

臺中榮民總醫院第一人體試驗委員會 第 160 次會議紀錄（網路公告版）

會議日期：2014 年 3 月 24 日（Monday）

會議時間：上午 9：00 至下午 12：30

地 點：行政大樓七樓行政會議室

出席委員-非醫療專業(男)：呂重生牧師(院外)，共 1 位

出席委員-非醫療專業(女)：黃蒂委員(院內)、中山醫大童伊迪助理教授(院外)、靜宜大學陳佩君助理教授(院外)、張育華律師(院外)，共 4 位

出席委員-醫療專業(男)：許正園主任委員(院內)、林志堅委員(院內)、王建得委員(院內)、湯念湖委員(院內)，共 4 位

出席委員-醫療專業(女)：張美玉委員(院內)、李文珍委員(院內)、王惠玲委員(院外)，共 3 位

請假委員：蔡肇基副主任委員(院內)、許惠恒副院長(院內)、王立敏委員(院內)、中山醫學大學林隆堯教授(院外)、行政院衛生福利部臺中醫院廖妙瀆醫師(院外)、靜宜大學李名鏞助理教授(院外)、弘光科大王美玲助理教授(院外)、東海大學許曉芬助理教授(院外)，共 8 位

列席人員：放射線部蔡志文醫師、內科部張繼森主任、精神部周伯翰醫師、心臟血管中心蔡忠霖醫師、泌尿外科歐宴泉主任/由王賢祥醫師代理出席

主席：許正園主任委員

秘書處人員：梁利達執行秘書、楊月華、蘇仲蘭、劉佩君

記錄：楊月華

1 主席報告：

1.1 委員會議出席情況應到 20 人，實到 12 人，超過二分之一，且含非機構內委員、醫事委員及非醫事、不同性別委員符合規定 1/3 之比率，符合開會成立之法定人數。

1.2 宣讀利益迴避原則。

1.3 會議討論與審查案件內容皆須遵守保密，請勿於醫院公開場所，談論審查內容及議論案件。

2 工作報告：(略)

3 核准前期會議記錄：

3.1 第 159 次會議一般審查之投票案共 11 件，核准 1 件、修正後核准 9 件、修正後複審 1 件、不核准 0 件，於 103 年 3 月 12 日 E-mail 請委員審閱，經主任委員核准後，呈送院長室監督覆閱，請委員於大會進行核備，及確認內容正確性。

4 一般審查案：共 9 件(1 件未回覆)

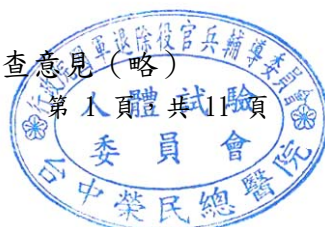
4.1 IRB 編號：SF14042

計畫名稱：臨床試驗研究計畫 AC-055-305 之長期、單一組別、開放標籤延伸研究，旨在評估艾森門格症候群病患者使用 macintentan 的安全性、耐受性與療效(CRO:百瑞精鼎, 愛可泰隆)

試驗主持人：心臟血管中心 王國陽主任

【會議討論】

委員報告計畫內容以及綜合審查意見(略)



主席：請問院外委員及非醫療委員對此計畫是否還有意見？

【會議決議】

投票記錄：核准 0 票、修正後核准 11 票、修正後複審 0 票、不核准 0 票、棄權 0 票。

追蹤頻率：一年一次

審查結果：修正後核准。

4.2 IRB 編號：SF14043

計畫名稱：肺癌幹細胞之分子標誌研究及臨床應用

試驗主持人：胸腔內科張基晟醫師

【會議討論】

委員報告計畫內容以及綜合審查意見（略）

主席：請問院外委員及非醫療委員對此計畫是否還有意見？

【會議決議】

投票記錄：核准 4 票、修正後核准 7 票、修正後複審 0 票、不核准 0 票、棄權 0 票。

追蹤頻率：一年一次

審查結果：修正後核准。

4.3 IRB 編號：CF14040

計畫名稱：巴瑞氏食道異生進展之免疫組織染色預測

試驗主持人：內科部張繼森主任(蒞會報告與意見溝通)

