

高雄醫學大學附設中和紀念醫院人體試驗審查委員會 2025 年第二人體試驗審查委員會第 10 次審查會議紀錄

時間：2025 年 10 月 28 日（星期二）下午 13：30~15：20

地點：實體會議：高醫附院 S 棟 6 樓 會議室

主席：黃旼儀主任委員

應到：17 人；實到：11 人；法定人數：9 人；男性：8 人；女性：3 人

醫療：6 人；非醫療：5 人；機構內：6 人；非機構內：5 人

審查(替代)委員：黃旼儀、王耀廣、葉宗讓、吳秉勳、胡楚松、劉珮均、周銘鐘、
林增玉、胡忠銘、李世仰、林武震(替代委員)

易受傷害族群代表委員/專家：李世仰、胡忠銘

請假委員：黃耀斌、林宜靜、陳芳銘、莊萬龍、洪仁宇、蔡宜純、劉嘉茹

迴避委員：洪仁宇 KMHIRB-F(II)-20230087、KMHIRB-F(II)-20240209、

KMHIRB-F(I)-20250118、KMHIRB-F(I)-20250224

王耀廣 KMHIRB-F(II)-20230164

葉宗讓 KMHIRB-F(II)-20230164、 KMHIRB-F(I)-20240317、

KMHIRB-F(I)-20250142

莊萬龍 KMHIRB-F(I)-20240074、KMHIRB-F(II)-20250283

吳秉勳 KMHIRB-F(I)-20250083

陳芳銘 KMHIRB-F(I)-20200107

列席人員：張鈺堂

執行秘書：王耀廣、葉宗讓(議程主導討論)

會議紀錄：許淳雅、鄭貿純

壹、主席報告：

1.宣讀保密/利益衝突迴避：

- (1)為人體試驗計畫之主持人、協同主持人、共同主持人或委託人。
- (2)與主持人有配偶、四親等內之血親或三親等內之姻親或曾有此關係。
- (3)與人體試驗計畫委託人有聘僱關係。
- (4)其他經審查會認有利益迴避之必要者。

2. 與該試驗計畫委託人有下列關係時，應揭露之：

- (1) 支薪之顧問
- (2) 本人、配偶與三親等以內之親屬對該試驗計畫委託人或團體之投資。
- (3) 其他財務往來狀況足以影響案件之審查者。

3.財務之利益衝突：

- (1) 我與我的配偶及未成年子女於過去十二個月期間，自該臨床研究委託者所收受之報酬（如顧問費、演講費、出席費等）、捐贈、禮品及其他具金錢價值之給付，合計達十五萬元以上者。
- (2) 我與我的配偶及未成年子女於過去十二個月期間，對該臨床研究計畫委託者之資產持 股利益(如股份、股票選擇權等)達資本額 5%以上者。
- (3) 我或我的配偶及未成年子女為該臨床研究所使用之專利或著作之所有權人或對該臨床 研究所使用之專利或著作獲有授權金。
- (4) 我與我的配偶及未成年子女自該臨床研究計畫委託者所收受之報酬數值可能受該計畫 成果之影響。
- (5) 我或我的配偶及未成年子女為臨床研究計畫委託者之員工或董事。

貳、人委會報告案：

一、2025 年第二人體試驗審查委員會第 9 次審查會議執行情形

- 1.新案-CIRB 主審案共 2 件、一般審查案共 6 件，決議「修正後通過」共 5 件、「修正後重新入會」共 3 件；追縱審查頻率: 4 件 1 年，4 件為 6 個月。
- 2.共識決議案件—試驗偏差通報 17 件、一般審查實質變更案 17 件、SAE 2 件、SUSAR 2 件、安全性通報 8 件、未預期事件 0 件、實地訪視 2 件。
- 3.追認案件—其他事項 2 件。
- 4.備查案件—SAE(不相關/可能不相關)共 21 件、專案/恩慈用藥申請案 0 件、CIRB 審核備案 27 件、一般審查核備案 39 件、簡易審查核備案 45 件、免審核備案 1 件、行政結案 3 件。

參、討論表決事項

一、新案-共 9 案(CIRB 主審案 0 案、一般案 9 案)

類別	序 號	IRB/REC 案號	計畫名稱	備註
一般審 (急件)	1	53173	吸入性燒傷病患使用肝素與乙醯半胱氨酸霧化治療之臨床成效分析：回溯性研究	
一般審 (急件)	2	53212	臺灣中高齡愛滋感染者長照需求推估與整合式照護模式發展	
一般審	3	50636	一項開放性長期第 III 期延伸試驗，評估 Dexpramipexole 用於嚴重嗜酸性球型氣喘參與者的長期安全性和耐受性 (EXHALE-5)	
一般審	4	52772	氫水對口腔癌皮瓣重建術後之口腔急性發炎、口腔菌相及疼痛之介入成效	
一般審	5	52878	極微創關節鏡輔助喙鎖鈕釦式縫線懸吊固定系統結合張力帶螺釘固定技術於鎖骨遠端骨折之手術精進與應用研究	
一般審	6	52877	混合實境輔助影像導航技術於骨盆微創內固定手術之應用與精進	
一般審	7	51153	山柰酚成分面膜在皮膚保養功效之實證評估	*胡楚松委員迴避
一般審	8	52133	探索多元候選治療對人類退化性軟骨細胞微環境之調控效應	
一般審 (急件)	9	52474	基於神經網路與生成對抗網路模型之智慧咬合不正醫療與製造協作平台	

