時 間:一百一十四年七月二十三日(星期三)下午五時

地 點:立夫教學大樓九樓T901會議室

主 席:傅茂祖主任委員

出席委員:黃文良副主任委員、周宜卿委員、楊俊逸委員、傅瑞玲委員、胡月娟委

員、陳慧芬委員、林雪淳委員、林碧如委員、黃紫芝委員、呂彥陞委員

請假委員:無

秘書處人員: 戴芳苓、陳沛愉

紀 錄:陳沛愉

壹、 本次會議出席委員

醫事科學委員<u>6</u>人,非醫事科學委員<u>5</u>人,非機構內委員<u>6</u>人,女性委員 6 人,出席委員人數共 11 人,達法定開會人數。

貳、 主席致詞並宣讀保密/利益衝突/迴避協議(略)

參、 確認上次會議紀錄(略)

肆、 追蹤上次會議審查結果辦理情形 (略)

伍、 本次審核案件

複審案0件、新案2件、修正案4件、持續試驗案16件、試驗偏差案9件、試驗終止案1件、結案10件,共42件。

【新案】			
序號 1.			
本會編號	CMUH114-REC1-118	送審文件類型	新案
計畫主持人	兒童眼科林慧茹主治醫師	計畫經費來源	自籌
計畫名稱	探討在第二型糖尿病患者族起疾病的影響	样中,糖尿病用 蒭	藥對於眼內微環境與眼部
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

- 一、修正後通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 2.			
本會編號	CMUH114-REC1-119	送審文件類型	新案

計畫主持人	腎臟科賴彬卿主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項第 3 期、雙盲、隨機分 植後具有高風險腎功能延迟 Ravulizumab 的療效和安全性	星恢復的成年受	
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

- 一、修正後通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

【修正案】

序號 3.			
本會編號	CMUH110-REC1-175(AR- 10)	送審文件類型	修正案
計畫主持人	血液腫瘤科葉士芃主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項隨機分配、開放標記、 染色體陽性慢性骨髓性白血/ 驗主持人選定酪胺酸激酶抑制	病慢性期的患者	,以口服 asciminib 與試
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

- 一、通過。
- 二、請重新簽署受試者同意書。

序號 4.			
本會編號	CMUH111-REC1-032(AR-7)	送審文件類型	修正案
計畫主持人	胸腔暨重症系陳家弘主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項隨機、安慰劑對照、雙音脈 注射多劑量 FB704A 的安		
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

- 一、修正後通過。
- 二、請重新簽署受試者同意書。

序號 5.

本會編號	CMUH113-REC1-143(AR-2)	送審文件類型	修正案
計畫主持人	兒童血液腫瘤科彭慶添主治 醫師	計畫經費來源	殿商合作計畫
計畫名稱	針對 Efanesoctocog Alfa 預防性治療用於 A 型血友病人之關鍵關節健康度評估研究: PROTECT-ALT		
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否		

【計票及決議】

- 一、通過。
- 二、請重新簽署受試者同意書。

序號 6.			
本會編號	CMUH114-REC1-006(AR-1)	送審文件類型	修正案
計畫主持人	身心醫學科王明鈺主治醫師	計畫經費來源	其他(中醫大新竹附醫 清大共同合作研究計 劃)
計畫名稱	聽覺介入訓練對妥瑞氏症的行為表徵及生理機制之影響		
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否		

【計票及決議】

一、通過。

【持續試驗案】

序號 7.			
本會編號	CMUH103-REC1-097(CR- 11)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	乳房外科王惠暢主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	MONARCH 2: 一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照的第 3 期試驗,使用 Fulvestrant 搭配 Abemaciclib (一種 CDK 4/6 抑制劑)或單獨使用 Fulvestrant 治療荷爾蒙受體陽性、HER2 陰性的局部晚期或轉移性乳癌 女性患者		
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

- 一、通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 8.			
本會編號	CMUH107-REC1-105(CR- 14)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	血液腫瘤科葉士芃主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	在罹患復發型或難治型慢性淋巴球性白血病/小淋巴球性淋巴瘤的受試者中探討 Venetoclax 療效的第2期開放式試驗		
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否		

【計票及決議】

一、通過。

二、追蹤審查頻率:每06個月一次。

序號 9.			
本會編號	CMUH109-REC1-103(CR-5)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	消化系中心蔡宗佑主治醫師	計畫經費來源	自籌
計畫名稱	對於接受生物製劑治療之發炎 的變化及其治療療效之探討	· 、性腸道疾病患者	皆,其治療前後免疫反應
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

- 一、修正後通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 10.				
本會編號	CMUH110-REC1-131(CR-4)	送審文件類型	持續試驗案	
計畫主持人	泌尿部張兆祥主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫	
計畫名稱	一項第 III 期、隨機分配、開 合併 Tremelimumab 和 Er Enfortumab Vedotin,用於不 除術的肌肉侵犯型膀胱癌 (VOLGA)	ifortumab Vedotin 適合接受 Cisplat	n 或 Durvalumab 合併 tin 並進行根除性膀胱切	
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委〕	員迴避審查■否	

- 一、通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 11.			
本會編號	CMUH110-REC1-162(CR-4)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	國衛院計畫
計畫名稱	台灣膽道癌基因突變之登錄計畫		
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否		

【計票及決議】

- 一、通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 12.			
本會編號	CMUH111-REC1-135(CR-6)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	血液腫瘤科連銘渝主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項隨機分配、開放、三組的型的頭頸部鱗狀細胞癌(R/M(PD-1/PD-L1抑制劑)後惡化之併用 pembrolizumab (MK-347療的安全性和療效(LEAP-009	[HNSCC),且接 之患者,評估 len 75),相較於標準	·受含鉑治療及免疫療法 vatinib (E7080/MK-7902)
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

- 一、通過。
- 二、追蹤審查頻率:每06個月一次。

序號 13.			
本會編號	CMUH111-REC1-142(CR-3)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	精神醫學部藍先元主治醫師	計畫經費來源	自籌
計畫名稱	巴金森病之神經精神與認知問	章礙:新穎抗老化	比藥物之多層面研究
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

- 一、通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 14.			
本會編號	CMUH112-REC1-030(CR-5)	送審文件類型	持續試驗案(期中報告)

計畫主持人	神經部郭育呈主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項第 I / IIa 期,探討異體B 全性並探索其療效	齊帶間質幹細胞對	号多發性硬化症病患的安
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?■是,請 <u></u> 黃文	良 委員迴避審查 □否

【計票及決議】

- 一、修正後通過。
- 二、追蹤審查頻率:每06個月一次。

序號 15.			
本會編號	CMUH112-REC1-081(CR-2)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	中國醫藥大學兒童醫院兒少 發展暨心智行爲科林秀縵主 治醫師	計畫經費來源	國科會計畫
計畫名稱	注意力不集中過動症兒童感染新冠病毒後注意力、執行功能與額葉腦 波之長期變化與運用深度機器學習建模		
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否		

【計票及決議】

- 一、修正後通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 16.			
本會編號	CMUH112-REC1-087(CR-2)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	胸腔暨重症系林裕超主治醫師	計畫經費來源	自籌
計畫名稱	前瞻性多中心研究探討利用 體基因體學次世代定序及多重 病房中肺炎病患病原菌之差異	重聚合酶連鎖反應	
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

- 一、通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 17.			
本會編號	CMUH112-REC1-115(CR-2)	送審文件類型	持續試驗案

計畫主持人	消化系中心蔡宗佑主治醫師	計畫經費來源	院內專題研究計畫
計畫名稱	探討 Gd-IgA 與發炎性腸道疾	病的相關性	
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委〕	員迴避審查■否

【計票及決議】

- 一、修正後通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 18.			
本會編號	CMUH112-REC1-142(CR-2)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	血液腫瘤科葉士芃主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項第三期、多中心、隨機分 大型 B 細胞淋巴瘤病患, POLATUZUMAB VEDO CYCLOPHOSPHAMIDE、DO R-CHP)相較於 POLA-R-CHP	評估 GLOFITA FIN 加 上 DXORUBICIN 和	MAB (RO7082859)併用 RITUXIMAB 、 PREDNISONE (POLA-
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委員	員迴避審查■否

【計票及決議】

- 一、通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 19.			
本會編號	CMUH113-REC1-012(CR-1)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	婦產部黃千竹主治醫師	計畫經費來源	院內專題研究計畫
計畫名稱	以γδ T细胞進行免疫治療之卵巢癌異體移植模型建立研究		
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

- 一、通過。
- 二、追蹤審查頻率:每12個月一次。

序號 20.			
本會編號	CMUH113-REC1-025(CR-3)	送審文件類型	持續試驗案(期中報告)
計畫主持人	中國醫藥大學新竹附設醫院 醫學影像科劉昌憲主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	Tirapazamine 栓塞術 (TATE)	併用 Nivolumab	治療晚期肝癌患者的IIA

	期研究
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否

【計票及決議】

一、通過。

二、追蹤審查頻率:每06個月一次。

序號 21.			
本會編號	CMUH113-REC1-149(CR-2)	送審文件類型	持續試驗案
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項針對罹患局部晚期無法 交接處腺癌與食道腺癌)的第 Pembrolizumab (MK-3475) 和 試驗:06C 子試驗	一線治療受試者	子,使用 MK-2870 搭配
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

一、通過。

二、追蹤審查頻率:每06個月一次。

序號 22.			
本會編號	CMUH114-REC1-016(CR-1)	送審文件類型	持續試驗案(期中報告)
計畫主持人	癌症中心趙坤山主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	評估 B10 L-BPA 作為硼載體於硼中子捕獲治療惡性腦瘤之安全性和 有效性的第一及二期臨床試驗		
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否		

【計票及決議】

一、通過。

二、追蹤審查頻率:每06個月一次。

【試驗偏差/違規/不遵從事件】

序號 23.			
本會編號	CMUH110-REC1-220(VR-3)	送審文件類型	試驗偏差案
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項隨機分配、多中心的第 除的局部晚期或轉移性胃食;		

	不結合 Tislelizumab 下使用 Zanidatamab 併用化學治療
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員?□是,請 委員迴避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

序號 24.			
本會編號	CMUH110-REC1-220(VR-4)	送審文件類型	試驗偏差案
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項隨機分配、多中心的第 除的局部晚期或轉移性胃食達 不結合 Tislelizumab 下使用	道腺癌 (GEA) 的)受試者,研究在結合或
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員	?□是,請 委員	員迴避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