【會議討論】

委員報告計畫內容以及綜合審查意見（略）

主席：請問院外委員及非醫療委員對此計畫是否還有意見？

【會議決議】

投票記錄：核准 0 票、修正後核准 11 票、修正後複審 0 票、不核准 0 票、棄權 0 票。

追蹤頻率：一年一次

審查結果：修正後核准。

4.4 IRB 編號：CF14045

計畫名稱：實習醫學生工作壓力與語言流暢測驗時腦前額葉活化之關係：功能性近紅外光腦光譜儀之研究

試驗主持人：精神部周伯翰醫師(蒞會報告與意見溝通)

【會議討論】

委員報告計畫內容以及綜合審查意見（略）

主席：請問院外委員及非醫療委員對此計畫是否還有意見？

【會議決議】

投票記錄：核准 0 票、修正後核准 11 票、修正後複審 1 票、不核准 0 票、棄權 0 票。

追蹤頻率：一年一次

審查結果：修正後核准。

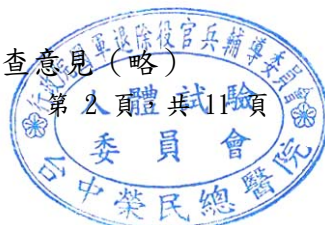
4.5 IRB 編號：CF14052

計畫名稱：mTOR signaling 與主動脈瓣膜狹窄形成機轉阻斷相關分析

試驗主持人：心臟血管中心蔡忠霖醫師(蒞會報告與意見溝通)

【會議討論】

委員報告計畫內容以及綜合審查意見（略）



主席：請問院外委員及非醫療委員對此計畫是否還有意見？

【會議決議】

投票記錄：核准 0 票、修正後核准 3 票、修正後複審 9 票、不核准 0 票、棄權 0 票。

追蹤頻率：未確定

審查結果：修正後複審。

4.6 IRB 編號：CG14039

計畫名稱：失智症合併憂鬱症之磁振造影大腦形態學研究

試驗主持人：放射線部蔡志文醫師(蒞會報告與意見溝通)

【會議討論】

委員報告計畫內容以及綜合審查意見(略)

主席：請問院外委員及非醫療委員對此計畫是否還有意見？

【會議決議】

投票記錄：核准 0 票、修正後核准 8 票、修正後複審 3 票、不核准 0 票、棄權 0 票。

追蹤頻率：一年一次

審查結果：修正後核准。

4.7 IRB 編號：CF14037

計畫名稱：自體免疫疾病 T 細胞接受體庫與 B 細胞接受體庫之研究

試驗主持人：過敏免疫風濕科陳一銘醫師

【會議討論】

委員報告計畫內容以及綜合審查意見(略)

主席：請問院外委員及非醫療委員對此計畫是否還有意見？

【會議決議】

投票記錄：核准 0 票、修正後核准 11 票、修正後複審 0 票、不核准 0 票、棄權 0 票。

追蹤頻率：一年一次

審查結果：修正後核准。

4.8 IRB 編號：CF14048

計畫名稱：呼氣一氧化氮在氣喘與慢性阻塞性肺病重複症候群中扮演之角色

試驗主持人：重症醫學部王振宇醫師

【計畫主持人告知來不及回覆初審意見，故由第 160 次會議順延至第 161 次會議】

4.9 IRB 編號：CG14004

計畫名稱：分析台灣攝護腺癌病人的腫瘤治療結果與併發症之預後因子

試驗主持人：泌尿外科歐宴泉/由王賢祥醫師代理出席(蒞會報告與意見溝通)

【會議討論】

委員報告計畫內容以及綜合審查意見(略)

