

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-99048 0429'2010	中央研究院醫學研究倫理委員會 研究計畫審查通過證明 <i>Certificate of Approval</i>	IRB02 修訂日期 Revised Date : 0730'2009
--------------------------------	-------------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-10004 (10004)
 計畫名稱 Project title : 研究探討癌症中異常表現的 miRNAs 並運用於血清生物標記之偵測 To explore the aberrant microRNA expression in human cancer and their potential as serum biomarkers
 申請人 Project Investigator : 林文昌 Wen-Chen Lin
 合作機構 Collaborating Institute(s) : 陳維熊 醫師 / 台北榮總
 吳秋文 醫師 / 台北榮總

執行期間 Implement Duration : From 2010 / 08 / 01 / to 2013 / 07 / 31 /
 (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 Approval Date : 2010 / 04 / 29 / (yyyy / mm/ dd)

有效期限 Due Date : 2013 / 07 / 31 / (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2011 / 04 / 28 / (yyyy / mm/ dd) 前繳交進度或成果報告至本委員會追蹤審查。
 The progress report should be submitted to the IRB at Academia Sinica before 2011 / 04 / 28 / (yyyy / mm/ dd) for continuing review.
- 如向衛生署定期提出進度或成果報告，需將完整報告內容副知本委員會。
 If Progress reports are submitted to the Department of Health, a copy should be submitted to the IRB at Academia Sinica.
- 如受試者有不良反應，應即時向主管機關報告並副知本委員會。
 All the adverse events are required to report to the official institute and IRB of Academia Sinica promptly.

附註意見 Additional Opinion :

若需與受試者溝通 (如與受試者通信、致贈禮物等)，與受試者溝通之文件、信件或禮物，須經本委員會審核通過後方可進行。
 Any materials (correspondence, brochure, compensation, etc.) provided to subjects, must be approved by the IRB of Academia Sinica.

茲 證明上項醫學研究計畫，包括其受試者之說明同意書，已經本委員會之審核，並同意此計畫書之內容符合本委員會所訂定之醫學研究倫理標準。

The above named study proposal has been reviewed, along with the informed consent, by the committee and found to conform with the guidelines set forth by this committee.

主任委員 :

日期 :

Chairman

Date

中央研究院醫學研究倫理委員會
Human Subject Research Ethics Committee / IRB
Academia Sinica