序號 25.			
本會編號	CMUH111-REC1-030(VR-10)	送審文件類型	試驗偏差案
計畫主持人	胸腔暨重症系陳家弘主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項第 II 期評估 FB825 在中度 安全性試驗	医至重度過敏性氣	喘成人患者的療效與
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員?[〕是,請 委員返	回避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

序號 26.			
本會編號	CMUH111-REC1-062(VR-4)	送審文件類型	試驗偏差案
計畫主持人	泌尿科吳錫金主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項運用在之前參與 Enzalu 期開放性延伸試驗	tamide 臨床試驗	的攝護腺癌患者之第 2
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員	?□是,請 委	員迴避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

序號 27.			
本會編號	CMUH112-REC1-048(VR-4)	送審文件類型	試驗偏差案

計畫主持人	內科部消化系周仁偉主治醫師 計畫經費來源 廠商合作計畫
計畫名稱	一項第 2 期、多中心、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、平行分組試驗, 旨在評估 dupilumab 療法在患有嗜伊紅性白血球增多性表型之中度 至重度活動性潰瘍性結腸炎患者中的療效及安全性。
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員?□是,請 委員迴避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

序號 28.			
本會編號	CMUH112-REC1-148(VR-2)	送審文件類型	試驗偏差案
計畫主持人	風濕免疫科藍忠亮主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項隨機分配、2 組雙盲 NE 於修格連氏症候群患者的長期	·	忧驗,評估 ianalumab 用
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員	?□是,請 委	員迴避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

序號 29.			
本會編號	CMUH113-REC1-154(VR-2)	送審文件類型	試驗偏差案
計畫主持人	內科部消化系彭成元主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項第 2b 期、多中心、隨機分配在患有慢性 B 型肝炎並接受核管使用 daplusiran/tomligisiran,接触性和療效(B-United)	苷(酸)類似物背景	療法的參與者,評估
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員?[]是,請 委員巡	回避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

序號 30.			
本會編號	CMUH113-REC1-154(VR-3)	送審文件類型	試驗偏差案
計畫主持人	內科部消化系彭成元主治醫師	計畫經費來源	殿商合作計畫
計畫名稱	一項第 2b 期、多中心、隨機 在患有慢性 B 型肝炎並接受 使用 daplusiran/tomligisiran,	核苷(酸)類似物素	背景療法的參與者,評估

		性和療效(B-United)	
委員	迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員?□是,請	委員迴避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

序號 31.			
本會編號	CMUH113-REC1-156(VR-2)	送審文件類型	試驗偏差案
計畫主持人	血液腫瘤科連銘渝主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項第 2/3 期、隨機分配、雙盲、對照試驗,研究 Zanzalintinib(XL092) 併用 Pembrolizumab 相較於 Pembrolizumab 用於 PD-L1 陽性復發或轉 移性頭頸鱗狀細胞癌受試者的第一線治療		
委員迴避審查	試驗/協同主持人為本會委員	?□是,請 委員	員迴避審查 ■否

【計票及決議】

一、繼續進行。

【試驗終止案】

序號 32.			
本會編號	CMUH110-REC1-157(TR)	送審文件類型	試驗終止
計畫主持人	大腸直腸外科王輝明主治醫師	計畫經費來源	殿商合作計畫
計畫名稱	比較 MK-4280A(favezelimab[MK-4280]加 pembrolizumab[MK-3475]複合配方)與標準照護用於治療先前曾接受治療之轉移性 PD-L1 陽性結腸直腸癌的第三期試驗 (KEYFORM-007)		
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

一、通過。

【結案報告】

序號 33.				
本會編號	CMUH109-REC1-109 (FR)	送審文件類型	結案報告	
計畫主持人	血液腫瘤科葉士芃主治醫師	計畫經費來源	國衛院計畫	
計畫名稱	併用 Rituximab, Acalabrutinib, 及 Durvalumab (RAD 處方)治療原發性中樞神經淋巴瘤之第 Ib 期多中心臨床試驗			
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否			

【計票及決議】

一、修正後通過。

序號 34.				
本會編號	CMUH110-REC1-092 (FR)	送審文件類型	結案報告	
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫	
計畫名稱	一項針對 HER2 陽性、轉移性和/或無法切除之胃或胃食道接合處(GEJ) 腺癌,且在接受含 Trastuzumab 的療程後,於治療期間或之後惡化的受試者,使用 Trastuzumab Deruxtecan 之第 3 期、多中心、雙組、隨機分配、開放性試驗(DESTINY-Gastric04)			
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否	

【計票及決議】

一、通過。

序號 35.			
本會編號	CMUH111-REC1-132(FR)	送審文件類型	結案報告
計畫主持人	中醫針灸科李育臣主治醫師	計畫經費來源	院內專題研究計畫
計畫名稱 電針對腦中風患者細胞激素和代謝物發炎的影響			多響
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

一、修正後通過。

序號 36.			
本會編號	CMUH112-REC1-020 (FR)	送審文件類型	結案報告
計畫主持人	針灸科林佳慧主治醫師	計畫經費來源	院內專題研究計畫
計畫名稱	針刺與雷射針灸治療癌症化學	是治療或標靶治療	養後手足症候群之療效
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

一、修正後通過。

序號 37.				
本會編號	CMUH112-REC1-114 (FR)	送審文件類型	結案報告	
計畫主持人	運動醫學系洪維憲副教授	計畫經費來源	國科會計畫	

計畫名稱	基於機器學習的體能訓練處方結合認知訓練用於認知衰弱老年人的系統開發與評估	
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員?□是,請委員迴避審查■否	

【計票及決議】

一、通過。

序號 38.				
本會編號	CMUH112-REC1-125 (FR)	送審文件類型	結案報告	
計畫主持人	院長室周徳陽主治醫師	計畫經費來源	個人研究計畫	
計畫名稱	予疫細胞和細胞因子表現量與細胞治療個案臨床預後的關聯:一項回 顧性研究			
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否	

【計票及決議】

一、通過。

序號 39.				
本會編號	CMUH113-REC1-123(FR)	送審文件類型	結案報告	
計畫主持人	護理部謝明麗督導	計畫經費來源	自籌	
計畫名稱 透過人工智慧輔助護理人員執行預防皮膚損傷與壓力性損傷之照護成 效研究				
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請_委	員迴避審查■否	

【計票及決議】

一、通過。

序號 40.				
本會編號	CMUH113-REC1-127 (FR)	送審文件類型	結案報告	
計畫主持人	運動醫學系王慧如副教授	計畫經費來源	指導學生論文計畫	
計畫名稱	刮痧介入對羽球員的柔軟度、	·敏捷性及平衡能	E力的影響	
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否	

【計票及決議】

一、通過。

序號 41.

本會編號	CMUH113-REC1-135 (FR)	送審文件類型	结案報告			
計畫主持人	醫學影像部阮春榮主治醫師	計畫經費來源	院內專題研究計畫			
計畫名稱	使用 YOLOv7 進行 CT 影像用	使用 YOLOv7 進行 CT 影像腮腺腫瘤之自動分割				
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否			

【計票及決議】

一、通過。

序號 42.			
本會編號	CMUH113-REC1-140 (FR)	送審文件類型	結案報告
計畫主持人	消化醫學中心黃文信主治醫師	計畫經費來源	自籌
計畫名稱	內視鏡漿膜下剝離術治療上流	肖化道黏膜下腫瘤	जिल्हा
委員迴避審查	計畫/協同主持人為本會委員	?□是,請委	員迴避審查■否

【計票及決議】

一、通過。

陸、 會議決議

- 一、 通過 23 件、修正後通過 10 件、修正後再審 0 件、不通過 0 件。
- 二、計畫繼續進行<u>9</u>件;繼續進行,主持人及相關人員宜接受再教育課程<u>0</u>件;繼續進行,惟須依委員會審查建議做修正後並回覆,及可能需要時(且可能)接受後續追蹤監測或查核<u>0</u>件;繼續進行,惟須依委員會審查建議做修正並回覆後,提會討論<u>0</u>件;暫停該計畫進行<u>0</u>件;終止該計畫進行<u>0</u>件;暫不受理該試驗主持人後續提出之申請案<u>0</u>件。
- 三、本次醫療器材研究案 0 件;有顯著危險 0 件、無顯著危險 0 件。

柒、 追認簡易審查通過計畫

一、新案6件、持續試驗案15件,共21件。

序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	效期起訖日
1.	CMUH114- REC1-098	新案	耳鼻喉部 鄒永恩主 治醫師	自籌	以進階版心肺耦合 連續監測睡眠呼吸 中止症患者接受多 位階氣道手術後之 安全性及有效性分 析	114/07/09 至 115/07/08

序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	效期起訖日
2.	CMUH114- REC1-112	新案	急診嚴偲 綺小組長	自籌	急診護理師面對職 場暴力、情緒智能 與復原力之相關研 究	114/06/30 至 115/06/29
3.	CMUH114- REC1-120	新案	放射腫瘤 部朱俊男 主治醫師	其財人 技術 究院	人工智慧放射治療 器官勾勒系統對癌 症患者之臨床實效 研究	114/07/04 至 115/07/03
4.	CMUH114- REC1-121	新案	護理學系 曾雅玲教 授	自籌	人工智慧於護理教 育中之應用、接受 度與倫理觀點之探 討:跨教育層級學 生觀點分析	114/07/10 至 115/07/09
5.	CMUH114- REC1-124	新案	內科部腎 臟科賴彬 卿主治醫 師	廠商合 作計畫	有關 Felzartamab 使用於 IgA 腎病變 之成人患者的一項 3 期、隨機分配、 雙盲、安慰劑對照 試驗 (PREVAIL)	114/07/16 至 115/07/15
6.	CMUH114- REC1-125	新案	急診部黄 錦源主治 醫師	自籌	探討視障馬拉松視 障跑者傷病情形及 風險分析	114/07/16 至 115/07/15
7.	CMUH106- REC1- 077(CR-8)	持續試驗案	針灸科廖 先胤主治 醫師	國科會計畫	針灸治療慢性疼痛 與重鬱症共病的療 效機轉:隨機雙盲 交叉研究	114/07/11 至 115/07/24
8.	CMUH107- REC1- 096(CR-7)	持續試驗案	神經部陳 睿正主治 醫師	自籌	建立帕金森氏症顫 抖之動態因果模型 並藉由人工智慧預 測經顱磁振導航聚 焦超音波之治療效 果	114/07/18 至 115/08/26
9.	CMUH109- REC1- 121(CR-5)	持續試驗案	藥劑部謝 右文主任	自籌	建構以醫療數據為 基石之抗生素治療 臨床輔助系統	114/07/08 至 115/08/14
10.	CMUH111- REC1- 110(CR-3)	持續試驗案	護理學系 曾雅玲教 授	國科會計畫	應用混成式精準學習模式提升護理系學生及新進護理師老人溝通能力:建構與成效驗證	114/07/10 至 115/07/12

