

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02-101105   0817'2012	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 : 0622'2012
--------------------------------	--------------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01-12048 (08087)  
計畫名稱 Project title : IFIT2 誘引上皮-間質細胞轉型之角色探討 Roles of Interferon-induced Protein with Tetratricopeptide Repeats 2 in Epithelial-Mesenchymal Transition  
申請人 Project Investigator : 李德章 Te-Chang Lee  
合作機構 Collaborating Institute(s) : 劉崇基醫師 (台北馬偕醫院)

執行期間 From 2009/08/01 / to 2012/07/31 /  
Project Duration : (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)  
核准日期 2012/08/17 /  
Approval Date : (yyyy / mm/ dd)  
有效期限 From 2012/05/04 / to 2012/07/31 /  
Due Date : (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2013/07/19 / (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 2013/07/19 / (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  
**IRB on Biomedical Science Research /IRB-BM**  
**Academia Sinica**