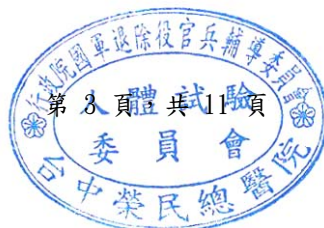
主席：請問院外委員及非醫療委員對此計畫是否還有意見？

【會議決議】

投票記錄：核准 11 票、修正後核准 0 票、修正後複審 0 票、不核准 0 票、棄權 0 票。

追蹤頻率：一年一次

審查結果：核准。



5 會議報備「簡易審查」同意案：共 7 件

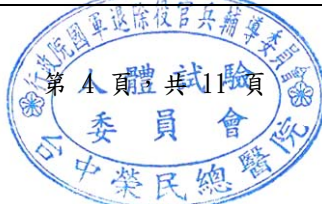
	編號	主持人	計畫名稱
1.	SE14035	黃敏偉	初探抗精神病藥物的副作用造成精神疾病患者出現生理疾病及癌症之相關分析（免受試者同意書）
2.	SE14036	黃敏偉	探討非酒精性肝硬化與憂鬱症之相關性—以健保資料庫為例（免受試者同意書）
3.	CE14044	蕭若蘭	應用多媒體動畫教材於初產婦之研究-以生產教育為例
4.	CE14046	張美玉	探討血管閉合裝置對改善由股動脈行經皮冠狀動脈介入術患者不適感之成效
註：張美玉委員迴避			
5.	CE14047	全憶湘	新診斷大腸直腸癌住院老人自覺照護需求
6.	SE14054	陳得源	一項以患有僵直性脊椎炎的受試者為對象，採用三種劑量、以皮下方式給予藥物 BI 655066，用以證明概念及探索劑量，且為期 48 週的第二期、隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗
7.	CE14049	張美玉	癌症相關之呼吸困難臨床照護指引之建置
註：張美玉委員迴避			

6 本次會議報備「免審」同意案：共 1 件

	編號	主持人	計畫名稱
1.	CW14059	陳萬宜	促進社區之口腔健康教育

7 會議報備「修正案審查」同意案：共 14 件

	編號	主持人	計畫名稱	審查結果
1.	SF13168	林進清	針對先前接受過含鉑化療的復發或轉移性頭頸部鱗狀細胞癌病患，評估 buparlisib (BKM120) 併用 paclitaxel 相較於安慰劑併用 paclitaxel 的療效之第二期多中心隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗	通過
2.	SE14009	陳得源	活動性皮膚紅斑性狼瘡受試者與一般健康自願者的皮膚與全身性生物標記之關聯性觀察研究	通過
3.	SF11009	歐宴泉	一項第 II 期、開放性試驗，針對曾經接受雄性素去除 (androgen deprivation) 及背景化學藥物 Docetaxel 治療法失敗的晚期攝護腺癌病患，探討使用 JNJ-212082 (Abiraterone Acetate) 併用 Prednisolone 的功效	通過
4.	CF13015	許惠恒	老人多重慢性疾病與身體發炎及營養指標之研究	通過
註：許惠恒委員迴避				
5.	SF13296	黃文豐	一項檢視以兔子抗胸腺細胞免疫球蛋白用於免疫抑制療法治療再生不良性貧血之療效及安全性的回溯性分析	通過
6.	SF13172	楊勝舜	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	通過



編號	主持人	計畫名稱	審查結果	
7.	SF13181	王輝明	試驗藥品 Tegafur-Gimeracil-Oteracil Capsule 膠囊兩顆與對照藥品 TS-10 Capsule 膠囊兩顆由癌症患者口服單劑量之多中心、隨機、雙向交叉之生體相等性試驗	通過
8.	S08044	陳得源	第三階段、多中心、隨機分派、雙盲、雙啞之對照研究，比較 Abatacept 以皮下注射與靜脈注射用於正在使用 Methotrexate 治療類風濕性關節炎但對 Methotrexate 反應不足的患者，其療效與安全性之評估	通過
9.	SF12237	張基晟	一項多中心、非對照之開放式延伸試驗，評估以 Sativex 口腔黏膜噴劑 (Sativex®; Nabiximols) 作為癌症患者控制不良的持續性長期疼痛輔助療法之長期安全性	通過
10.	SF12236	張基晟	一個採二階段、安慰劑對照的試驗，評估以 Sativex 口腔黏膜噴劑 (Sativex®，主要成分為 Nabiximols) 做為輔助療法，用於緩解接受鴉片類藥物長期治療仍無法止痛的晚期癌症患者控制不良的持續性長期疼痛之安全性與療效	通過
11.	SF11217	林時逸	Dulaglutide 對第 2 型糖尿病病患的嚴重心血管事件之影響：每週給予 Incretin 對糖尿病心血管事件之試驗(REWIND)	通過
12.	SE13335	陳得源	一項針對已於 CNTO136ARA3002 (SIRROUND-D) 與 CNTO136ARA3003 (SIRROUND-T) 試驗中完成治療的類風濕性關節炎受試者研究 CNTO136 (sirukumab) 長期安全性與療效的多中心、平行分組試驗	通過
13.	SF13057	陳伯彥	於 3 至 8 歲兒童中肌肉注射四價流感疫苗之安全性和免疫產生力	通過
14.	JF11250	張基晟	一項隨機分配、開放性、多中心、第 3 期試驗，比較以 Eribulin 或是醫師選擇之治療方式，治療晚期非小細胞肺癌受試者的療效與安全性	通過