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	1		
IRB/REC 案號	53173	送審案件類別	一般審查計畫案 急件
計畫主持人	陳宜貞	經費來源	院內計畫
計畫名稱	吸入性燒傷病患使用肝素與乙醯半胱氨酸霧化治療之臨床成效分析：回溯性研究		
決 議	1.無須修改，核准 / 修正後通過(須依審查意見修改)。 2.依本案風險程度，決議本案每 6 個月/每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	2		
IRB/REC 案號	53212	送審案件類別	一般審查案/新案 急件
計畫主持人	李雋元	經費來源	衛生福利部疾病管制署
計畫名稱	臺灣中高齡愛滋感染者長照需求推估與整合式照護模式發展		
決 議	1.無須修改，核准。 2.依本案風險程度，決議本案每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	3		
IRB/REC 案號	50636	送審案件類別	一般審查計畫案 (藥品臨床試驗 phase III)
計畫主持人	許超群	經費來源	廠商
計畫名稱	一項開放性長期第 III 期延伸試驗，評估 Dexpramipexole 用於嚴重嗜酸性球型氣喘參與者的長期安全性和耐受性 (EXHALE-5)		
決 議	1.無須修改，核准。 2.依本案風險程度，決議本案每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	04		
IRB/REC 案號	52772	送審案件類別	一般審查計畫案
計畫主持人	周憶珊	經費來源	申請高醫附院指導型研究計畫
計畫名稱	氫水對口腔癌皮瓣重建術後之口腔急性發炎、口腔菌相及疼痛之介入成效		
決 議	1.修正後通過(須依審查意見修改)。 2.依本案風險程度，決議本案每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	5		
IRB/REC 案號	52878	送審案件類別	一般審查案/新案
計畫主持人	許家豪	經費來源	自籌(預計申請國科會)
計畫名稱	極微創關節鏡輔助喙鎖鈕釦式縫線懸吊固定系統結合張力帶螺釘固定技術於鎖骨遠端骨折之手術精進與應用研究		
決 議	1.修正後通過(須依審查意見修改)。 2.依本案風險程度，決議本案每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	6		
IRB/REC 案號	52877	送審案件類別	一般審查案/新案
計畫主持人	許家豪	經費來源	自籌(預計申請國科會)
計畫名稱	混合實境輔助影像導航技術於骨盆微創內固定手術之應用與精進		
決 議	修正後重新入會。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	7		
IRB/REC 案號	51153	送審案件類別	一般審查案/新案
計畫主持人	洪志興	經費來源	自籌
計畫名稱	山柰酚成分面膜在皮膚保養功效之實證評估		
決 議	1. 修正後通過(須依審查意見修改)。 2.依本案風險程度，決議本案每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	8		
IRB/REC 案號	52133	送審案件類別	一般審查案/新案
計畫主持人	黃士豪	經費來源	自籌
計畫名稱	探索多元候選治療對人類退化性軟骨細胞微環境之調控效應		
決 議	1.修正後通過(須依審查意見修改)。 2.依本案風險程度，決議本案每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序 號	9		
IRB/REC 案號	52474	送審案件類別	一般審查計畫案 急件 (簡審轉一般)
計畫主持人	許瀚仁	經費來源	自籌
計畫名稱	基於神經網路與生成對抗網路模型之智慧咬合不正醫療與製造協作平台		
決議	1.修正後通過(須依審查意見修改)。 2.依本案風險程度，決議本案每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

二、新案-複審案-共 2 案

類別	序 號	IRB/REC 案號	計畫名稱	備註
一般審 (複審)	1	52454	建構病人數位孿生模型於內視鏡斜頸手術之 臨床模擬與教學應用	主持人列席
一般審 (複審)	2	52392	透過精準定位下顎神經孔來優化下顎骨矢狀 劈開術安全性	

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序	號	1	
IRB/REC 案號	52454	送審案件類別	一般審查案/新案
計畫主持人	張鈺堂	經費來源	國科會
計畫名稱	建構病人數位孿生模型於內視鏡斜頸手術之臨床模擬與教學應用		
決議	1.無須修改，核准。 2.依本案風險程度，決議本案每一年進行追蹤並繳交持續審查報告。		

