

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-100009   0208'2011	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 : 0812'2010
--------------------------------	--------------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-11005 (08003)  
計畫名稱 Project title : 評估血管生成抑制素(Angiostatin)標的微脂體之抗癌效果  
Study the anti-cancer effect of Liposome-Angiostatin  
申請人 Project Investigator : 吳漢忠 Han-Chung, Wu  
合作機構 Collaborating Institute(s) : 台北捐血中心 (Taipei Blood Center)

執行期間 Implement Duration : From 2008 / 02 / 01 / to 2014 / 02 / 01 /  
(yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

核准日期 Approval Date : 2011 / 02 / 08 / (yyyy / mm/ dd)

有效期限 Due Date : From 2011 / 02 / 08 / to 2014 / 02 / 01 /  
(yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2012 / 02 / 07 /(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 2012 / 02 / 07 /  
(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 :

Chairman

日期 :

Date

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