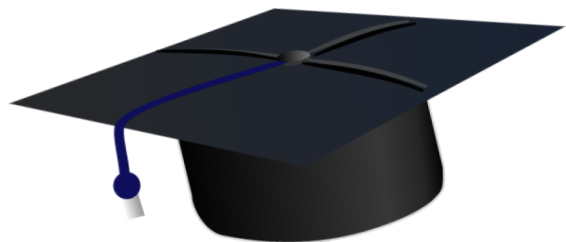


「學位論文原創性檢核比對報告書」 注意事項

慈濟大學圖書館參考資訊組 製作



因應109學年度第1學期第2次教務會議決議「慈濟大學博、碩士學位考試辦法」規定，研究生自109學年度第一學期起申請學位考試時需準備「論文原創性檢核比對報告書」，故請研究生務必於論文考試前依循下列步驟，產生原創性報告，以利論文考試時可繳交原創性報告供指導教授及口試委員參考。

Symskan 華藝文獻相似度檢索服務



SYMSKAN

文獻相似度檢索平台

Symskan 華藝文獻相似度檢索服務

- 文獻相似度檢索平台可協助您比對您的文檔與他人著作的相似程度。比對內容涵蓋涵蓋學科領域包括：人文學、社會科學、基礎與應用科學、工程學、醫藥衛生、生物農學等六大類。
 - 簡繁比對：可上傳繁體中文或是簡體中文的文檔並進行比對。
 - 文章保密性：檔案30天會自動消除，以確保文章的保密性。
 - 快速直接上傳比對：保留使用者文章內的圖表與排版。支援未加密之文字型PDF格式文檔。不需要對文章內文進行任何更變或拆分圖表，即可直接上傳比對。
 - 簡易直覺的檢視畫面：將相似段落以不同的標號列出並加註底色，同時列出與比對的文檔相似的文章及其段落，方便使用者左右對照，快速找出比對的文檔段落及來源文獻之間的相似關係。
 - 引文檢索平台：提供引文疏漏檢測(APA6)，協助進行引文疏漏比對，能夠提示使用者可能缺少的文內註與參考書目，提醒該引用而未引用的人為疏漏存在，避免後續未正確引用而產生爭議。

Symskan 華藝文獻相似度檢索服務 帳號註冊



SYMSKAN

文獻相似度檢索平台

注意事項

- 1. 請務必於慈濟大學校園IP內進行註冊帳號。
 - 註冊時
輸入帳號密碼並設定所屬學院、系及身分後，按下「確定」，系統會發送員認證信件。
 - 認證信件-啟動帳號
系統會發送會員信箱認證件，於您的信箱收取，點選「進行認證進行認證」後即可完成註冊(請務必24小時內啟動)。若您沒有收到認證信，請先確認您的垃圾郵件夾或聯繫華藝客服 ([0800-000-747](tel:0800-000-747)/plc@airiti.com)。
- 2. 「每次上傳檔案」時皆須在校園IP 範圍內執行；其他功能如文檔管理、線上報告、下載報告等不受限制。
- 3. 適用比對以「中文」撰寫的學位論文。

註冊帳號及啟用

- 圖書館首頁 -> 電子資源-> 電子資料庫-> 華藝文獻相似度檢測服務

13

資源名稱	華藝文獻相似度檢測服務
注意事項	首次使用請先註冊。109年度教育部補助款採購。
試用/免費註記	
連結	點我連結

1

2

3

4

SYMSKAN
文獻相似度檢索平台

Airiti Library華藝線上圖書館 | 下載操作手冊 | 管理者登入

Symskan文獻相似度檢索平台

為您的投入多一分保障捍衛原創，心血我來護

新版Symskan2.0，為您帶來全新的體驗，系統全面升級，最佳的比對速度，透過我們專利的比對技術，運用「深度學習」的最新發展技術，來進行相似檢測處理，我們將提供各種線索和依據，列出相關事實呈現供您參考，幫助您避免著作上的瑕疵。

立即使用

使用者登入

Airiti Library帳號 (E-mail) :

Airiti Library密碼 :

登入

忘記密碼? 沒收到認證信?

