貝爾氏麻痺患者復原情形和電生理參數變化之相關性研究及經顱磁刺激術治療運用可行性探討	行政變更:展延試驗期限至 2020/12/05
5	EMRP33106N (R II)	連 OO	磁力應用於眼瞼閉合不全及眼瞼下垂的研究	行政變更:展延試驗期限到 2021/01/31
6	EMRP-107-030 (R II)	戴 OO	台灣發炎性腸道疾病 (IBD)資料登錄及前瞻性追蹤計劃	實質變更:計畫書/個案報告表
7	EMRP-108-006 (R I)	李 OO	利用虛擬實境介入動作控制與認知訓練對於中風患者神經可塑性之影響	實質變更:計畫書/受試者同意書/其它:中文摘要/招募廣告



十、變更案件：(共 16 件) 註：[追認]行政變更 5 件，[報告]實質變更 11 件				
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	變更項目
8	EMRP25107N (RV)	曾 OO	一項第 2 期、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、多中心研究，旨在評估 GS-9688 對於目前未接受治療之慢性 B 型肝炎病毒血症成人受試者之安全性、耐受性和抗病毒活性	實質變更：計畫書/受試者同意書/其它:中文摘要/英文摘要
9	EMRP05108N (R II)	李 OO	一項第三期、多中心、開放性試驗，評估表淺食道癌受試者經內視鏡黏膜下剝離術後使用 CLS2702C/ CLS2702D 作用於抑制食道狹窄的療效和安全性	實質變更:計畫書/受試者同意書/個案報告表/其它:計畫書英文摘要/計畫書中文摘要/DSMP
10	EMRP35106N (R II)	楊 OO	骨髓化生不良症候群抗藥性機轉之探討	實質變更：其他：新增檢體來源（人體生物資料庫）
11	EMRP-106-052-C (RVII)	楊 OO	在患有無法切除且先前未治療之晚期、復發性或轉移性食道鱗狀細胞癌的受試者中，探討 Nivolumab 加上 Ipilimumab 或 Nivolumab 併用 Fluorouracil 加上 Cisplatin，並與 Fluorouracil 加上 Cisplatin 比較的隨機第三期試驗	實質變更：主持人手冊/受試者同意書/其它
12	EMRP-107-015-C (RVI)	楊 OO	一項國際性、第 2 期、開放標示、隨機分配試驗，針對復發型/難治型濾泡性淋巴瘤，比較使用 BGB-3111 併用 Obinutuzumab 與 Obinutuzumab 單一療法	實質變更：計畫書/中文摘要/英文摘要/受試者同意書/其它
13	EMRP-108-054-C (R II)	曾 OO	一項第 1 期試驗，在健康自願者和患有慢性 B 型肝炎(CHB)病毒的受試者中，評估 GS-4224 的安全性、耐受性、藥物	實質變更：計畫書/主受試者同意書/懷孕伴侶追蹤同意書/新增協同主持人/主持人手冊/增

十、變更案件：(共 16 件) 註：[追認]行政變更 5 件，[報告]實質變更 11 件				
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	變更項目
			動力學(PK)及藥效學(PD)	加送審內容
14	EMRP-107-122-C (R II)	楊 OO	一項比較 Melflufen/ Dexamethasone 與 Pomalidomide/ Dexamethasone 對於 Lenalidomide 治療無效的復發性頑固型多發性骨髓瘤病患的療效的隨機分配、有對照組、開放式第三期臨床試驗	實質變更：計畫書/計畫書中文摘要/計畫書英文摘要/受試者同意書/個案報告表/主持人手冊/增加送審內容
15	EMRP46107N (R I)	黃 OO	應用人工智慧系統於發展遲緩兒童評估、治療及成效追蹤：以粗動作、細動作、運筆、注意力、情緒五領域為主	實質變更:計畫書/受試者同意書/新增研究人員
16	EMRP-108-082 (R I)	鄭 OO	透過社群行銷強化孕產婦對義大貝思諾產後護理之家護理照護服務的感知：規劃與實施	實質變更：計畫書/其他

十一、前次會議決議「修改後同意」之一般案件複審通過[追認](共 0 件)				
No.	IRB 案號	計畫主持人	計畫名稱	
N/A	N/A	N/A	N/A	

## 討論事項

- 一、 審查次數超過上限之案件：無
- 二、 持續審查案：無
- 三、 新案審查：

編號	計畫名稱	計畫主持人	迴避委員	會議決議	
1	EMRP-108-081	胸腔 X 光攝影之電腦輔助判讀系統：外部資料驗證研究	楊 OO	無	同意通過
2	EMRP42108N	急診護理人員職場暴力預防和管理暴力介入措施之成效	張 OO	無	同意通過
3	EMRP54108N	角色扮演練習對提升復健科實習生全人照護的效果	馬 OO	無	同意通過
4	EMRP44108N	母乳中防腐劑暴露含量之研究	楊 OO	無	同意通過
5	EMRP64108N	整合照顧對合併慢性 C 型肝炎之美沙冬治療患者的影響-直接抗病毒藥物時代	顏 OO	無	同意通過
6	EMRP49108N	關節內注射玻尿酸對骨關節炎病人關節滑液組成份的影響	周 OO	無	同意通過
7	EMRP60108N	游離 DNA 是一個有用的生物標記來預測肝癌病人接受手術後的肝癌復發	林 OO	林志文	同意通過
	EMRP50108N	青少年代謝症候群與左心室功能異常之相關研究	楊 OO	無	同意通過
	EMRP61108N	乳癌患者血清 GRP78 和組織 CD47 其相互關係性之探討	蔡 OO	無	同意通過

## 宣導事項

- (1) 2020 年一月審查會議日期為 01 月 02 日，敬請委員出席。

## 臨時動議

無。

## 散會

14:00 散會。