		H-72	- 1 X	<u> </u>	队心鳅(上附加)	
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	效期起訖日
11.	CMUH110- REC1- 096(CR-4)	持續試驗 案	醫學系王 堂權助理 教授	自籌	使用樣本熵定量短 暫音誘發性耳聲傳 射訊號以評估梅尼 爾氏症的外毛細胞 受傷導致的聽力損 失	114/07/17 至 115/06/17
12.	CMUH110- REC1- 138(CR-8)	持續試驗案	血液腫瘤 科葉士 主治醫師	殿商合 書	一項第 3 期、隨機 分配、雙盲、安慰 劑對照、多中心試 驗,針對復發性/難 治性 (R/R) 第 1-3a 級濾泡型淋巴瘤或 R/R 邊緣區淋巴 患者,評估 tafasitamab 和 lenalidomide 加上 rituximab 相較於 lenalidomide 加上 rituximab 的療效及 安全性	114/06/27 至 115/01/27
13.	CMUH111- REC1- 116(CR-3)	持續試驗案	神經外科 部邱正迪 主治醫師	自籌	青壯年椎間盤突出 之基因體分析	114/06/28 至 115/07/25
14.	CMUH112- REC1- 043(CR-2)	持續試驗 案	家庭醫學 科高湘涵 主治醫師	院內專 題研究 計畫	以人工智慧分析衰 弱症與腸道菌群失 調基因體組學:尋找 新的治療靶點	114/06/28 至 115/03/19
15.	CMUH112- REC1- 102(CR-2)	持續試驗 案	乳房外科 黄至豪主 治醫師	個人研 究計畫	手術與化療時間間 隔影響乳癌治療預 後	114/07/10 至 115/06/15
16.	CMUH112- REC1- 108(CR-2)	持續試驗 案	中醫部顏 宏融主治 醫師	自籌	耳穴磁石對於小兒 厭食之臨床研究	114/06/27 至 115/07/12
17.	CMUH112- REC1- 117(CR-2)	持續試驗案	院長室周 德陽主治 醫師	院內專 題研究 計畫	針對內分泌暨新陳 代謝病人的危險因 子、併發症與治療 觀察真實世界數據 透過分析進而達到 臨床驗證上市後藥 物的不良事件、副	114/07/09 至 115/07/18

					• • • •	
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	效期起訖日
					作用、有效性及新	
					的適應症	
18.	CMUH113- REC1- 056(CR-1)	持續試驗案	神經部陳 睿正主治 醫師	院專研計	神經退化疾病之 空間能力診斷追 蹤模式	114/07/17 至 115/03/27
19.	CMUH113- REC1- 073(CR-1)	持續試驗案	骨科部許 弘昌主治 醫師	國科會	開發基大 有限元素性人 有限過 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一	114/07/18 至 115/07/16
20.	CMUH113- REC1- 124(CR-1)	持續試驗案	外科王毓 駿主治醫 師	自籌	腦部電腦斷層檢 查無異常之中重 度頭部外傷病人 顱內壓監測器必 要性的探討	114/06/25 至 115/08/13
21.	CMUH113- REC1- 141(CR-1)	持續試驗案	中醫部許 博期主治	院 專 題 部 畫	微循環的奇妙之 旅:揭示腦中風 患者的甲襞秘密	114/07/16 至 115/08/19

【決議】同意核備。

二、修正案 47 件、撤案 7 件, 共 54 件。

	.> /1.	11 1/10 //		'		
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經費來源	計畫名稱	通過日期
1.	CMUH106- REC1- 130(AR-6)	修正案	兒	殿商合 作計畫	高雪氏症結果調查 有關高雪氏症病患 的一項觀察性、跨 國、多中心、長期 登錄研究	114/07/17
2.	CMUH107- REC1- 105(AR-17)	修正案	血液腫瘤 科葉士芃 主治醫師	廠商合 作計畫	在罹患復發型或難 治型慢性淋巴球性 白血病/小淋巴球性 淋巴瘤的受試者中 探討 Venetoclax 療 效的第 2 期開放式 試驗	114/06/30
3.	CMUH107-	修正案	外科部乳	廠商合	一項第三期、多中	114/06/25

		9 1	1 /2 /		成心跳(上門/次)	
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期
	REC1-		房外科劉	作計畫	心、隨機、開放標	
			良智主治	. , _	示、活性藥物對照	
	156(AR-13)		醫師		在曾接受	
			西叫		, .,	
					trastuzumab 和	
					taxane 治療的 HER2	
					陽性、無法切除和/	
					或轉移性乳癌受試	
					者,比較	
					trastuzumab	
					deruxtecan (DS-	
					8201a) (一種抗	
					HER2 抗體藥物複合	
					體)和 ado-	
					trastuzumab	
					emtansine (T-	
					DM1)的試驗	
					(DESTINY-Breast03)	
	CMUH109-		藥劑部謝		建構以醫療數據為	
4.	REC1-	修正案	右文藥劑	自籌	基石之抗生素治療	114/06/25
	121(AR-3)		部主任	-	臨床輔助系統	
	121(AK-3)					
					一項第三期、多中	
					心、隨機、開放	
					性、活性對照,在	
					接受前導性治療後	
					有乳房或腋下淋巴	
					結殘餘侵襲性疾病	
					的高風險人類表皮	
	CMUH110-		乳房外科	ئ جـ جـ ۸	生長因子受體 2	
5.	REC1-	修正案	王惠暢主	廠商合	(HER2) 陽性原發性	114/07/10
		., ,,,	治醫師	作計畫	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
	026(AR-8)		10 M -1		乳癌受試者中,比	
					較	
					TRASTUZUMAB	
					DERUXTECAN(T-	
					DXd) 與	
					TRASTUZUMAB	
					EMTANSINE (T-	
					DM1) 之試驗	
					一項第 1b 期、開	
	CMUH110-		血液腫瘤	点 本人	放性、全球、多中	
6.	REC1-	修正案	科葉士芃	廠商合	心、劑量決定、隨	114/07/17
5.		シーバ	主治醫師	作計畫	機分配劑量擴展試	11 0 // 1 /
	114(AR-10)		上口四門		· 一級,即里擴展試 · 一般,對於先前未接 · 一	

序號	本會編號		計畫主持人	計畫經	計畫名稱	通過日期
				費來源	受治療、侵襲性 B 細胞淋巴瘤受試 者,確認 iberdomide (CC-220) 併用 R-CHOP-21 與 CC-99282 併用 R-CHOP-21 的最大 耐受劑量,以及評 估安全性和耐受 性、藥物動力學和 初步療效	
7.	CMUH110- REC1- 131(AR-11)	修正案	泌尿部張 兆祥主治 醫師	殿商合書	一項第 III 期、隨 機分配、開放性、 多中心試驗,旨在 確認 Durvalumab 合併 Tremelimumab 和 Enfortumab Vedotin 或 Durvalumab 合併 Enfortumab Vedotin,用於不適 合接受 Cisplatin 並 進行根除性膀胱切 除術的肌肉侵犯型 膀胱癌患者之手術 全期治療的療效與 安全性 (VOLGA)	114/07/09
8.	CMUH110- REC1- 177(AR-8)	修正案	血液腫瘤 科白禮源 主治醫師	廠商合 作計畫	一項以 ALX148 用 於患有晚期 HER2 基因過度表現胃癌	114/07/03
9.	CMUH110- REC1- 195(AR-11)	修正案	血液腫瘤 科白禮源 主治醫師	廠商合 作計畫	一項隨機分配、多中心開放性的第三期試驗,針對表的 自接受此處,針數是 自接是是 是性之 是性、無法切除的 晚期或復發性胃癌	114/07/22

		1 1	- 1 32		我心跳(上河水)	
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期
					(包括胃食道交界 處癌)的受試者, 比較 ONO-4538 加 上 ipilimumab、含 氟嘧啶和含鉑化療 (以下稱為「化 療」)相較於化療的 療效與安全性	
10.	CMUH110- REC1- 201(AR-7)	修正案	風濕免疫 科藍忠亮 主治醫師	廠商合 作計畫	Anifrolumab 治療活動性增生型狼瘡腎炎之成人患者的療效與安全性	114/07/17
11.	CMUH110- REC1- 216(AR-11)	修正案	血液腫者	殿作計畫	MagnetisMM -5 一項開放性、3-組、多中心、隨機分配、第 3 期試驗,對於曾接受包括LENALIDOMIDE和一種蛋白酶體抑制劑之至少 1 種療法的發發型/難溶數者,評估ELRANATAMAB(PF-06863135)單一藥物治療和ELRANATAMAB+DARATUMUMAB相較於DARATUMUMAB相較於DARATUMUMAB中OMALIDOMIDE+DEXAMETHASONE的療效和安全性	114/07/04
12.	CMUH110- REC1- 220(AR-9)	修正案	血液腫瘤 科白禮源 主治醫師	廠商合 作計畫	一項隨機分配、多中心的第 3 期試驗,針對患有HER2 陽性無法切除的局部晚期或轉	114/07/15