8 會議報備「追蹤審查」同意案：共 1 件

編號	主持人	計畫名稱	結果	
1	SF13186	楊勝舜	評估 P1101 併用 Ribavirin 對於未接受治療之感染 C 型肝炎病毒基因型第 2 型患者的抗病毒活性與安全性之開放性、隨機分配、有效藥對照的臨床試驗	通過

9 會議報備「展延審查」同意案：共 13 件

編號	主持人	計畫名稱	結果	
1.	C10222	葉大成	乳癌患者之身心調適研究	通過
2.	CF11303	林進清	找尋鼻咽癌轉移相關基因及臨床預後關聯性之研究	通過
3.	CF12028	張基晟	以血清去氧核糖核酸、核糖核酸及循環腫瘤細胞偵測晚期肺腺癌患者上皮生長因子受體突變	通過
4.	CF13082	徐中平	Mitogen 活化之蛋白 4 激酶與雙特異性蛋白質去磷酸酶及其相關訊號分子在肺癌致病機轉之角色	通過



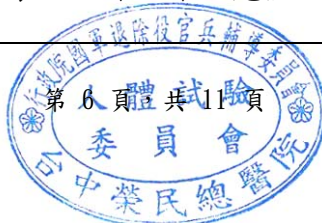
	編號	主持人	計畫名稱	結果
5.	CG13075	陳虹潔	分辨不同磁振造影波序對於偵測少量腦脊髓液訊號的實用性	通過
6.	JF11177	徐國雄	一個 52 週、多中心、前瞻性、觀察性、非介入性、開放性研究，評估 Certican®對於腎臟移植病患之療效、安全性及耐受性	通過
7.	JF12069	吳茲睿	一項 Dronedarone 用於台灣心房顫動患者的觀察性調查	通過
8.	SF11298	張基晟	一項隨機、開放性、第 IIb 期臨床試驗，評估 afatinib 對照 gefitinib 用於第一線治療有表皮生長因子受體突變的晚期肺腺癌患者之研究	通過
9.	SF12337	周明明	發展胎兒死亡事件之照護模式—行動研究法之應用	通過
10.	SF13007	張基晟	於先前曾接受過治療的非小細胞肺癌患者，比較二種 MK-3475 (SCH900475)劑量與 Docetaxel 治療之隨機分組的第二/三期臨床試驗	通過
11.	SF13014	吳誠中	隨機分配、多中心、雙盲、安慰劑對照之第三階段臨床試驗，評估 ONARTUZUMAB (MetMAb) 併用 5-FLUOROURACIL, FOLINIC ACID 及 OXALIPLATIN (mFOLFOX6) 用於 HER-2 陰性、MET 陽性的轉移性胃食道癌病患之療效與安全性	通過
12.	SF13057	陳伯彥	於 3 至 8 歲兒童中肌肉注射四價流感疫苗之安全性和免疫產生力	通過
13.	SF13085	李秀芬	一個針對結節性硬化症患者其症狀表現以及現行臨床治療效果之國際疾病資料收集的登錄研究— TOSCA	通過

10 提本次會議報備「試驗暫停」同意案，由 1 位委員審查通過：共 1 件

	編號	主持人	審查意見	審查結果
1	SF13204	王國陽	本計畫設計為全球性試驗以符合不同國家的查驗登記要求(registration requirements)。在某些國家(含台灣)目前已經拿到核准，但在某些同樣重要的國家尚未拿到主管機關核准。為了其他國家能夠參與，並且使本試驗進行更有效率，因此試驗廠商Bayer決定暫停本試驗，直到有進一步消息。	核備

11 提本次會議報備「結案審查」同意案，由 1 位委員審查通過：共 11 件

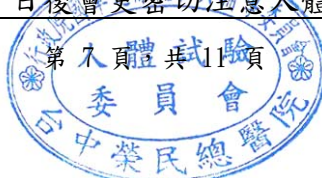
	編號	主持人	計畫名稱	結果
1.	CE12265	張文道	2011 年全國健康減重活動在台中榮民總醫院的成果	通過
2.	CE12288	黃文豐	酪氨酸激酶抑制劑作為費城染色體陽性之急性淋巴性白血病患者於異體血液幹細胞移植後之維持治療	通過
3.	CE12292	張鳴宏	肝性脊髓病變是單一且獨立的疾病嗎？	通過
4.	CE13067	廖玉貞	靈性懷舊對乳癌術後接受化學治療病人的自尊、希望、生活滿意度的影響探討	通過
5.	CE13106	劉時安	頸動脈破裂之臨床結果及危險因子探討	通過