高雄醫學大學附設中和紀念醫院 人體試驗審查委員會			
序	號	2	
IRB/REC 案號	52392	送審案件類別	一般審查案/新案
計畫主持人	陳裕豐	經費來源	國科會(申請中)
計畫名稱	透過精準定位下顎神經孔來優化下顎骨矢狀劈開術安全性		
決議	1.修正後通過(須依審查意見修改)。 2.依本案風險程度，決議本案每6個月進行追蹤並繳交持續審查報告。		

肆、共識決議事項

一、討論案--共 1 案

序 號			
I R B 編號	53312	送審案件類別	簡易審查計畫案_新案
計畫名稱	真實世界的前瞻性觀察性研究探討 BTVA 對於嚴重肺氣腫的 COPD 病人的運動功能與心肺機能的改善		
經費來源	自籌		
決議	研究對象為 BTVA 患者，目的是進行後續追蹤，若希望維持簡審，建議採病歷回溯方式進行資料收集，並於一年後再回溯半年前之資料。 若以「前瞻性計畫」方式執行，則可能產生誘導患者自費參與的潛在風險，因此前瞻性設計不宜由受試者自費，且須改以一般審查程序，以確保倫理及研究安全性。		

二、試驗委託者通報臨床試驗偏差

1、追蹤案件，共 2 案

序號	IRB 編號	計畫名稱	上次入會決議	執行情形	續管/除管
1	KMUHIRB-F (II)-20220066	以口服 EX039 併用於乙醯膽鹼酯酶抑制劑用於治療輕度阿茲海默症患者之一項隨機、雙盲、安慰劑對照二期臨床試驗	2025/09/23 決議： 請團隊仍需通報去年的 SAE	附件： 不遵從事件追蹤-1	除管
2	KMUHIRB-F (II)-20240209	一項開放標記、多中心、首次於人體進行、劑量遞增、多群組的第 1/2 期試驗，針對患有局部晚期或轉移性實體腫瘤受試者使用 INBRX-106 和 INBRX-106 與 Pembrolizumab 併用治療	2025/09/23 決議： 請修改為「試驗違規」通報	附件： 不遵從事件追蹤-2	除管

三、實質變更案-共 14 案

序 號	1		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20240074	送審案件類別	變更案
計畫名稱	代謝性脂肪肝病疾病進展與致病機轉之整合性研究		
經費來源	自籌		
決 議	通過		

序 號	2		
I R B 編號	KMUHIRB-F(II)-20190153	送審案件類別	變更案
計畫名稱	在前外側大腿皮瓣供皮區使用切口負壓傷口治療的成效		
經費來源	廠商		
決 議	通過		

序 號	3		
I R B 編號	KMUHIRB-F(II)-20250283	送審案件類別	變更案
計畫名稱	AFFIRM：一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗，旨在評估 Seladelpar 對原發性膽汁性膽管炎 (PBC) 和代償性肝硬化患者臨床結果的影響		
經費來源	廠商		
決 議	通過		

序 號	4		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20250083	送審案件類別	變更案
計畫名稱	在綜合慢性腎臟病照護計劃下，Finerenone 對慢性腎臟病第 4 到 5 期患者的療效和安全性：一項由研究者主導的隨機、開放性、盲性終點研究		
經費來源	院內計畫		
決 議	通過		

序 號	5		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20210006	送審案件類別	變更案
計畫名稱	在患有初診斷之瀰漫性大 B 細胞淋巴瘤(DLBCL)且先前未治療的中高風險與高風險患者中，以 tafasitamab 加上 lenalidomide 併用 R-CHOP 相較於 R-CHOP 之療效及安全性的一項第三期、多中心、隨機、雙盲、安慰劑對照試驗 [frontMIND]		
經費來源	廠商		
決 議	通過		

序 號	6		
I R B 編號	KMUHIRB-F(II)-20250160	送審案件類別	變更案
計畫名稱	口腔疾病個人化精準醫療及健康照護		
經費來源	高雄醫學大學		
決議	通過		

序 號	7		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20240317	送審案件類別	變更案
計畫名稱	一項在新診斷出多發性骨髓瘤且不符合自體幹細胞移植資格的參與者中，比較 Belantamab mafodotin、Lenalidomide 和 dexamethasone (BRd) 相對於 Daratumumab、Lenalidomide 和 dexamethasone (DRd) 的第 3 期、隨機分配、開放性試驗 (TI-NDMM)-DREAMM-10		
經費來源	廠商		
決議	通過		

序 號	8		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20220108	送審案件類別	變更案
計畫名稱	探討兒童青少年暨成人糖尿病患者使用瑞特連續血糖監測系統相較於血糖監測系統之有效性與安全性評估		
經費來源	廠商		
決議	通過		

序 號	9		
I R B 編號	KMUHIRB-F(II)-20250161	送審案件類別	變更案
計畫名稱	心臟代謝風險者介入長期運動訓練在流行病學與生心理反應之探討		
經費來源	國家科學及技術委員會		
決議	通過		