			- 1 2		(二十十八)	
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期
					移性胃食道腺癌	
					(GEA) 的受試者,	
					研究在結合或不結 合 Tislelizumab 下	
					使用 Zanidatamab	
					併用化學治療	
					一項比較	
					Pembrolizumab/	
					Vibostolimab 複方	
					藥物 (MK-7684A)	
					併用化療與	
	CMUH111-		內科部夏	ch · 大	pembrolizumab 併用	
13.	REC1-	修正案	德椿主治	廠商合	化療作為轉移性非	114/07/01
	019(AR-12)		醫師	作計畫	小細胞肺癌患者之	
	,				第一線療法的隨機	
					分配、雙盲、第三	
					期試驗 (MK-	
					7684A-	
					007/KEYVIBE-007)	
	CMUH111-		举四的人		應用混成式精準學	
1.4		炒工空	護理學系	科技部	習模式提升護理系	114/07/02
14.	REC1-	修正案	曾雅玲教 授	計畫	學生及新進護理師 老人溝通能力:建	114/07/03
	110(AR-3)		权		老八海 通 肥 刀 · 廷 一 構 與 成 效 驗 證	
	CMUH111-				1457000000000000000000000000000000000000	
1.5		放工安	脊椎中心	占笙	青壯年椎間盤突出	114/06/20
15.	REC1-	修正案	邱正迪主 治醫師	自籌	之基因體分析	114/06/28
	116(AR-3)		石酉叫			
	CMUH111-		精神部藍		尋找苯甲酸鈉治療	
16.	REC1-	修正案	先元主治	自籌	失智症之療效生物	114/07/04
	156(AR-1)		醫師		標誌	
					一項針對含	
					Tislelizumab 治療和	
	CMITHIA		٠٠ من ١٠ .		/或含 Pamiparib	
	CMUH111-	佐一 山	血液腫瘤	廠商合	治療和/或含其他	114/05/40
17.	REC1-	修正案	科林振源	作計畫	試驗藥物治療用於	114/07/18
	160(AR-5)		主治醫師		罹患晚期惡性腫瘤	
					病患之開放性、多中心、長期延伸試	
					中心、長期延伸試驗	
				廠商合		
18.	CMUH111-	修正案	神經部郭	-	伸試驗,評估 ION-	114/07/09
11	4 年 07 月 23 日			117日里	第 21 百	. 4 51 百

		HTT	· \(\infty \)		我心稣(上附加)	
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期
	REC1-		育呈主治		682884 用於遺傳性	
	161(AR-4)		醫師		運甲狀腺素蛋白媒	
	101(11111)				介型澱粉樣多發性	
					神經病變患者中的	
					長期安全性和療效	
	C) II II I I I				台灣腦癌次世代癌	
	CMUH111-		神經外科	國衛院	症基因組套檢測及	
19.	REC1-	修正案	陳春忠	計畫	臨床資料之登錄研	114/07/09
	198(AR-4)		171 1	7 =	究	
	CMUH111-		血液腫瘤		73	
20.		修正案	並 及 性 相 林 振 源	國衛院	台灣黑色素瘤基因	114/07/11
20.		沙山东	 十	計畫	突變之登錄計畫	114/0//11
	207(AR-3)		工石酉叫		77.50.770	
					口服 BI 685509 治	
	C) HIII 1 1 1				療成人進行性系統	
	CMUH111-		風濕免疫	廠商合	性硬化症至少 48	
21.	REC1-	修正案	科藍忠亮	作計畫	周的 Ⅱ 期隨機、安	114/06/27
	214(AR-7)		主治醫師		慰劑對照、雙盲、	
					平行組療效和安全	
					性研究	
					口服 BI 685509 治	
					療成人進行性系統	
	CMUH111-		風濕免疫	廠商合	性硬化症至少 48	
22.	REC1-	修正案	科藍忠亮	作計畫	周的 Ⅱ 期隨機、安	114/07/18
	214(AR-8)		主治醫師	11日 里	慰劑對照、雙盲、	
					平行組療效和安全	
					性研究	
					一項第二期、隨機	
					分配、安慰劑對	
					照、雙盲、劑量不	
	CMUH112-		家庭醫學		等試驗,評估	
23.	REC1-	修正案	永 及	廠商合	AMG133 用於過重	114/07/04
23.		沙山木	产 并称 文 元 主 治 醫 師	作計畫	或肥胖成人受試者	117/0//04
	012(AR-11)		工石酉叫		的療效、安全性及	
					耐受性,不論受試	
					者是否患有第二型	
					糖尿病	
	CMUH112-		中醫部顏		Thurst	
24.	REC1-	修正案	宏融主治	自籌	耳穴磁石對於小兒 豆含 > ** * * * * * * * * * * * * * * * * *	114/06/27
	108(AR-4)	- /1.	醫師		厭食之臨床研究	•
25.	CMUH112-	修正案	北仙旺広		智慧近接放射治療	114/07/03
23.	CIVIUTI12-	沙山东	放射腫瘤	口奇	日忌处按风划石原	114/0//03

	口 一口一尺八八番 旦目 战心跳(工啊/仪)						
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期	
	REC1-		部王帝皓				
	136(AR-1)		主治醫師				
26.	CMUH112-	修正案	心臟血管系陳科維主治醫師	殿商合作計畫		114/06/30	
27.	CMUH112- REC1- 152(AR-6)	修正案	風濕免疫 科藍忠亮 主治醫師	廠商合 作計畫	使明解 3 期 安全性 中 7 等 8 第 9 第 9 第 9 第 9 8 8 8 8 8 9 8 8 8 8 8	114/07/10	
28.	CMUH112- REC1- 184(AR-8)	修正案	血液腫瘤 科白禮源 主治醫師	殿商合作計畫	一項第二期、開放性、多中心試驗,評估 AZD0901 作為單分子的 化一次 在一个	114/07/17	
29.	CMUH112- REC1- 192(AR-6)	修正案	胸腔暨 重 症系 夏德 椿主治醫 師	廠商合 作計畫	一項研究併用 Fianlimab(抗-LAG- 3 抗體)、 Cemiplimab(抗- PD-1 抗體)和化療 相較於 Cemiplimab 併用化療,作為不 分 PD-L1 表現程度 之晚期非小細胞肺	114/07/03	

			1,36		以((三)((三)(())(())(()()()()()()()()()()()	
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期
					癌 (NSCLC) 患者	
					的第一線治療的隨	
					機分配、雙盲、第	
					2/3 期試驗	
					MK-5684-004:一項	
					第3期、隨機分	
					配、開放性試驗,	
					針對患有轉移性去	
					勢抗性前列腺癌	
					(mCRPC) 且先前	
	CMUH112-		泌尿部黄	点 	接受一種二代新型	
30.	REC1-	修正案	志平主治	廠商合	荷爾蒙藥物	114/07/15
	196(AR-4)		醫師	作計畫	(NHA)治療期間	
	,				或之後病情惡化的	
					受試者,比較	
					Opevesostat 與可供	
					選擇的 Abiraterone	
					Acetate 或 Enzalutamide	
					(OMAHA-004)	
					一項隨機、多中	
					心、雙盲、第2期	
					試驗,比較 ONO-	
					4578 併用	
					nivolumab、氟嘧啶	
					類化療和鉑類化療	
					(以下簡稱化療),	
	CMUH112-		血液腫瘤	廠商合	與安慰劑併用	
31.	REC1-	修正案	科白禮源	作計畫	nivolumab 和化療,	114/06/26
	204(AR-4)		主治醫師	11 山 里	用於人類表皮生長	
					因子受體 2 (HER2)	
					陰性、患有不可切	
					除的晚期或複發性	
					胃癌(包括食管胃	
					結合部癌)的未接	
					受過化療之受試者	
					中的療效和安全性	
	CMUH113-		一般外科	広 本 人	REFINE-IO 是一項	
32.	REC1-	修正案	鄭隆賓主	廠商合	觀察性研究,觀察	114/07/14
	016(AR-3)		治醫師	作計畫	以 atezolizumab 併	
					用 bevacizumab	

	一日一十四十及八八番鱼胃锅地鳅(工網版)					
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期
					(AB) 或併用另一種	
					已核准的癌症免疫	
					療法 (IO) 檢查點抑	
					制劑的治療組合對	
					於無法切除的肝細	
					胞癌 (uHCC) 病患	
					的療效。	
					一項第 2/3 期、隨	
					機分配試驗,評估	
					Livmoniplimab 併用	
					Budigalimab 用於先	
	CMUH113-		血液腫瘤	A	前未曾接受全身性	
33.	REC1-	修正案	科邱昌芳	廠商合	治療的局部晚期或	114/07/22
	014(AR-5)		主治醫師	作計畫	轉移性肝細胞癌	
	011(111(3)		_, ,		(HCC) 受試者的劑	
					量優化、安全性和	
					療效 - LIVIGNO-	
					2	
					一項多中心、隨	
					機、雙盲、安慰劑	
					對照的第 3 期試	
	CMUH113-		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		驗,以	
		佐工中	血液腫瘤	廠商合	Ficlatuzumab 併用	114/05/15
34.	REC1-	修正案	科謝清昀	作計畫	Cetuximab 來治療	114/07/17
	052(AR-3)		主治醫師		HPV 陰性之頭頸鱗	
					狀細胞癌復發或轉	
					移(R/M)的受試	
					者(FIERCE-HN)	
					一項第1/2期開放	
					標示、傘式平台設	
					計試驗,評估 MK-	
	CMUH113-		血液腫瘤	应玄人	2870 合併 Paclitaxel	
35.	REC1-	修正案	科白禮源	廠商合	作為二線治療罹患	114/07/11
	104(AR-4)		主治醫師	作計畫	晚期/轉移性胃食道	
	,				腺癌的受試者的安	
					全與療效性:06D	
					子試驗。	
	CMUH113-		內分泌暨		口服益生菌對於第	
2-		为一地	新陳代謝	廠商合	二型糖尿病患者血	114/07/00
36.		修正案	系陳榮興	作計畫	糖穩定之關係與影	114/07/09
	105(AR-1)		主治醫師		響	
L						