或用以下方式登入

沒有帳號? 請點擊註冊按鈕, 立即註冊

註冊

註冊帳號

請您於單位 I P 範圍內註冊

請輸入帳號 (E-mail)

請輸入密碼

請選擇機構單位

慈濟大學 請選擇 請選擇

請選擇身分

請選擇

確定

取消

SYMSKAN
文獻相似度檢索平台

上傳論文檔案及產生比對報告



SYMSKAN

文獻相似度檢索平台

注意事項

- 1. 檔案上傳限制：
 - 保留文檔的排版，不需要將表格及圖表從文檔中拆除。
 - 支援DOC、DOCX、未加密之文字型PDF等多種文檔格式。
 - 一次可上傳五篇，或總容量50MB以內的文檔。
 - 若文檔「檔案未達兩頁」或「檔案字元少於300字」則無法比對
- 2. 比對報告產生時間：依照文檔種類及大小會有不同，平均比對時間約5~10分。有些文檔比較大，需要久一點時間，故請務必提早預留時間上傳檔案。
- 3. 原創性報告的篩選排除原則：依所屬系所規定。

上傳論文檔案1



color0903@gms.tcu.edu.tw | 您好 | 慈濟大學

個人化設定

文檔管理

登出

文檔管理

已上傳：共 1 筆

上傳檔案

檔案名稱	類型	大小 (KB) ↓	上傳日 ↓	進度	檔案到期日 ⓘ	總相似度 ↓
Test paper -1091209	docx	26	2021/03/02 08:53:37	已完成	2021/04/01	96%

上傳論文檔案2

SYMSKAN 文獻相似度檢索平台

color0903@gms.tcu.edu.tw, 您好 | 慈濟大學

個人化設定 | 文檔管理 | 登出

文檔上傳

回上一頁

檔案名稱	類型	大小 (KB)	驗證	動作
您還沒上傳任何資料				

本服務目前僅支援300字以上，至少兩頁之未加密DOC、DOCX、PDF文檔，一次最多上傳5筆文檔，總計大小需小於50MB。

瀏覽檔案 送出比對

SYMSKAN 文獻相似度檢索平台

文檔上傳

回上一頁

檔案名稱	類型	大小 (KB)	驗證	動作
流行性感冒的快速診斷檢驗	docx	26	可比對	移除

本服務目前僅支援300字以上，至少兩頁之未加密DOC、DOCX、PDF文檔，一次最多上傳5筆文檔，總計大小需小於50MB。

瀏覽檔案 送出比對

上傳後請先檢視是否為【可比對】

產生比對報告1

比對完成後系統會主動以您註冊的E-mail通知您，即可在Symscan頁面檢閱比對結果；若沒有收到E-mail通知，請直接至「文檔管理」檢查比對是否完成。

請務必於30天內下載比對報告，逾時系統會主動清除文檔及比對報告。


請問您此次採用何種寫作軟體撰寫文章 (可複選)

Microsoft Word

LaTeX

Scrivener

其他

 **已成功送出比對**

比對時間依照文檔種類及大小會有不同，比對時間約5~10分。

可將此畫面關閉，完成後系統會主動以您註冊的E-mail通知您，即可在文檔管理頁面檢閱比對結果。

提醒您，若您沒有收到E-mail通知，請先至文檔管理功能檢查比對是否完成並檢查您的垃圾信件夾，若有疑問請來信：plc@airiti.com，將有專人為您服務，謝謝!!

[確認](#)



點選此處【已完成】進入報告

文檔管理

已上傳：共 2 筆

[上傳檔案](#)

檔案名稱	類型	大小 (KB) ↓	上傳日 ↓	進度	檔案到期日 ⓘ	總相似度 ↓
流行性感冒的快速診斷檢驗	docx	26	2021/03/03 14:31:03	已完成	2021/04/02	94%
Test paper -1091209	docx	26	2021/03/02 08:53:37	已完成	2021/04/01	96%

產生比對報告2

流行性感冒的快速診斷檢驗

Rapid Diagnostic Tests for Influenza

摘要：

流行性感冒的快速診斷檢驗可以幫助臨床醫療進行診斷及公衛的調查，目前快速診斷檢驗的方法有快速抗原檢驗及快速分子檢驗，兩者都可以在30分鐘內提供檢驗結果，特異度皆大於95%，敏感度方面快速分子檢驗有90%以上，快速抗原檢驗用目視判讀結果的敏感度為50~70%，若使用數位免疫分析的檢驗方式以儀器進行判讀可以提高敏感度。美國食品藥物管理局在2017年對流感的快速抗原檢驗試劑更改標準，要求試劑必須確保每年對流行病毒株的敏感度至少要80%以上。快速分子檢驗除了提供正確迅速的檢驗結果，目前也發展出可同時檢測多種致病原的試劑，但檢驗費用高，其使用的醫療經濟效益有待進一步的研究。

內文：

快速診斷檢驗

快速診斷檢驗 (Rapid diagnostic test, RDT) 可以在檢驗當日提供結果報告，檢驗方法有快速且容易操作的特性，檢驗時間為10分鐘至2小時，一般是20分鐘。依據歐盟的定義[1]，RDT為定性或半定量的體外診斷檢驗，使用非自動化方式對單一或少數檢體進行檢驗操作，提供快速的結果報告。許多RDT取得美國食品藥物管理局 (Food and Drug Administration, FDA) 臨床實驗室改進修正案 (Clinical Laboratory Improvement Amendments, CLIA) 豁免，也就是