	編號	主持人	計畫名稱	結果
6.	CF12085	廖恩慈	基因啟始端變異與塵蟎過敏之關聯性研究	通過
	註：蔡肇基副主任委員迴避			
7.	CF13016	廖恩慈	評估使用第二型髓樣分化蛋白(Myeloid Differentiation-2)拮抗物抗塵蟎第二群過敏原誘導之上皮發炎與 B 型細胞成熟及其機制探討	通過
	註：蔡肇基副主任委員迴避			
8.	J08182	張基晟	第 Ib 期多中心試驗，評估末期非小細胞肺癌對 Erlotinib 與 MK-0646 治療反應的分子決定因素	通過
9.	J09147	張基晟	第三期隨機分組、開放標示比較 BIBW 2992 與化療作為第一線療法治療有 EGFR 活化基因突變的第三 B 或 IV 期肺腺癌患者之臨床試驗(簡稱 LUX-Lung 3)	通過
10.	JF11241	許惠恒	第三期、隨機分組、雙盲、平行組別的試驗：針對先前未曾接受治療與已接受 metformin 治療之血糖控制不良的第二型糖尿病患者，評估以 BI 10773 25mg/linagliptin 5mg 及 BI 10773 10mg/linagliptin 5mg 固定劑量複合錠劑相較於其個別成份(BI 10773 25mg、BI 10773 10mg 及 linagliptin 5mg)(一天一次，口服)治療 52 週的療效與安全性	通過
	註：許惠恒委員迴避			
11.	SE13068	趙德馨	大腸直腸癌採傳統手術與內視鏡手術之經驗評估	通過

12 提本次會議報備「試驗偏離」案，由 1 位委員審查通過：共 2 件

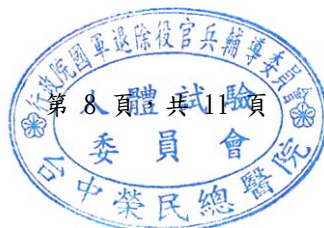
	編號	主持人	偏離內容	審查結果
1	JF11091	吳誠中	<p>狀況描述：</p> <ol style="list-style-type: none"> 試驗主持人於 27-Sep-2013 確診受試者 0104022 為腫瘤復發，隨即要求其停止使用試驗藥物以進行臨床治療，並安排該受試者於 25-Oct-2013 執行安全性返診，但由於研究護士的疏忽漏排心電圖檢查，導致該受試者未執行安全性返診中的心電圖檢查。 受試者 0104025 於 18-Dec-2013 進行試驗篩選診次的電腦斷層掃描，由於必須依據試驗程序拍攝，因此研究護士一如往常於檢驗單上註明試驗編號以提醒放射科，但由於處理放射檢查單據的人員忘了將試驗編號填寫在要遞送給檢驗技術員的表單上，導致此受試者的電腦斷層是以健保給付之程序拍攝完成，故有部分影像缺漏不齊全。 <p>審查委員意見：</p> <p>該試驗第八次通報偏離，原因為受試者進行電腦斷層掃描時未依據該院人體試驗流程讓放射師了解該患者為臨床試驗個案，因此未遵從 protocol 的方法。建議主持人和相關研究人員應了解清楚該院人體試驗個案進行電腦斷層掃描流程。</p> <p>主持人回覆審查意見：</p> <p>謝謝委員建議。關於試驗單位所發生之試驗偏差情形，為試驗人員無即時更新使用臨床試驗檢查表單導致，日後會更密切注意人體試驗相關的公告與處理流</p>	核備



			程。	
2	SF11298	張基晟	<p>狀況描述： 受試者 886401 於 12-Dec-2012 進行 C5V1，按計劃書填寫電子問卷。填寫時，因筆誤修改勾選內容，並於修改處簽中文名及日期。由於電子問卷資料同步傳至國外的本試驗資料處理單位，病人中文姓名因此傳遞至國外資料處理單位。</p> <p>審查委員意見： 該試驗偏離，通報 1 位受試者，1 件試驗偏離。因研究人員不慎將受試者中文姓名連同問卷資料傳至國外試驗中心。試驗委託者已作去辨識，無安全之虞，並且已再度提醒研究人員受試者隱私的重要性。</p>	核備