序 號	10		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20250118	送審案件類別	變更案
計畫名稱	一項第三期、隨機分配、開放性、多中心試驗，評估 Datopotamab Deruxtecan 或 Docetaxel 使用於先前曾接受治療、無可治療基因體變異且 TROP2 陽性的晚期或轉移性非鱗狀非小細胞肺癌 (TROPION-Lung17)		
經費來源	廠商		
決議	通過		

序 號	11		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20250142	送審案件類別	變更案
計畫名稱	一項介入性、第 3 期、隨機分配、雙盲、3-臂試驗，研究 IBUZATREL VIR 使用在嚴重免疫功能低下之症狀性 COVID-19 成人患者的療效及安全性		
經費來源	廠商		
決議	通過		

序 號	12		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20250048	送審案件類別	變更案
計畫名稱	注意力不足過動症青少年的孤寂感之相關因子和精神健康困擾相關性追蹤研究：以社會生態模式檢視		
經費來源	國家科學及技術委員會		
審查意見	審查委員 1 2025/10/22：通過 本計畫預再申請 115 年度國科會補助，提出此次變更，包括刪除原"簡版兒時創傷量表"及精簡問卷題數，以及展延計畫 1 年至 2028.07.31。此變更不改變原研究風險或受試者之權益。 審查委員 2 2025/10/22：通過 修正原因：1.預計送審 115 年國科會，故計畫執行期限展延一年 2.本研究申請 114 年國科會計畫時，審查委員認為問卷過長、題數過多，會影響青少年填答時的專注力集中程度.修正內容：1.計畫書 2.中文摘要.3.英文摘要.4.家長版同意書.5.青少年版同意書.6.兒童版同意書.7.青少年問卷_基礎收案.8.青少年問卷_追蹤. 同意存查.		
決議	通過		

序 號	13		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20200107	送審案件類別	變更案
計畫名稱	乳癌及其高風險族群之世代研究		
經費來源	高醫大		
決議	通過		

序 號	14		
I R B 編號	KMUHIRB-F(I)-20250224	送審案件類別	變更案
計畫名稱	一項隨機分配、第 3 期、開放性試驗，評估 PF-08046054/SGN-PDL1V 相較於 Docetaxel 用於曾接受治療之細胞程序性死亡配體 1 (PD-L1) 陽性非小細胞肺癌 (NSCLC) 成人參與者		
經費來源	廠商		
決議	通過		

四、臨床試驗管理委員會(CTMC)-臨床試驗計畫稽核第一類缺失案件-共 1 件

序號	稽核日	IRB 編號	計畫名稱	稽核結果
1	2025/10/22	KMUHIRB-F(I)-20240159	評估益生菌對降低重金屬濃度的效果：探討其對人類健康的影響	本次稽核發現： 5.未依照計畫書執行方法執行(執行偏差/違規) 7.核准同意函： (a)人體試驗審查委員會之同意函已逾有效期限，且未送期中報告申請計畫展延。 A-1 事件描述： 1.計畫書執行應做 6 個月，但主持人未做到 6 個月，受試者也未回診，只做第一個月後的前後測。 2.人體試驗審查委員會之同意函已逾有效期限，且未送期中報告申請計畫展延。 第二類缺失： 10.受試者同意書之簽名不完整。(1)ICF 封面受試者簽名欄位使用鉛筆，(2)部分題目選項未勾選(3)主持人簽名未在正確欄位(簽在見證人欄位)行政結案 2025/10/03(無須再審)。

