

第三十七屆生物醫學聯合學術年會

論文投稿規則、範例及摘要表格

- 一、所有欲發表之論文投稿截稿日期：**2023年1月6日 23:59:59 止**。逾時不予處理。
- 二、文字：摘要內容限以**英文撰寫**，**題目需英文**。作者姓名須中、英文並列（責任作者加*）。
- 三、字數：內文限**英文 2,500 字元（含空格）**以內，不得跨頁；未按規定者不予接受。
- 四、字體及行距行高：**中文** – 標楷體；**英文** - Times New Roman；**字體大小** - 12 號字。
行距 – 最小行高，行高- 12；文件格線被設定時，貼齊欄位勿打勾。
英文篇名每字字首均統一為大寫。

五、所有投稿論文一律採線上繳交

請注意! 凡是有意願參加「大會主題口頭論文競賽」或「學會口頭論文競賽」者，除了上傳摘要 word 檔之外，需要以 PDF 的形式上傳「小論文」，以利評審進行審查，檔案大小不可以超過 20 MB。

- (1) 「大會主題口頭論文競賽」進入決選者需有學會推薦信(參加初審者則暫不需要)。
- (2) 「學會口頭論文競賽」依各學會規則。

存檔：檔名為 **2023 學會名稱-第一作者姓名**。(例：2023 台灣藥理學會-王小明)。

- 六、投稿方式：
 1. 至網站線上投稿區下載投稿專用表格
 2. 詳細填寫投稿資料並上傳摘要檔案
 3. 至網站投稿名單確認檔案上傳成功

八、摘要撰寫格式範例：

1. 英文題目 →	Tumorigenicity and Transcriptional Network of an Oncogenic Zinc Finger Protein ZNF322A in Lung Cancer
2. 中文姓名 →	任婕羽 ¹ , 羅芳宜 ² , 廖昇佑 ¹ , 陳湘婷 ² , 蘇五洲 ¹ , Ravi Salgia ³ , 阮雪芬 ⁴ , 王憶卿 ^{1,2*}
3. 英文姓名 →	Jayu Jen ¹ , Fang-Yi Lo ² , Sheng-You Liao ¹ , Hsiung-Ting Chen ² , Wu-Chou Su ¹ , Ravi Salgia ³ , Hsueh-Fen Juan ⁴ , Yi-Ching Wang ^{1,2*}
4. 英文服務單位 →	¹ Institute of Basic Medical Sciences, ² Department of Pharmacology, National Cheng Kung University, Tainan 70101, Taiwan, ⁴ Department of Medicine, Cancer Research Center, The University of Chicago Medical Center, Pritzker School of Medicine, Chicago, IL, 60637, USA ⁵ Department of Life Science, Institute of Molecular and Cellular Biology, National Taiwan University, Taipei, 10617, Taiwan
5. 摘要內文： → 中英文皆可。不分段。英文限 2,500 字元（含空格）以內；中文限 500 字以內。右方為可參考樣本。	<p><i>ZNF322A</i>, which encodes a classical C2H2 zinc finger transcription factor, was revealed as a potential oncogene in lung cancer patients in our previous study. However, the oncogenic role of <i>ZNF322A</i> and its underlying mechanism in lung tumorigenesis remain elusive. Here, we show high frequency of gene amplification and protein overexpression of <i>ZNF322A</i> in both Asian and Caucasian lung cancer patients with poor prognosis. Overexpression of <i>ZNF322A</i> enhanced cell growth, invasion and metastasis abilities <i>in vitro</i> and <i>in vivo</i>. We used quantitative proteomics to identify <i>ZNF322A</i> downstream proteins, many of which are involved in cancer-related processes, such as cell death, survival and migration. <i>ZNF322A</i> formed complex with c-Jun and cooperatively activated <i>alpha-adducin</i> and <i>cyclin D1</i> but repressed <i>p53</i> gene transcription in an AP-1 element dependent manner. Our results provide compelling evidences that overexpression of <i>ZNF322A</i> transcriptionally dysregulates genes in cell growth and motility therefore contributes to lung tumorigenesis and poor prognosis.</p>