	一日一十四十及八八番宣習						
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經費來源	計畫名稱	通過日期	
37.	CMUH113- REC1- 136(AR-1)	修正案	遺傳醫 分代謝 學 內 陳 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子 子	其中醫照	以罕見疾病的角度 來觀看及提供特殊 疾病患者的全人照 護	114/06/25	
38.	CMUH113- REC1- 149(AR-4)	修正案	血液腫瘤 科白禮源 主治醫師	廠商合 作計畫	一項針對罹患局部 晚期無法切除/轉移 性胃食道腺癌(胃腺 癌、胃食道療癌)的 第一線治療受試 者,使用 MK-2870 搭配 Pembrolizumab (MK-3475) 和化療 的第 1/2 期開放標 示、傘式平台設計 試驗: 06C 子試驗	114/07/04	
39.	CMUH113- REC1- 158(AR-1)	修正案	中藥資源 系所張永 勳教授	自籌	李氏還原脈法可信 度暨症狀與脈診相 關性研究	114/06/30	
40.	CMUH113- REC1- 193(AR-3)	修正案	胸腔暨重 症系涂智 彥主治醫 師	廠商合 作計畫	一項臨床 I/IIa 期劑 量遞增、劑量優化、劑量機子等 展研究等 其性 T 細胞衛子等 理性 (SOA101) 在 局部 應期 或轉移性 實體腫瘤患者中的 安全性和初步療效。	114/06/30	
41.	CMUH113- REC1- 200(AR-2)	修正案	消化系彭 成元主治 醫師	廠商合 作計畫	一項前瞻性、多中心試驗 (B-Sure),以評估在先前參與bepirovirsen 治療研究的慢性 B 型肝炎參與者 (併用及不併用核苷 (酸)治療)之治療反應的長期耐久性	114/07/09	

	口 一口一及八人都亘盲哦心默(上附成)					
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期
42	CMUH113- REC1- 215(AR-1)	修正案	血液腫瘤 科陳珈好 主治醫師	科技部 計畫	液態切片:外泌體表 面蛋白應用於癌症 診斷可能性之探討	114/07/11
43	CMUH114- REC1- 029(AR-3)	修正案	睡眠醫學 中心 光治醫師	廠商合 作計畫	一主要試驗計畫書,為研究阻塞型睡眠呼吸中止症和肥胖或過重參與力度用一次的forglipron的療效和安全性:一項系統一人質的學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學學	114/07/01
44	CMUH114- REC1- 041(AR-2)	修正案	泌尿腫瘤 科黄志醫 主治醫師	廠商合 作計畫	一項 1/2 期試驗, 探討 EG-70 以膀胱 內藥物灌注,施用 於對卡介苗 (BCG) 治療無反應的非肌 肉侵犯性膀胱癌 (NMIBC) 患者,以 及具有 NMIBC 高 風險且未曾接受 BCG 治療或治療不 完全的患者	114/07/04
45	CMUH114- REC1- 060(AR-2)	修正案	血液腫瘤 科白禮源 主治醫師	廠商合 作計畫	一項第2期、非隨 機分配、開放性、 多中心試驗,評估 Raludotatug Deruxtecan 用於胃 腸道癌症受試者的 安全和療效性	114/07/11
46	079(AR-1)	修正案	血液腫瘤 科葉士芃 主治醫師	殿商合作計畫	一項第 3 期、開放性、隨機分配完 國試驗,研究 Golidocitinib 相較 於試驗主持人復發 對/難治型周邊 T 細胞淋巴瘤患者的 抗腫瘤療效	114/07/21
47	CMUH114-	修正案	心臟血管	廠商合	EASi-HF reduced -	114/07/22

	一百一十四年度八次番查會議紀録(上網版)						
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期	
	REC1-		系張坤正	作計畫	一項第 III 期雙		
	081(AR-1)		主治醫師		盲、隨機分配、平		
	001(11111)				行組優越性試驗,		
					與安慰劑併用		
					empagliflozin 相		
					比,評估口服		
					vicadrostat (BI		
					690517) 併用		
					empagliflozin 藥物		
					在患有慢性心臟衰		
					竭 (HF: NYHA II-		
					IV) 且左心室射出		
					分率 (LVEF) <40%		
					並出現症狀的參與		
					者的療效和安全性		
	CMUH103-		內分泌暨				
48.		撤案	新陳代謝	自籌	台灣肥胖糖尿病研	114/07/23	
10.	046(撤)	1/1/2 //	科陳清助	П	究計畫	111/07/23	
	0+0(4 ₀ X)		主治醫師				
			亞洲大學		 利用心電圖、動脈		
	CMUH111-		附設醫院		利用心电画、動脈 波形、與臨床參數		
49.		撤案	內科部心	自籌		114/07/15	
47.		1000 元	臟科王宇	口可	加護病房重症病患	114/07/13	
	126(撤)		澄主治醫		加		
			師		预及 依主		
					回顧分析人類陰莖		
					解剖、大體血流動		
	CMUH112-		醫學系蔡		力學實驗、雙海綿		
50.	REC1-	撤案	孟宏教授	自籌	體攝影圖、超音	114/07/23	
	077(撤)		11 /A 1212		波、電腦斷層、核		
					磁共振影像之資料		
					庫		
					有氧與阻力健身運		
	CMUH112-		運動醫學	m a A	動介入對青少年早		
51.	REC1-	撤案	系陳豐慈	國科會	產兒的執行功能及	114/06/27	
	208(撤)		助理教授	計畫	事件關聯電位之影		
	- (1/4)				響:實驗室情境及		
					隨機控制試驗研究		
	CMUH113-	拟立	通識教育	科技部	臺灣競技桌球的成	114/07/02	
52.	REC1-	撤案	中心陳昱	計畫	功發展策略與挑	114/07/03	
	1 年 N7 日 23 口				戦:從 SPLISS+5	, # 5/1 百	

	7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7 7						
序號	本會編號	送審類型	計畫主持人	計畫經 費來源	計畫名稱	通過日期	
	050(撤)		文助理教		的理論框架探析		
			授				
	CMUH113-		中醫部蘇	院內專	穴位埋線對於減緩		
53.	REC1-	撤案	珊玉主治	題研究	子宮內膜異位症痛	114/06/27	
33.		W 不	醫師	計畫	經之療效評估:隨機	114/00/27	
	125(撤)		西叫	川	分配對照臨床試驗		
					一項第 3 期、隨機		
					分配、雙盲、安慰		
	CMUH113-		內科部腎		劑對照試驗,目的		
- A		从安	臟科賴彬	廠商合	為探討	114/07/02	
54.		撤案	卿主治醫	作計畫	Povetacicept 對患有	114/07/03	
	159(撤)		師		免疫球蛋白 A 腎臟		
					病變的成人受試者		
					之療效 (RAINIER)		

【決議】同意核備。

捌、 嚴重不良事件及安全性報告

一、院內嚴重不良事件通報案件:

不良事件後果:(代碼 A-I)

A 死亡、B 危及生命、C 導致病人住院、D 造成永久性殘疾、E 延長病人住院時間、F 需作處置以防永久性傷害、G 先天性畸形、H 非嚴重不良事件、I 涉及造成受試者或他人更大傷害風險

序號 1.			
本會編號	CMUH108-REC1-030(SAE-16)	送審文件類型	嚴重不良事件
計畫主持人	泌尿科吳錫金主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對 於將接受根除性攝護腺切除手術 受試者研究		

序號 2.			
本會編號	CMUH112-REC1-101(SAE-39)	送審文件類型	嚴重不良事件
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	首次於人體進行、開放性、劑量遞在惡性實體瘤受試者中的安全性		. 驗,以評估 GEN1042

序號 3.				
本會編號	CMUH112-REC1-101(SAE-40)	送審文件類型	嚴重不良事件	
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫	
計畫名稱	首次於人體進行、開放性、劑量遞增與群組擴增試驗,以評估 GEN1042 在惡性實體瘤受試者中的安全性及抗腫瘤活性			

序號 4.			
本會編號	CMUH112-REC1-101(SAE-41)	送審文件類型	嚴重不良事件
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	首次於人體進行、開放性、劑量遞在惡性實體瘤受試者中的安全性		.驗,以評估 GEN1042

序號 5.			
本會編號	CMUH112-REC1-101(SAE-42)	送審文件類型	嚴重不良事件

計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	首次於人體進行、開放性、劑量遞 在惡性實體瘤受試者中的安全性		

序號 6.			
本會編號	CMUH112-REC1-101(SAE-43)	送審文件類型	嚴重不良事件
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	首次於人體進行、開放性、劑量遞在惡性實體瘤受試者中的安全性		L驗,以評估 GEN1042

序號 7.			
本會編號	CMUH112-REC1-222(SAE-6)	送審文件類型	嚴重不良事件
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項第 III 期、多中心、開放性、 表現之晚期/轉移性胃或胃食 AZD0901 單獨使用與試驗主持人 配試驗(CLARITY-Gastric 01)	道交界處腺癌	成年受試者,比較

序號 8.			
本會編號	CMUH112-REC1-222(SAE-7)	送審文件類型	嚴重不良事件
計畫主持人	血液腫瘤科白禮源主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項第 III 期、多中心、開放性、 表現之晚期/轉移性胃或胃食 AZD0901 單獨使用與試驗主持人 配試驗(CLARITY-Gastric 01)	道交界處腺癌	成年受試者,比較

二、非預期問題通報案件:

序號 1.			
本會編號	CMUH108-REC1-030(UP)	送審文件類型	非預期事件
計畫主持人	泌尿科吳錫金主治醫師	計畫經費來源	廠商合作計畫
計畫名稱	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照第3期 將接受根除性攝護腺切除手術的高風險傷 研究		•

三、多中心臨床試驗安全性通報:

結果:(代碼1-7)

1.死亡 2.危及生命 3.導致病人住院或延長病人住院時間 4.造成永久性殘疾 disability 5.先天性畸形 6.需作處置以防永久性傷害 7.其他(請敘述)

評估:(代碼 A-D)

A.不影響計畫進行 B.需增加安全性檢查 C.需修改計畫書或同意書 D.會影響計畫之進行,需考慮中止試驗

序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
1.	CMUH112- REC1-196	2025/5/2	2282750	Followup 8	#1) MK-5684 Tablet (opevesostat tosylate) #2) FLUDROCORT ISONE (5684- 004 STUDY) Tablet (fludrocortisone) #3) DEXAMETHA SONE (5684- 004 STUDY) Tablet (dexamethasone)	ADRENAL CRISIS [Adrenal crisis (10001346)*] Hyperosmolar non-ketotic hyperglycemic state [Hyperosmolar hyperglycaemic state (10076413)*]	2, 3	A

序場	本會編號	發生日期	安全性報		可疑藥品	不良事件	結果	評估
號	本會編號 CMUH112- REC1-196	發生日期 2025/4/14	安全性報告編號 2284071	報告類 別 Followup 5	#1) MK-5684 Tablet (opevesostat tosylate) #2) HYDROCORTI SONE (5684- 004 STUDY) Tablet (hydrocortisone) #3) FLUDROCORT ISONE (5684- 004 STUDY) Tablet (fludrocortisone) #4) DEXAMETHA SONE (5684- 004 STUDY) Tablet (dexamethasone) #5) Acarbose (Acarbose) (Acarbose)	Hypokalemia [Hypokalaemia (10021015)*] Venous reflux disorder of the lower extremities	结果 2,3	評估 A