本案擬提供建議予第一人委會參考：

本案目前已經 IRB 行政結案。計畫主持人於下次送審新案前，應先依據本次審查中指出之缺失，提出說明與改善措施，確保新案資料完整並符合審查要求。

五、嚴重不良事件及未預期事件通報

1、SAE-共 0 案

2、本院發生 SUSAR-共 0 案

3、安全性通報-共 12 案

序 號	IRB 編號	計畫名稱	通報類型
1	KMUHIRB-F(II)-20240326	ICoN-1：一項評估在指引建議的治療療程中加入 MNKD-101 (Clofazimine 懸浮吸入液) 對肺部非結核分枝桿菌感染的受試者之療效和安全性的第 3 期隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗 (A 部分) 及開放性延伸試驗 (B 部分)	廠商 2025/09/19 臨床試驗安全性 通報備查
2	KMUHIRB-F(II)-20240308	一項第 1b 期試驗，旨在評估 HMBD-001 併用 Docetaxel(及有無併用 Cetuximab)以治療晚期鱗狀非小細胞肺癌參與者；以及 HMBD-001 併用 Cetuximab 以治療晚期鱗狀細胞癌參與者	廠商 2025/09/30 臨床試驗安全性 通報備查
3	KMUHIRB-F(II)-20240101	一項第 IIb 期、多中心、隨機分配、雙盲、劑量探索試驗，評估 Balcinrenone 併用 Dapagliflozin 相較於 Dapagliflozin 用於患有慢性腎臟病和白蛋白尿之患者的療效、安全性和耐受性	廠商 2025/09/26 臨床試驗安全性 通報備查
4	KMUHIRB-F(II)-20220094	一個隨機分配、雙盲、安慰劑組作為對照的臨床試驗，研究口服 semaglutide 對於早期阿茲海默症受試者之療效和安全性 (EVOKE plus)	廠商 2025/09/30 臨床試驗安全性 通報備查
5	KMUHIRB-F(II)-20220173	一項第 3 期隨機分配試驗，針對曾接受過至少 1 線先前療法的復發型或難治型多發性骨髓瘤參與者，比較 Talquetamab SC 與 Daratumumab SC 和 Pomalidomide 合併治療 (Tal-DP)，或 Talquetamab SC 和 Daratumumab SC 合併治療 (Tal-D)相較於 Daratumumab SC、Pomalidomide 和 Dexamethasone (DPd)治療	廠商 2025/10/07 臨床試驗安全性 通報備查
6	KMUHIRB-F(II)-20210147	一項 BMN 270 (以腺相關病毒為載體介導基因轉移人類第八凝血因子) 用於有活化或先前有抑制抗體的 A 型血友病患者之安全性、耐受性和療效的第 1/2 期試驗	廠商 2025/10/20 臨床試驗安全性 通報備查
7	KMUHIRB-F(II)-20240080	一項第 Ib/III 期、開放性、隨	廠商 2025/10/21

		機分配試驗，評估 Capivasertib 加上 CDK4/6 抑制劑和 Fulvestrant 相較於 CDK4/6 抑制劑和 Fulvestrant 用於荷爾蒙受體陽性及第二型人類表皮生長因子受體陰性局部晚期、無法切除或轉移性乳癌(CAPitello-292)	臨床試驗安全性 通報備查
8	KMUHIRB-F(II)-20240121	一項第 2 期、隨機分配試驗，評估 ABBV-400 合併 Fluorouracil、Folinic Acid 和 Bevacizumab 使用於曾接受治療之無法切除轉移性結腸直腸癌受試者的安全性、療效和最佳劑量	廠商 2025/10/21 臨床試驗安全性 通報備查
9	KMUHIRB-F(II)-20240290	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、平行分組、多中心試驗，評估 52 週內 2 種劑量之 buloxibutid 用於特發性肺纖維化病患的療效與安全性 (ASPIRE)	廠商 2025/10/23 臨床試驗安全性 通報備查
10	KMUHIRB-F(II)-20250157	一項第 2 期、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、平行分組、劑量範圍試驗，針對控制不佳之中度至重度氣喘成年參與者，探討 PF-07275315 的療效和安全性	廠商 2025/9/26 臨床試驗安全性 通報備查
11	KMUHIRB-F(II)-20250005	一項第三期、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、事件驅動試驗，評估 Baxdrostat 合併 Dapagliflozin 相較於單獨使用 Dapagliflozin 對於發生心臟衰竭風險較高的參與者之首次發生心臟衰竭和心血管死亡風險的影響	廠商 2025/9/26 臨床試驗安全性 通報備查
12	KMUHIRB-F(II)-20160040	一項第三期、隨機分配、雙盲之臨床試驗，比較 Upadacitinib(ABT-494)、Adalimumab 與安慰劑於接受穩定劑量之 Methotrexate(MTX)治療未獲良好控制之中重度活動性類風濕性關節炎患者之安全性與療效	廠商 2025/5/21 臨床試驗安全性 通報備查

決議：通過

4、未預期事件-共 0 案

六、實地訪視-共 0 案

伍、追認事項：

一、其他事項-共 0 案

陸、備查事項：

一、SAE(不相關/可能不相關)-共 8 案

序 號	IRB 編號	發生日期	發生事件 名稱	受試者編 號	嚴重不良 反應項目	Initial/ follow up	預期/ 非預期
1	KMUHIRB-F(II)-20230164	2025/09/02	Mix-type respiratory failure, favor pneumonia associated	E7402013	死亡 2025/09/02 , Mix-type respiratory failure	follow up1	非預期
2	KMUHIRB-F(II)-20240170	2025/09/04	因肛門壓痛且有膿瘍入急診，醫師建議入院觀察	TWN5-601	導致病人住院	initial	非預期
3	KMUHIRB-F(II)-20240290	2025/09/23	Hypotension	TWN-03-003	導致病人住院	follow up1	非預期
4	KMUHIRB-F(II)-20240290	2025/09/27	Hypotension	TWN-03-003	導致病人住院	follow up1	非預期
5	KMUHIRB-F(II)-20230087	2025/08/20	ASPARTATE AMINOTRANSFERASE INCREASED	90461005301	延長病人住院時間	initial	非預期
6	KMUHIRB-F(II)-20230087	2025/09/06	RESPIRATORY FAILURE	90461005301	死亡，原因：低氧性呼吸衰竭	initial	非預期
7	KMUHIRB-F(II)-20240275	2025/09/02	Ileus	TW100100001	導致病人住院	initial	非預期
8	KMUHIRB-F(II)-20230201	2025/09/14	Left 3th toe gangrene changing	B152	延長病人住院時間	initial	非預期

