

同意書 編號 NUM 日期 Date	AS-IRB02- 102019 0419'2013	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 : 0226'2013
--------------------------------	---------------------------------------	--	--

申請案編號 Application No : AS-IRB01- 12144 (12144)
計畫名稱 Project title : 尋找合成致死交互作用以發展癌症治療藥劑
Uncovering synthetic lethal interactions for cancer therapeutics
申請人 Project Investigator : 謝叔蓉 Grace S. Shieh
合作機構 Collaborating Institute(s) :
張建國 副院長 Jan-Gowth Chang / 中國醫藥大學附設醫院 China Medical University Hospital
張久瑗 教授 Jeou-Yuan Chen / 中央研究院生物醫學研究所 IBMS, Academia Sinica
葉坤土 主任 Kun-Tu Yeh / 彰化基督教醫院病理部 Department of Pathology, Changhua Christian Hospital

執行期間 From 2013 / 08 / 01 / to 2015 / 07 / 31 /
Project Duration : (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)
核准日期 2013 / 04 / 19 /
Approval Date : (yyyy / mm/ dd)
有效期限 From 2013 / 08 / 01 / to 2015 / 07 / 31 /
Due Date : (yyyy / mm/ dd) (yyyy / mm/ dd)

進度或成果報告 Progress Report :

- 請於 2014 / 07 / 31 / (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 2014 / 07 / 31 / (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.
- 如研究對象有不良反應，應即時向主管機關報告並副知本委員會。
All the adverse events are required to be reported to the official institute and IRB of Academia Sinica promptly.

附註意見 Additional Opinion :

若需與研究對象溝通(如與研究對象通信、致贈禮物等)，與研究對象溝通之文件、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(AS-IRB-BM v.1)，包括計畫書，已經本委員會之審核，並同意此計畫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(AS-IRB-BM v.1) has been reviewed, and found to conform with the guidelines set forth by IRB on Biomedical Science Research / IRB-BM Academia Sinica.

主任委員 :

Chairman

日期 :

Date

中央研究院醫學研究倫理委員會
IRB on Biomedical Science Research /IRB-BM
Academia Sinica