		— H -			香旦胃 			
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
					#1) MK-5684 Tablet			
					(opevesostat tosylate) #2)	Worsening of COPD [Chronic obstructive		
					DEXAMETHA	pulmonary disease		
			IT-		SONE (5684- 004 STUDY)	exacerbation (10077773)*] worsening of COPD		
3.	CMUH112- REC1-196	2024/10/31	009507513- 2411ITA00	_	Tablet	[Chronic obstructive	2, 3	A
			1941		(dexamethasone)	pulmonary disease exacerbation (10077773)*]		
					#3)	Hypoadrenalism		
					FLUDROCORT	[Hypoadrenalism		
					ISONE (5684- 004 STUDY)	(10020936)*]		
					Tablet			
					(fludrocortisone)			
					#1) MK-5684			
					Tablet			
					(opevesostat			
					tosylate)			
					#2)			
					FLUDROCORT			
					ISONE (5684-			
	CM III II I I				004 STUDY)	D 4 FD 4	1.2	
4.	CMUH112- REC1-196	2025/6/3	2294332	Initial	Tablet (fludrocortisone)	Death [Death (10011906)*]	1, 2, 7	A
	16201 170				#3) Suspect	(10011500)]	,	
					Product(s):			
					DEXAMETHA			
					SONE (5684-			
					004 STUDY)			
					Tablet			
					(dexamethasone			
)			

序贴	本會編號	發生日期	安全性報	報告類	可疑藥品	不良事件	結果	評估
序號 5.	本會編號 CMUH112- REC1-196	發生日期 2025/4/14				不良事件 Hypokalemia [Hypokalaemia (10021015)*] Venous reflux disorder of the lower extremities	2,3	評估 A

序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
6.	CMUH112- REC1-196	2024/10/31	IT- 009507513- 2411ITA00 1941	Followup 9	#1) MK-5684 Tablet (opevesostat tosylate) #2) DEXAMETHA SONE (5684- 004 STUDY) Tablet (dexamethasone) #3) FLUDROCORT ISONE (5684- 004 STUDY) Tablet (fludrocortisone)	Worsening of COPD [Chronic obstructive pulmonary disease exacerbation (10077773)*] Hypoadrenalism [Hypoadrenalism (10020936)*] worsening of COPD [Chronic obstructive pulmonary disease exacerbation (10077773)*]	2, 3	A
7.	CMUH112- REC1-196	2025/4/9	2295508	Initial	#1) ABIRATERON E ACETATE (5684 STUDY) Tablet (abiraterone acetate) #2) PREDNISONE (5684 STUDY) Tablet (Prednisone)	Serum phosphorus decrease [Serum phosphate decreased (10040370)*] Decreased serum phosphate [Serum phosphate decreased (10040370)*]	2, 3	A

	一日一十四年及八次番笪曾讓紀鍊(上網版)											
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估				
8.	CMUH112- REC1-196	2025/6/3	2294332	Followup 1	#1) MK-5684 Tablet (opevesostat tosylate) #2) FLUDROCORT ISONE (5684- 004 STUDY) Tablet (fludrocortisone) #3) DEXAMETHA SONE (5684- 004 STUDY) Tablet (dexamethasone)	Death [Death (10011906)*]	1, 2	A				
9.	CMUH112- REC1-196	2025/4/9	2295508	Followup 1	#1) ABIRATERON E ACETATE (5684 STUDY) Tablet (abiraterone acetate) #2) PREDNISONE (5684 STUDY) Tablet (Prednisone)	Decreased serum phosphate [Serum phosphate decreased (10040370)*]	2, 3	A				

序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
10.	CMUH112- REC1-196	2025/4/9	2295508	Followup 2	#1) ABIRATERON E ACETATE (5684 STUDY) Tablet (abiraterone acetate) #2) PREDNISONE (5684 STUDY) Tablet (Prednisone)	Decreased serum phosphate (hypophosphatemia) [Hypophosphatemia (10021059)*]	2, 3	A
11.	CMUH112- REC1-196	2025/4/18	2278904	Followup 14	#1) MK-5684 Tablet (opevesostat tosylate) #2) DEXAMETHA SONE (5684- 004 STUDY) Tablet (dexamethasone) #3) FLUDROCORT ISONE (5684- 004 STUDY) Tablet (fludrocortisone)	disseminated hemorrhagic intravascular coagulation [Disseminated intravascular coagulation (10013442)*] Adrenal insufficiency [Adrenal insufficiency (10001367)*] intracranial subdural hematoma [Intracranial subdural hematoma (10055374)*] THROMBOCYTOPENIA [Thrombocytopenia (10043554)*]	1, 3	A

序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
12.	CMUH112- REC1-196	2025/5/22	2290506	Followup 6	#1) ENZALUTAMI DE (5684 STUDY) Capsule (enzalutamide)	Acute heart failure [Cardiac failure acute	2, 3	A
13.	CMUH112- REC1-196	2025/5/22	2290506	Followup 7	#1) ENZALUTAMI DE (5684 STUDY) Capsule (enzalutamide)	Pneumonia [Pneumonia (10035664)*] Acute heart failure [Cardiac failure acute (10007556)*] Pulmonary Thromboembolism [Pulmonary thromboembolism (10037436)*]	2, 3	A

序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
14.	CMUH112- REC1-196	2025/4/18	2278904	Followup 15	#1) MK-5684 Tablet (opevesostat tosylate) #2) FLUDROCORT ISONE (5684- 004 STUDY) Tablet (fludrocortisone) #3) DEXAMETHA SONE (5684- 004 STUDY) Tablet (dexamethasone)	disseminated hemorrhagic intravascular coagulation [Disseminated intravascular coagulation (10013442)*] Adrenal insufficiency [Adrenal insufficiency (10001367)*] intracranial subdural hematoma [Intracranial subdural hematoma (10055374)*] THROMBOCYTOPENIA [Thrombocytopenia (10043554)*]	1, 3	A
15.	CMUH112- REC1-196	2025/6/9	2295508	Followup 3	#1) ABIRATERON E ACETATE (5684 STUDY) Tablet (abiraterone acetate) #2) PREDNISONE (5684 STUDY) Tablet (Prednisone)	Worsening decreased serum phosphate (hypophosphatemia) [Hypophosphatemia (10021059)*] Metabolic Acidocis [Metabolic acidosis (10027417)*]	2, 3	A

序	1	H	安全性報		町旦自成((())		,, , ,,	_ ··
號	本會編號	發生日期	告編號	別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
16.	CMUH112- REC1-196	2025/5/22	2290506	Followup 8	#1) ENZALUTAMI DE (5684 STUDY) Capsule (enzalutamide)	Acute heart failure [Cardiac failure acute	2, 3	A
17.	CMUH112- REC1-196	2025/6/9	2295508	Followup 4	#1) ABIRATERON E ACETATE (5684 STUDY) Tablet (abiraterone acetate) #2) PREDNISONE (5684 STUDY) Tablet (Prednisone)	Worsening decreased serum phosphate (hypophosphatemia) [Hypophosphatemia (10021059)*]	2, 3	A
18.	CMUH112- REC1-196	2025/5/22	2290506	Followup 9	#1) ENZALUTAMI DE (5684 STUDY) Capsule (enzalutamide)	Acute heart failure [Cardiac failure acute	2, 3	A

序號	本會編號	發生日期	安全性報告編號		可疑藥品	不良事件	結果	評估
19.	CMUH112- REC1-196	2025/6/9	2295508	Followup 5	#1) ABIRATERON E ACETATE (5684 STUDY) Tablet (abiraterone acetate) #2) PREDNISONE (5684 STUDY) Tablet (Prednisone)	Worsening decreased serum phosphate (hypophosphatemia) [Hypophosphatemia (10021059)*]	2, 3	A
20.	CMUH112- REC1-196	2025/5/22	2290506	Followup 10	#1) ENZALUTAMI DE (5684 STUDY) Capsule (enzalutamide)	Acute heart failure [Cardiac failure acute (10007556)*] Pulmonary Thromboembolism [Pulmonary thromboembolism (10037436)*] Pneumonia [Pneumonia (10035664)*]	2, 3	A

		— н -			奋 旦 胃 硪 紀 3	-4·(<u>-</u> ··4//2e)		
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
					#1) MK-5684			
					Tablet			
					(opevesostat			
					tosylate)			
					#2)			
					FLUDROCORT			
					ISONE (5684-			
	CMUH112-			Followup	004 STUDY)	Death [Death		
21.	REC1-196	2025/6/3	2294332	2	Tablet	(10011906)*]	1, 2	A
	KEC1-190			2	(fludrocortisone)	(10011900).]		
					#3)			
					DEXAMETHA			
					SONE (5684-			
					004 STUDY)			
					Tablet			
					(dexamethasone			
)			
					#1) MK-5684			
					Tablet	disseminated hemorrhagic		
					(opevesostat	intravascular coagulation		
					tosylate)	[Disseminated		
					#2)	intravascular coagulation		
					FLUDROCORT	(10013442)*]		
					ISONE (5684-	Adrenal insufficiency		
	CMUH112-			Followup	004 STUDY)	[Adrenal insufficiency		
22.	REC1-196	2025/4/18	2278904	16	Tablet	(10001367)*]	1, 3	A
	RECT 190			10	(fludrocortisone)	intracranial subdural		
					#3)	hematoma [Intracranial		
					DEXAMETHA	subdural hematoma		
					SONE (5684-	(10055374)*]		
					004 STUDY)	THROMBOCYTOPENIA		
					Tablet	[Thrombocytopenia		
					(dexamethasone	(10043554)*]		
)			