決議：備查通過

二、專案/恩慈用藥申請案件-共 0 件

三、CIRB 審查核備案-共 29 案

序號	類別	IRB 編號	計畫名稱	計劃經費來源	主委核准日	計畫執行期限
1	新案	KMUHIRB-F(II)-20250291	一項基於台灣真實世界數據分析：Nivolumab（保疾伏®）合併化學治療作為可切除之非小細胞肺癌的術前輔助治療之回溯性觀察型研究	廠商	2025/10/17	2026/12/31
2	變更案	KMUHIRB-F(II)-20150070	一項第三期、開放性、隨機分配的試驗，針對完全切除之第 IB 期至第 IIIA 期非小細胞肺癌的患者，研究接受 CISPLATIN 為基礎的輔助性化療後使用 ATEZOLIZUMAB（抗-PD-L1 抗體）相較於最佳支持性照護的療效與安全性	廠商	2026/5/31	2025/10/23
3	變更案	KMUHIRB-F(I)-20230153	一項第 3 期、開放性、隨機分配試驗，比較抗-CD20 x 抗-CD3 雙特异性抗體 Odronextamab (REGN1979) 相較於試驗主持人所選藥物用於未曾接受治療之濾泡型淋巴瘤參與者的療效與安全性 (OLYMPIA-1)	廠商	2029/7/1	2025/10/23
4	變更案	KMUHIRB-F(II)-20240123	針對阿茲海默精神病症成人患者使用 ACP-204 的一項 52 週、開放標記的延伸試驗	廠商	2025/10/23	2029/01/31
5	變更案	KMUHIRB-F(I)-20220121	一項多中心、隨機分配、開放性、盲性指標評估、第三期試驗，於癌症相關靜脈血栓栓塞 (VTE) 患者中比較 abelacimab 相對於 apixaban 對 VTE 復發及出血方面的作用 (ASTER)	廠商	2025/10/21	2027/3/26
6	變更案	KMUHIRB-F(II)-20240136	第 3b 期、開放標記、多中心、單劑試驗，研究 CSL222 (Etranacogene Dezaparvovec) 基因療法施用於患有重度或中度嚴重 B 型血友病並具有可偵測治療前 AAV5 中和抗體之成年受試者的療效和安全性	廠商	2025/10/23	2032/06/30
7	變更案	KMUHIRB-F(I)-20250256	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、平行組別、多中心試驗，評估 depemokimab 用於患有第 2 型發	廠商	2025/10/20	2029/11/26

			炎的 COPD 成人參與者之療效和安全性			
8	變更案	KMUHIRB-F (I)-20250165	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)	廠商	2025/10/20	2029/9/30
9	變更案	KMUHIRB-F (I)-20250039	一項第 3 期、開放標記、多中心、隨機分配試驗，探討 Xaluritamig 相對於 Cabazitaxel 或第二種雄激素受體導向療法，用於曾接受化療之轉移性去勢療法抗性攝護腺癌受試者的療效	廠商	2025/10/20	2030/08/23
10	變更案	KMUHIRB-F (I)-20190127	一項第三期、隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗，針對罹患 PIK3CA-突變、荷爾蒙受體-陽性、HER2-陰性之局部晚期或轉移性乳癌病患評估 INAVOLISIB 併用 PALBOCICLIB 和 FULVESTRANT 相較於安慰劑併用 PALBOCICLIB 和 FULVESTRANT 的療效與安全性	廠商	2025/10/23	2026/12/31
11	持續審查	KMUHIRB-S V(I)-20210084	不同開放性動脈導管治療策略對於極低體重早產兒出院後神經預後與生長發展之影響	自籌	2025/10/17	2027/12/31
12	持續審查	KMUHIRB-F (II)-20230177	一項多中心、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、第 3 期試驗，評估 BMS-986278 用於漸進性肺纖維化參與者中的療效、安全性和耐受性	廠商	2025/10/20	2027/09/09
13	持續審查	KMUHIRB-F (I)-20250165	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)	廠商	2025/10/20	2029/09/30
14	持續審查	KMUHIRB-F (I)-20220201	一項第三期、多中心、隨機分配、雙盲、平行分組、安慰劑對照試驗，旨在評估 Tozorakimab (MEDI3506) 用於因病毒性肺部感染住院且需要補充氧氣的患者之療效及安全性 (TILIA)。	廠商	2025/10/21	2026/12/31
15	持續審查	KMUHIRB-F (II)-20240326	ICoN-1：一項評估在指引建議的治療療程中加入 MNKD-101	廠商	2025/10/23	2027/09/01