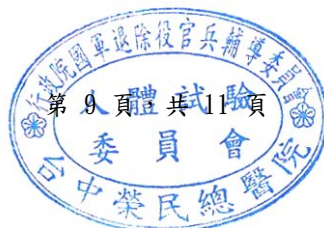
13 核備衛福部新案公文：共 2 件

序號	編號	主持人	公文主旨	公文摘要	發文日期
1.	SE14028	許惠恒	新增試驗中心	「BRILINTA (Ticagrelor) Film-Coated tablets 90mg」供查驗登記用藥品臨床試驗計畫(計畫編號:D513BC00001)之修正計畫書及新增試驗中心乙案，本部同意台中榮民總醫院，中心試驗主持人許惠恒醫師。	民國 103 年 3 月 4 日
2.	SF14013	詹明澄	多國多中心計畫原則同意臨床試驗進行	「TR-701FA (Tedizolid phosphate)Injection 200mg」供查驗登記用藥品臨床試驗計畫(計畫編號:TR701-132)乙案，本部同意之計畫書編號及版本日期為：(一)Protocol TR701-132 Amendment 1，Date：26 August 2013。 (二)Protocol TR701-132 Administrative Amendment 1，Date：05 September 2013。臺中榮民總醫院受試者同意書版本日期為：TR701-132_SIS/ICF Master V2_TaiwanV1_Site755V1_04Dec2013(Traditional Chinese)。	民國 103 年 2 月 26 日