上		- 4			田旦目 戦(心)	V ((= V)(=)		
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
23.	CMUH112- REC1-196	2025/4/2	2273903		#1) MK-5684 Tablet (opevesostat tosylate) #2) DEXAMETHA SONE (5684- 004 STUDY) Tablet (dexamethasone) #3) FLUDROCORT ISONE (5684- 004 STUDY) Tablet (fludrocortisone) #4) Xtandi (Enzalutamide) - MPID: 2507766	Drug-Induced interstitial Pneumonitis [Interstitial pneumonitis (10022618)*] Pneumonia [Pneumonia (10035664)*] Unknown cause of death [Unknown cause of death (10063378)*]	1, 3	A
24.	CMUH107- REC1-174	2024/7/9	FR- 009507513- 1984032	Initial	#1) Pembrolizumab vs. Placebo #2) EPIRUBICIN (3475-756 STUDY) Injection (epirubicin)	Acute myeloid leukaemia [Acute myeloid leukaemia]	1,3	A

	一日一十四十及八头番鱼胃锅色虾(上树放)											
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估				
25.	CMUH107- REC1-174	2024/7/9	FR- 009507513- 1984032	Followup 1	#1) Pembrolizumab vs. Placebo #2) EPIRUBICIN (3475-756 STUDY) Injection (epirubicin)	Acute myeloid leukaemia [Acute myeloid leukaemia]	1,3	A				
26.	CMUH113- REC1-122	2025/2/5	DS-2025- 128579-CN	FU5	DS-7300a	感染性肺炎	1, 3	A				
27.	CMUH113- REC1-122	2025/2/5	DS-2025- 128579-CN	FU6	DS-7300a	感染性肺炎	1, 3	A				
28.	CMUH113- REC1-122	2025/2/5	DS-2025- 128579-CN	FU7	DS-7300a	感染性肺炎	1, 3	A				
29.	CMUH113- REC1-122	2025/2/5	DS-2025- 128579-CN	FU8	DS-7300a	感染性肺炎	1, 3	A				
30.	CMUH113- REC1-122	2025/3/6	DS-2025- 129644-KR	FU1	DS-7300a	間質性肺疾病	1, 3	A				
31.	CMUH113- REC1-122	2025/3/6	DS-2025- 129644-KR	FU2	DS-7300a	間質性肺疾病	1, 3	A				
32.	CMUH113- REC1-122	2025/3/6	DS-2025- 129644-KR	FU3	DS-7300a	間質性肺疾病	1, 3	A				
33.	CMUH113- REC1-122	2025/3/13	DS-2025- 130927-KR	FU1	DS-7300a	1.腹瀉 2.異物吸入	1, 3	A				
34.	CMUH113- REC1-122	2025/3/13	DS-2025- 130927-KR	FU2	DS-7300a	1.腹瀉 2.異物吸入	1, 3	A				
35.	CMUH113- REC1-122	2025/3/24	DS-2025- 133041-FR	FU1	Topotecan	敗血性休克	1, 3	A				
36.	CMUH113- REC1-122	2025/3/24	DS-2025- 133041-FR	FU2	Topotecan	感染性休克	1, 3	A				
37.	CMUH113- REC1-122	2025/3/24	DS-2025- 133041-FR	FU3	Topotecan	感染性休克	1, 3	A				
38.	CMUH113- REC1-122	2025/3/24	DS-2025- 133041-FR	FU4	Topotecan	感染性休克	1, 3	A				
		1 22 17				生 45 五,止 54	<u> </u>					

序	1 4		安全性報		即旦自吸心 。			
號	本會編號	發生日期	告編號	別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
39.	CMUH113- REC1-122	2025/3/24	DS-2025- 133041-FR	FU5	Topotecan	感染性休克	1, 3	A
40.	CMUH113- REC1-122	2025/4/14	DS-2025- 136201-DE	INI	Topotecan	血小板减少症	2	A
41.	CMUH113- REC1-122	2025/4/14	DS-2025- 136201-DE	FU1	Topotecan	血小板减少症	2	A
42.	CMUH113- REC1-122	2025/4/14	DS-2025- 136201-DE	FU2	Topotecan	血小板减少症	2	A
43.	CMUH113- REC1-122	2025/4/8	DS-2025- 136973-AU	INI	DS-7300a	肺炎	1, 3	A
44.	CMUH110- REC1-156	2025/1/31	2228873	Followup 12	#1) PEMBROLIZU MAB Solution for injection (pembrolizumab) #2) BCG LIVE Powder For Instillation Fluid (BCG)	retroperitoneal hematoma [Retroperitoneal haematoma (10058360)*] Gastrointestinal bleeding [Gastrointestinal bleeding	2	A
45.	CMUH110- REC1-156	2024/11/28	CN- 009507513- 2412CHN0 01898	Followup 16	#1) PEMBROLIZU MAB Solution for injection (pembrolizumab) #2) BCG LIVE Powder For Instillation Fluid (BCG)	Type I respiratory failure [Respiratory failure type 1	1, 2, 3	A

	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1									
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估		
						1) DECREASED WHITE				
						BLOOD CELL COUNT,				
						White blood cell count				
	CMUH113-		2024-	follow up	1) BLINDED	decreased				
46.	REC1-095	2024/12/13	195101(9)	9	GOLCADOMI	2) DECREASED	2 \ 3	A		
	KEC1-093		193101(9)	9	DE (Suspect)	PLATELET COUNTS) -				
						Recovered/Resolved				
						3) NEUTROPHIL COUNT				
						DECREASED				
						1) DECREASED WHITE				
						BLOOD CELL COUNT,				
						White blood cell count				
								decreased		
					1) BLINDED	2) DECREASED				
47.	CMUH113-	2024/12/13	2024-	follow up	GOLCADOMI	PLATELET COUNTS,	2 \ 3	A		
47.	REC1-095	2024/12/13	195101(11)	11	DE (Suspect)	Platelet count decreased -		A		
					DE (Suspect)	Recovered/Resolved				
						3) NEUTROPHIL COUNT				
						DECREASED, Neutrophil				
						count decreased				
						- Recovered/Resolved				
						1) MULTIPLE ORGAN				
						DYSFUNCTION				
						SYNDROME, Multiple				
	CMUH113-		2025-	follow up	1) BLINDED	organ dysfunction	1、			
48.	REC1-095	2025/2/10	021563(7)	7	CC-99282	syndrome - Fatal	2、	A		
	KLC1-073		021303(7)	,	CC 77202	2) ACUTE	3 \ 7			
						GASTROENTERITIS) -				
						Not Recovered/Not				
						Resolved/Ongoing				

	一日一十四十及八八番旦胃硪紀歟(工門似)										
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估			
49.	CMUH113- REC1-095	2025/2/11	2025- 023523(4)	follow up 4	1) BLINDED GOLCADOMI DE (Suspect)	1) DIARHHEA) - Recovering/Resolving 2) SEPSIS - Fatal 3) PLEURAL EFFUSION) - Recovering/Resolving 4) COVID-19) - Recovering/Resolving	1 · 2 · 3 · 7	A			
50.	CMUH113- REC1-095	2025/3/7	2025- 037331(6)	follow up	1) BLINDED GOLCADOMI DE (Suspect)	SMALL BOWEL PERFORATION- Recovered/Resolved	2 · 3 · 7	A			
51.	CMUH113- REC1-095	2025/3/10	2025- 038240(3)	follow up	1) BLINDED GOLCADOMI DE (Suspect)	FEBRILE NEUTROPENIA- Recovered/Resolved	2 \ 3 \cdot 7	A			
52.	CMUH113- REC1-095	2025/3/14	2025- 040863(3)	follow up	1) BLINDED CC-99282	PNEUMONIA) - Fatal	1 \ 2 \ 7	A			
53.	CMUH113- REC1-095	2025/3/14	2025- 040863(4)	follow up	1) BLINDED GOLCADOMI DE (Suspect)	PNEUMONIA) - Fatal	1 \ 2 \cdot 7	A			
54.	CMUH113- REC1-095	2025/3/14	2025- 042495(1)	follow up 1	1) BLINDED CC-99282	1) ABDOMINAL SEPTIC SHOCK, Septic shock - Fatal 2) ANEMIA- Recovered/Resolved 3) THROMBOCYTOPENIA - Recovered/Resolved 4) PAIN IN RIGHT LEG AT THE FINGERTIPS PRESSURE SUSPECTED OF DEEP VEIN THROMBOSIS - Recovered/Resolved	1、3、7	A			

		<u> </u>	1 1	χ	香旦胃 	小(工門)人		
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
					1) BLINDED	SEPSIS -Not		
55.	CMUH113- REC1-095	2025/4/9	2025- 054216(0)	Initial	GOLCADOMI	Recovered/Not	2 · 3 · 7	A
					DE (Suspect)	Resolved/Ongoing		
	C) (IIIII 112		2025	C 11	1) BLINDED	SEPSIS - Not	2	
56.	CMUH113- REC1-095	2025/4/9	2025- 054216(1)	follow up	GOLCADOMI	Recovered/Not	2 \ 3 \cdot 7	A
					DE (Suspect)	Resolved/Ongoing		
						1) SEPSIS -		
					1) DI DIDED	Recovered/Resolved		
	CMUH113-		2025-	follow up	1) BLINDED	2) FEBRILE	2 · 3 · 7	
57.	REC1-095	2025/4/9	054216(2)	2	GOLCADOMI	NEUTROPENIA - Not		A
					DE (Suspect)	Recovered/Not		
						Resolved/Ongoing		
				2.44	1) BLINDED			
58.	CMUH113- REC1-095	2024/12/13	2024- 195024(6)	follow up	GOLCADOMI	ORAL MUCOSITIS -	2、3	A
					DE (Suspect)	Recovered/Resolved		
	CMUH113- REC1-095	2024/10/11	2024- 161794(11)	follow up 11	1) BLINDED	ACUTE PULMONARY	2 \ 3 \ 7	A
59.					GOLCADOMI	OEDEMA -		
					DE (Suspect)	Recovered/Resolved		
	CMUH113- REC1-095	2025/2/17	2025- 026502(3)	follow up	1) BLINDED	ORAL MUCOSITIS -	2 \ \ 3	A
60.					GOLCADOMI	Recovered/Resolved		
					DE (Suspect)			
					#1)			
	CMUH114- REC1-060	2025/6/9	CL- 009507513- 2295062	Followup 1	RALUDOTATU	Pancytopenia	2.3.4.	
					G	[Pancytopenia		A
61.					DERUXTECAN	(10033661)*]		
					Injection	septick shock [Septic		
					(raludotatug	shock (10040070)*]		
					deruxtecan)			
						Death [Death		
62.	CMUH114- REC1-060	2025/6/9	CL- 009507513- 2295062	Followup 2	1	(10011906)*]	1.2.3.	A
					Pancytopenia	septic shock [Septic shock		
					[Pancytopenia	(10040070)*]		
					(10033661)*],	Pancytopenia	4.7	
						[Pancytopenia		
						(10033661)*]		
			-	-				