			(Clofazimine 懸浮吸入液)對肺部非結核分枝桿菌感染的受試者之療效和安全性的第 3 期隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗 (A 部分) 及開放性延伸試驗 (B 部分)			
16	持續審查	KMUHIRB-F (I)-20220194	一項開放性、多種藥物、多中心、第二期試驗的主要試驗計畫書，在罹患局部晚期無法手術切除或轉移性胃癌或胃食道交界處腺癌的受試者中，評估新型合併療法的療效、安全性、耐受性、藥物動力學和免疫原性	廠商	2025/10/23	2026/6/30
17	持續審查	KMUHIRB-F (I)-20230190	一項第 2b/3 期、多部分、隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗，針對患有 A 型免疫球蛋白腎病變 (IgAN) 之受試者，評估 Atacicept 的療效及安全性	廠商	2025/10/23	2027/12/31
18	持續審查	KMUHIRB-F (I)-20220206	一項第 II 期、開放性、多種藥物、多中心的主要試驗計畫書，評估新型免疫調節劑單藥療法與合併抗癌藥物用於晚期肝膽癌症參與者的療效和安全性 (GEMINI-Hepatobiliary)	廠商	2025/10/23	2028/11/28
19	中止	KMUHIRB-F (I)-20240232	一項第 1b/2 期試驗，評估慢性 B 型肝炎感染的受試者單獨使用和併用 Cavrotolimod 之安全性、藥物動力學、藥物效力學及療效	廠商	2025/10/20	2028/07/31
20	變更案	KMUHIRB-F (I)-20250001	一項第 IIIB/IV 期、多中心、隨機分配、開放性、雙組試驗，評估 FARICIMAB 最多每 24 週用於新生血管型老年性黃斑部病變病患的療效、安全性和耐久性 (CONSTANCE)	廠商	2025/10/23	2029/12/31
21	變更案	KMUHIRB-F (I)-20240137	針對阿茲海默精神病症成人患者使用 ACP-204 的三項獨立、無縫納入、雙盲、安慰劑對照的療效及安全性試驗之主試驗計畫書	廠商	2025/10/24	2028/01/21
22	變更案	KMUHIRB-F (I)-20240186	一項雙盲、安慰劑對照、第 2a 期試驗，評估 AZD7798 用於中度至重度克隆氏症患者的療效與安全性	廠商	2025/10/24	2027/12/31

			(AMALTHEA)			
23	變更案	KMUHIRB-F (I)-20240273	一項第 2b 期、多中心、隨機分配、部份安慰劑對照、雙盲試驗，針對在患有慢性 B 型肝炎並接受核苷(酸)類似物背景療法的參與者，評估使用 daplusiran/tomligisiran，接著使用 bepirovirsen 的序列療法之安全性和療效(B-United)	廠商	2025/10/24	2028/06/30
24	變更案	KMUHIRB-F (I)-20240188	一項第三期、開放性延伸試驗，旨在評估 ASTEGOLIMAB 用於慢性阻塞性肺病患者的長期安全性	廠商	2025/10/24	2027/12/31
25	變更案	KMUHIRB-F (I)-20250088	隨機分配、多中心、多國、雙盲試驗，比較 MB12（擬採用的 Pembrolizumab 生物相似性藥品）相對於 Keytruda® 併用化療，用於治療晚期第四期非鱗狀非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者的藥物動力學、療效、安全性和免疫原性 (BENITO 試驗)	廠商	2025/10/24	2027/09/27
26	持續審查	KMUHIRB-F (II)-20200198	針對接受一線新型抗荷爾蒙療法 (NAH) 期間/之後惡化的骨顯性轉移型去勢抗性前列腺癌患者採用標準 鐳-223 二氯化化合物劑量與標準 NAH 劑量所做的第四期、隨機分配、開放標記、多中心療效與安全性試驗。	廠商	2025/10/27	2027/08/30
27	持續審查	KMUHIRB-F (II)-20240308	一項第 1b 期試驗，旨在評估 HMBD-001 併用 Docetaxel（及有無併用 Cetuximab）以治療晚期鱗狀非小細胞肺癌參與者；以及 HMBD-001 併用 Cetuximab 以治療晚期鱗狀細胞癌參與者	廠商	2025/10/26	2026/6/1
28	持續審查	KMUHIRB-F (I)-20240020	一項第二期、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、劑量範圍探索試驗，評估 Rocatinlimab 用於中度至重度氣喘成人受試者的療效及安全性	廠商	2025/10/23	2026/12/31
29	終止	KMUHIRB-F (I)-20240332	一項連續操作的第 2/3 期、隨機分配、活性藥物-對照試驗，評估在病毒抑制之第一型人類免疫缺乏病毒 (HIV-1) 患者中，每週口服	廠商	2025/10/24	2030/3/5