文稿原文

總相似度 **94%**

↓ 下載報告

↶ 返回首頁

共 16 篇 · 58 段落

相似文獻

全選

排除勾選文獻

回復勾選文獻

排序

<input type="checkbox"/>	1	以外覆紅血球膜之磁性奈米顆粒標的與分離流行性感冒病毒	1%
		2018年	
<input type="checkbox"/>	2	流行性感冒的快速診斷檢驗	89%
		2019年	

相似來源清單

引文疏漏檢測

缺少文內註

缺少參考書目

作者

篇名

年代

未檢測出缺少文內註

產生比對報告3

流行性感冒的快速診斷檢驗

Rapid Diagnostic Tests for Influenza

摘要：

流行性感冒的快速診斷檢驗可以幫助臨床醫療進行診斷及公衛的調查，目前快速診斷檢驗的方法有快速抗原檢驗及快速分子檢驗，兩者都可以在30分鐘內提供檢驗結果，特異度皆大於95%，敏感度方面快速分子檢驗有90%以上，快速抗原檢驗用目視判讀結果的敏感度為50~70%，若使用數位免疫分析的檢驗方式以儀器進行判讀可以提高敏感度。美國食品藥物管理局在2017年對流感的快速抗原檢驗試劑更改標準，要求試劑必須確保每年對流行病毒株的敏感度至少要80%以上。快速分子檢驗除了提供正確迅速的檢驗結果，目前也發展出可同時檢測多種致病原的試劑，但檢驗費用高，其使用的醫療經濟效益有待進一步的研究。

內文：

快速診斷檢驗

快速診斷檢驗 (Rapid diagnostic test, RDT) 可以在檢驗當日提供結果報告，檢驗方法有快速且容易操作的特性，檢驗時間為10分鐘至2小時，一般是20

總相似度 **94%** [↓ 下載報告](#) [↶ 返回首頁](#)

共 16 篇 · 58 段落

相似文獻

全選 排除勾選文獻 回復勾選文獻 排序

<input checked="" type="checkbox"/>	3	精準醫療法制政策與法律議題初探 - 以美國監理實務為中心	2%
		2018年	
<input type="checkbox"/>	4	美國方法專利分離式侵權—以Akamai案為中心	2%
		2017年	

引文疏漏檢測

缺少文內註 缺少參考書目

作者	年代
未檢測出缺少參考書目	

排除不適當文獻；排除條件請依系所規定篩選

產生比對報告4

流行性感胃的快速診斷檢驗

Rapid Diagnostic Tests for Influenza

摘要：

流行性感胃的快速診斷檢驗可以幫助臨床醫療進行診斷及公衛的調查，目前快速診斷檢驗的方法有快速抗原檢驗及快速分子檢驗，兩者都可以在 30 分鐘內提供檢驗結果，特異度皆大於 95%，敏感度方面快速分子檢驗有 90% 以上，快速抗原檢驗用目視判讀結果的敏感度為 50~70%，若使用數位免疫分析的檢驗方式以儀器進行判讀可以提高敏感度。美國食品藥物管理局在 2017 年對流感的快速抗原檢驗試劑更改標準，要求試劑必須確保每年對流行病毒株的敏感度至少要 80% 以上。快速分子檢驗除了提供正確迅速的檢驗結果，目前也發展出可同時檢測多種致病原的試劑，但檢驗費用高，其使用的醫療經濟效益有待進一步的研究。

內文：

快速診斷檢驗

快速診斷檢驗 (Rapid diagnostic test, RDT) 可以在檢驗當日提供結果報告，檢驗方法有快速且容易操作的特性，檢驗時間為 10 分鐘至 2 小時，一般是 20

總相似度 **94%**

↓ 下載報告 ↶ 返回首頁

— 點擊下載 — 16 篇 · 58 段落

下載全文報告

下載段落報告

相似文獻

<input type="checkbox"/>	全選	排除勾選文獻	回復勾選文	排序
<input type="checkbox"/>	1	以外覆紅血球膜之磁性聚苯乙烯微珠與流行性感胃病毒	1%	
<input type="checkbox"/>	2	流行性感胃的快速診斷檢驗	89%	
<input type="checkbox"/>	3	精準醫療法制政策與法律議題初探——以美國監理審裁	0%	