					町旦日吸心	• • • •		
序號	本會編號	發生日期	安全性報 告編號	報告類 別	可疑藥品	不良事件	結果	評估
63.	CMUH110- REC1-224	2023/2/16	2023A0215 12	Fup # 2	Finerenone /Placebo	COVID-19; Pneumonia	1, 3	A
64.	CMUH110- REC1-224	2023/7/11	2023A0983 72	Initial	Finerenone /Placebo	Hyperkalaemia	2, 3	A
65.	CMUH110- REC1-224	2023/2/16	2023A0215 12	Fup # 3	Finerenone /Placebo	COVID-19; Pneumonia	1, 3	A
66.	CMUH110- REC1-224	2023/7/11	2023A0983 72	Fup # 1	Finerenone /Placebo	Hyperkalaemia	2, 3	A
67.	CMUH110- REC1-224	2023/2/16	2023A0215 12	Fup # 4	Finerenone /Placebo	COVID-19; Pneumonia	1, 3	A
68.	CMUH110- REC1-224	2023/2/16	2023A0215 12	Fup # 5	Finerenone /Placebo	Sepsis; COVID-19; Pneumonia	1, 3	A
69.	CMUH110- REC1-224	2023/7/11	2023A0983 72	Fup # 2	Finerenone /Placebo	Hyperkalaemia; Metabolic acidosis	2, 3	A
70.	CMUH110- REC1-224	2023/7/11	2023A0983 72	Fup # 3	Finerenone /Placebo	Hyperkalaemia; Metabolic acidosis	2, 3	A
71.	CMUH110- REC1-224	2023/7/11	2023A0983 72	Fup # 4	Finerenone /Placebo	Hyperkalaemia; Metabolic acidosis	2, 3	A
72.	CMUH110- REC1-224	2023/11/3	2023A1646 56	Initial	Finerenone /Placebo	Pericardial effusion; Dyspnoea	2, 3, 7 (Medi cal signif icant)	A
73.	CMUH110- REC1-224	2023/11/3	2023A1646 56	Fup # 1	Finerenone /Placebo	Pericardial effusion	2, 3	A
74.	CMUH110- REC1-224	2025/4/5	2025A0480 98	Initial	Finerenone /Placebo	Death	1	A
75.	CMUH110- REC1-224	2025/4/5	2025A0480 98	Fup # 1	Finerenone /Placebo	Death	1	A
76.	CMUH110- REC1-224	2025/3/20	2025A0385 98	Initial	Finerenone /Placebo	Hyperkalaemia	2	A

【決議】同意核備。

玖、 報備其他事項審查

序號	本會編號	計畫 主持人	報備內容
1.	CMUH112-REC1-142	葉士芃	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Tocilizumab *安全性報告期間: 2024 年 10 月 11 日至 2025 年 04 月 10 日 *試驗藥物名稱: Rituximab *安全性報告期間: 2024 年 11 月 18 日至 2025 年 05 月 17 日
2.	CMUH113-REC1-049	葉士芃	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Epcoritamab *安全性報告期間: 113 年 9 月 22 日至 114 年 3 月 21 日
3.	CMUH110-REC1-113	周仁偉	【結案成果報告備查】 *版本:1 *日期:2025年05月09日
4.	CMUH107-REC1-058	王惠暢	【臨床試驗結果摘要備查】 *版本:WO40324Laypersonsummary— TaiwanChineseV1,datedApr-2025 *日期:2025 年 04 月
5.	CMUH109-REC1-134	白禮源	【結案成果報告備查】 *版本: v2.o *日期: 114 年 05 月 15 日
6.	CMUH110-REC1-004	王惠暢	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: AZD9833 *安全性報告期間: 113 年 02 月 17 日至 113 年 08 月 16 日 *試驗藥物名稱: Anastrozole *安全性報告期間: 113 年 02 月 12 日至 113 年 08 月 11 日 *試驗藥物名稱: AZD9833 *安全性報告期間: 113 年 08 月 17 日至 114 年 02 月 16 日 *試驗藥物名稱: Anastrozole *安全性報告期間: 113 年 08 月 12 日至 114 年 02 月 11 日
7.	CMUH113-REC1-153	葉士芃	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Bleximenib *安全性報告期間: 2024 年 04 月 09 日至 2025 年 04 月 08 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Bleximenib *安全性報告期間: 2024 年 10 月 09 日至 2025 年 04 月 08 日
8.	CMUH103-REC1-097 CMUH110-REC1-126	王惠暢陳清助	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Abemaciclib(LY2835219) *安全性報告期間: 2024 年 09 月 29 日至 2025 年 03 月 28 日 【其他】 *內容: 更新個案報告表 *版本日期: I3Y-MC-JPBL_AnnotatedCRF_10Feb2025 【結案成果報告備查】
7.	CMUHIIU-KECI-120	沐月坳	E. S. M. WALLE DE E. DA TO E.

一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一					
序號	本會編號	計畫 主持人	報備內容		
			*版本:1.0 *日期:2024年10月22日		
10.	CMUH114-REC1-060	白禮源	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: MK5909RALUDOTATUGDERUXTECAN *安全性報告期間: 2024 年 11 月 20 日至 2025 年 05 月 19 日		
11.	CMUH111-REC1-225	白禮源	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: AZD0901 *安全性報告期間: 113 年 10 月 19 日至 114 年 04 月 18 日 *試驗藥物名稱: AZD7789 *安全性報告期間: 113 年 09 月 17 日至 114 年 03 月 16 日 *試驗藥物名稱: Volrustomig(MEDI5752) *安全性報告期間: 113 年 10 月 11 日至 114 年 04 月 10 日		
12.	CMUH106-REC1-108	葉士芃	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: AG-120DSUR *安全性報告期間: 114 年 01 月 17 日至 114 年 05 月 03 日		
13.	CMUH112-REC1-137	陳科維	【DSMB 決議通知】 *決議信件日期: 112 年 11 月 10 日 【DSMB 決議通知】 *決議信件日期: 113 年 04 月 10 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Melvexian *安全性報告期間: 111 年 06 月 08 日至 111 年 12 月 07 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Melvexian *安全性報告期間: 111 年 12 月 08 日至 112 年 06 月 07 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Melvexian *安全性報告期間: 112 年 06 月 08 日至 112 年 12 月 07 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Melvexian *安全性報告期間: 112 年 12 月 08 日至 113 年 06 月 07 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Melvexian *安全性報告期間: 113 年 06 月 08 日至 113 年 12 月 07 日 【定期安全性報告】(DSUR) *試驗藥物名稱: Melvexian *安全性報告期間: 110 年 12 月 08 日至 111 年 12 月 07 日 【定期安全性報告】(DSUR) *試驗藥物名稱: Melvexian *安全性報告期間: 111 年 12 月 08 日至 112 年 12 月 07 日 【定期安全性報告】(DSUR) *試驗藥物名稱: Melvexian *安全性報告】(DSUR)		

一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一					
序號	本會編號	計畫 主持人	報備內容		
			*安全性報告期間:112年12月08日至113年12月07日		
14.	CMUH113-REC1-048	葉士芃	【定期安全性報告】 檢附兩份定期安全性報告: *試驗藥物名稱: Selinexor(KPT-330) *安全性報告期間:113年01月01日至113年12月31日 *版本日期: 1)Selinexor(KPT-330)SUSARLineListing_01-Jan-2024to30-Jun-2024 2)Selinexor(KPT-330)SUSARLineListing_01-Jul-2024to31-Dec-2024 檢附一份 DSMB 決議報告: 1)SENTRY(XPORT-MF-034)DSMBMeeting25Feb2025DecisionReportSIGNED14Mar 2025		
15.	CMUH113-REC1-111	蔡宗佑	【其他】 *內容:Memo:16June2025		
16.	CMUH112-REC1-048	周仁偉	【DSMB 決議通知】 *決議信件日期: 2024 年 12 月 3 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: DUPILUMAB(SAR231893) *安全性報告期間: 2023 年 3 月 29 日至 2023 年 9 月 28 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: DUPILUMAB(SAR231893) *安全性報告期間: 2024 年 3 月 29 日至 2024 年 9 月 28 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: DUPILUMAB(SAR231893) *安全性報告期間: 2024 年 9 月 29 日至 2025 年 3 月 28 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: DUPILUMAB(SAR231893) *安全性報告期間: 2024 年 3 月 29 日至 2025 年 3 月 28 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: DUPILUMAB(SAR231893) *安全性報告期間: 2024 年 3 月 29 日至 2025 年 3 月 28 日 【其他】 更新保險證書 *日期: 2025 年 4 月 23 日		
17.	CMUH113-REC1-025	劉昌憲	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Tirapazamine(TPZ) *安全性報告期間: 2024年02月14日至2025年02月13日 【更新主持人手冊】 *版本: 8.0 *日期: 2025年03月14日		
18.	CMUH110-REC1-224	張志宗	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Finerenonevs.Placebo *安全性報告期間: 2025 年 03 月 01 日至 2025 年 05 月 31 日		

序號	本會編號	計畫 主持人	報備內容
19.	CMUH113-REC1-014	邱昌芳	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Livmoniplimab(ABBV-151) *安全性報告期間: 2024 年 7 月 25 日至 2025 年 1 月 24 日 【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Budigalimab(ABBV-181) *安全性報告期間: 2024 年 10 月 19 日至 2025 年 4 月 18 日
20.	CMUH110-REC1-062	劉昌憲	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: Tirapazamine(TPZ) *安全性報告期間: 2024 年 02 月 14 日至 2025 年 02 月 13 日 【更新主持人手册】 *版本: 8.0 *日期: 2025 年 03 月 14 日
21.	CMUH112-REC1-051	劉崇祥	【定期安全性報告】 *試驗藥物名稱: ASUNDEXIAN *安全性報告期間: 2025 年 02 月 01 日至 2025 年 04 月 30 日

【決議】同意核備。

壹拾、實地訪查研究案 (略)

壹拾壹、臨時動議 (略)

壹拾貳、散會(19時35分)