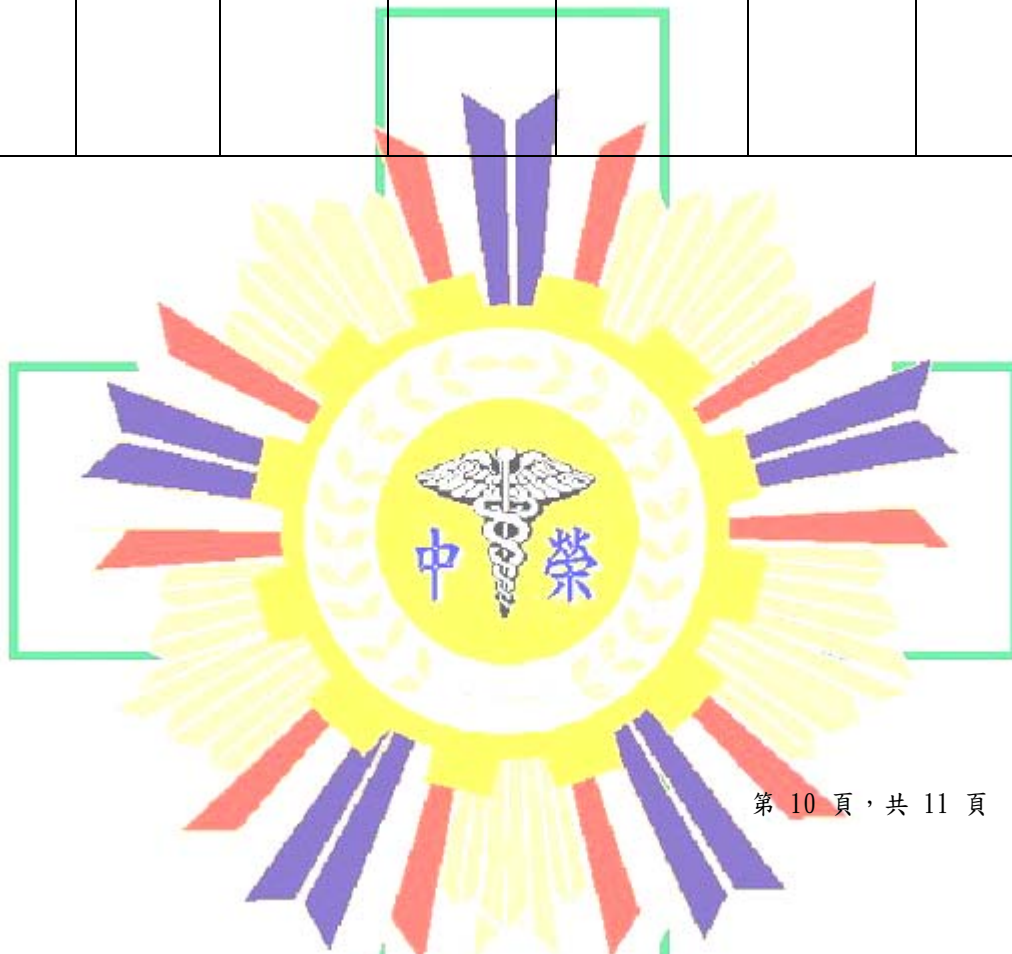
14 核備衛福部計畫修正公文：共 4 件

序號	編號	主持人	公文主旨	公文摘要	發文日期
1.	SF13073	王國陽	修正計畫書及受試者同意書	「Macitentan(ACT-064992) F.C.Tablet 10mg」供查驗登記用藥品臨床試驗計畫之修正計畫書、受試者同意書及意見回覆(計畫編號:AC-055-305)乙案，本部同意修正後之計畫書版本日期為：Final Version:2, Date:3 April 2013，另建議貴公司參考：於 NDA submission 時，須檢送變更前主要療效指標之缺失資料處理方式分析局果作為 sensitivity analysis 之評估。	民國 103 年 2 月 19 日
2.	SF12055	鄭文郁	修正計畫書	「Rindopepimut 500ug/GM-CSF 250ug」供學術研究用藥品臨床試驗計畫(計畫編號:CDX110-04)之修正計畫書乙案，本部同意修正後之計畫書版本日期為：Amendment 2 / 03 Jan 2014。案內所附資料尚缺「受試者同意書修正案申請表」，有關受試者同意書修正部份，請檢齊資料後另案申請。	民國 103 年 2 月 26 日
3.	SF13280	許正園	修正計畫書	「Mastinb Tablets 100mg, 200mg」供查驗登記用藥品臨床試驗計畫(計畫編號:AB07015)之修正計畫乙案，本部同意修正後之計畫書版本日期為：AB07015，Version9.0，Date：June 20 th ，2013。	民國 103 年 3 月 5 日
4.	JF12261	許惠恒	變更試驗目的	「TAK-875 Tablets 50mg」公查驗登記用藥品臨床試驗計畫(計畫編號:TAK-875_306)之變更試驗目的為學術研究用。	民國 103 年 3 月 7 日



15 提本次會議核備「院內不良反應通報」同意案：共 1 件

	編號	主持人	藥品	病人代號	SAE	通報日期/ 類別	是否 預期	可能性	審查意見	大會 決議
1	JF11153	林進清	Taxotere	2014SA005 653(158002- 005)	Febrile neutropenia	2014/02/21 Initial	否	很可能 相關	74 歲男性受試者，本報告為第一次報告，他於 2011/10/24 至 2011/11/28 接受 docetaxel，於 2011/10/17 至 2011/11/21 接受 cisplatin，受試者於 2011/12/5 日因不適住進本院急診室接受診斷及治療，被診斷出 febril neutropenia 治療後 2011/12/8 病情緩和，2011/12/12 繼續接受 3 次計畫中化療，2011/12/27 出院。 根據 micromedex 報告注射 docetaxel 有 3 到 26% 的機率引起 febril neutropenia (UpToDate 的報告為 5 到 14%，dose dependent)。	同意 核備



16 提案討論：無

17 臨時動議：1 件

17.1 計畫名稱：宿主與環境因素、幽門螺旋桿菌與胃細菌體之間的交互作用
說明：

受試者同意書第十項：「檢體保存年限為十五年或者檢體用罄時」，主持人未述明試驗結束後檢體保存之理由。

【決議】

此案試驗結束後檢體保存超過試驗期限，請計畫主持人提出理由，若沒述明其規劃，未能符合人體研究法第 19 條：「研究材料於研究結束或第十四條第一項第八款所定之保存期限屆至後，應即銷毀。但經當事人同意，或已去連結者，不在此限。」，若未說明檢體之「運用規劃」或變更敘述至合理之保存期限，試驗結束後需將所收之檢體銷毀。

18 主席結論

18.1 新案一般審查之投票案共 9 件，核准 0 件、修正後核准 7 件、修正後複審 1 件、不核准 0 件、未討論 1 件。

19 會成 12：05 散會