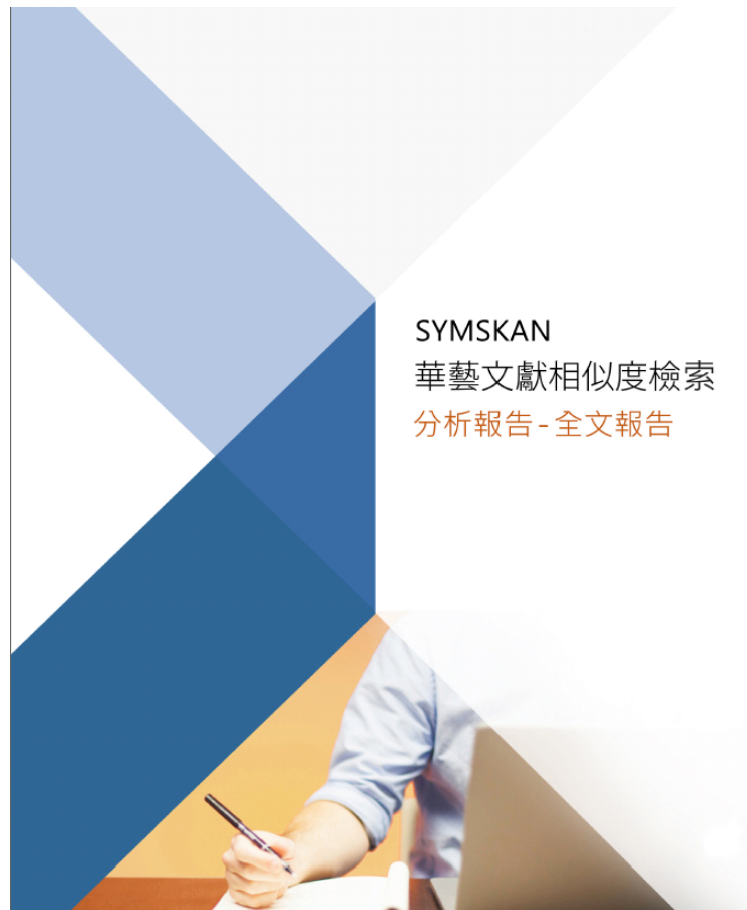
引文疏漏檢測

缺少文內註 缺少參考書目

作者	年代
未檢測出缺少參考書目	

下載比對報告 - 【下載全文報告】

產生比對報告5



比對報告為PDF格式，包含比對分析及完整論文全文

產生比對報告6

華藝Symscan文獻相似度檢索分析報告-全文報告

用戶名稱：color0903@gms.tcu.edu.tw
文檔名稱：流行性感冒的快速診斷檢驗
上傳日期：2021/03/03

94%

總相似度

相似文獻共16篇，58段落

1. 以外覆紅血球膜之磁性奈米顆粒標的與分離流行性感冒病毒

Red Blood Cell Membrane Cloaked Magnetic Nanoparticles for Targeting and Isolation of Influenza Virus
2018

1%

文章相似度

2. 流行性感冒的快速診斷檢驗

Rapid Diagnostic Tests for Influenza
2019

相似段落共41段

89%

文章相似度

3. 精準醫療法制政策與法律議題初探－以美國監理實務為中心

Policies and Legal Aspects of Precision Medicine: Focusing on the U.S. Regulation
2018

相似段落共1段

2%

文章相似度

4. 快速診斷檢驗

2 :

流行性感冒的快速診斷檢驗可以幫助臨床醫療進行診斷及公衛的調查，目前快速診斷檢驗的方法有快速抗原檢驗及快速分子檢驗，兩者都可以在30分鐘內提供檢驗結果，特異度皆大於95%，敏感度方面快速分子檢驗有90%以上，快速抗原檢驗用目視判讀結果的敏感度2~70%，若使用數位免疫分析的檢驗方式以儀器進行判讀可以提高敏感度。美國食品藥物管理局在2017年對流感的快速抗原檢驗2更改標準，要求試劑必須確保每年對流行病毒株的敏感度至少要80%以上。快速分子檢驗除了提供正確迅速的檢驗結果，目前也發展出可同時檢測多種致病原的試劑，但檢驗費用高，其使用的醫療經濟效益有待進一步的研究。

2 :

快速診斷檢驗
快速診斷檢驗 (Rapid diagnostic test, RDT) 可以在檢驗當日提供結果報告，檢驗方2快速且容易操作的特性，檢驗時間為10分鐘至2小時，一般是20分鐘。依據歐盟的定義[1]，RDT為定性或半定量的體外診斷檢驗2用非自動

相似來源會以數字及顏色標示比對

有系統使用的疑問，請於上班時間
(週一~週五；08:30-12:00 13:30-17:30)

洽詢圖書館參考資訊組

李佳陵小姐(校本部分機-1427/1429) 或

黃順發先生(校本部分機-1428/1429)