			GS-1720 併用 GS-4182 相較於 Biktarvy 的安全性與療效			
--	--	--	--	--	--	--

決議：備查通過

四、一般審查核備案：以下一般審查計畫案皆經原審專家/委員審查通過
 持續審查案 9 件；行政變更案 3 件；中止案 3 件；結案 7 件。共 22 件。

序 號	類別	IRB 編號	計畫名稱	計畫經 費來源	主委 核准日	計畫執行期限
1	持續 審查	KMUHIRB-SV(II)-20190059	台灣精準醫療計畫(II)	中研院、高醫附院、民間及企業之慈善捐款、行政院國家科學技術發展基金管理會	2025/10/20	2030/12/31
2	持續 審查	KMUHIRB-SV(I)-20190064	極低出生體重早產兒之低體溫、慢性肺病以及子宮外生長遲滯指標研究	自籌	2025/10/20	2027/11/30
3	持續 審查	KMUHIRB-F(I)-20240228	提升藥學生具同理心之溝通能力-以臨床技能課程為例	教育部	2025/10/20	2027/07/31
4	持續 審查	KMUHIRB-F(II)-20240347	結合自然語言處理與深度學習於海洛因使用疾患的輔助診斷系統與治療效果預測模型之開發	國科會	2025/10/20	2028/07/31
5	持續 審查	KMUHIRB-F(I)-20220199	老化男性睪固酮低下症與代謝異常脂肪肝之關聯性研究	國科會	2025/10/23	2027/12/31
6	持續 審查	KMUHIRB-F(I)-20240331	以軟式光纖支氣管鏡確認聲門上呼吸道置放位置之成效	自籌	2025/10/23	2026/07/31
7	持續 審查	KMUHIRB-F(I)-20220166	自體軟骨細胞層片移植於人膝骨關節炎與軟骨缺損治療之安全性與有效性評估	廠商	2025/10/23	2027/9/30
8	持續 審查	KMUHIRB-F(II)-20230182	同或雙性戀男性性傾向烙印、族群內壓力和精神健康困擾：交互預測追蹤、質性分析和介入研究	國科會	2025/10/23	2027/7/31

9	持續 審查	KMUHIRB-SV(I)-2020084	重度憂鬱症過早死亡風險與身體疾病合併症盛行率調查以及重度憂鬱症合併糖尿病病人醫療照護品質和健康不平等評估	國科會	2025/10/23	2026/7/31
10	變更 案	KMUHIRB-F(II)-20250192	探索病理學學習之概念、方法與自我效能對學習投入度與學習成效的影響	國科會	2025/10/20	2027/12/31
11	變更 案	KMUHIRB-G(I)-20180026	開發新型抗凝血藥物療效與副作用之精準醫療平台	國科會	2025/12/31	2025/10/23
12	變更 案	KMUHIRB-F(II)-20250028	一項第 3 期試驗，比較選擇性間變性淋巴瘤激酶 (ALK) 抑制劑 NVL-655 和作為 ALK 陽性晚期非小細胞肺癌患者第一線治療的 Alectinib (ALKAZAR)	廠商	2025/10/20	2030/12/31
13	中止	KMUHIRB-F(II)-20190098	抗氧化高耐磨聚乙烯內襯於人工髖關節置換之臨床成效評估	廠商	2025/10/23	2026/8/31
14	中止	KMUHIRB-F(II)-20230012	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、多中心的第 2b 期試驗，評估 AZD2693 用於患有非肝硬化非酒精性脂肪肝炎 (NASH) 伴隨肝纖維化，並帶有 PNPLA3 rs738409 148M 風險等位基因受試者的療效、安全性和耐受性	廠商	2025/10/20	2026/12/31
15	中止	KMUHIRB-F(I)-20210209	口腔癌前病變、口腔癌以及食道共病預測模式之優化、驗證與經濟效益評估	衛福部	2025/10/20	2025/12/31
16	結案	KMUHIRB-SV(II)-2020033	環境毒物暴露及母親相關妊娠疾病與日後新生兒疾病及過敏疾病之相關性研究	高醫附 院	2025/10/23	2025/12/31
17	結案	KMUHIRB-F(I)-20240306	個人化自然場景影片對失智者的心理健康成效：前驅研究	國科會	2025/10/20	2025/07/31
18	結案	KMUHIRB-F(I)-20240255	融入多元教學策略學習成效之探討：以「輻射的應用」課程為例	教育部	2025/10/20	2025/07/31

1 9	結案	KMUHIRB-F(II)-20240244	合作學習結合客觀結構化臨床考試對提升大學四年級護生急救技能及學習保留之成效	教育部	2025/10/20	2025/07/31
2 0	結案	KMUHIRB-F(II)-20240062	兒童牙科照護識能、唾液口腔健康指標與學齡前兒童口腔狀態之相關研究	自籌	2025/10/23	2025/10/01
2 1	結案	KMUHIRB-SV(I)-20230074	醫療弱勢族群「智慧醫務社工(iMSW)」系統發展與介入研究:社會福利特徵分析、系統設計與成效評估	國科會	2025/10/23	2025/4/30
2 2	結案	KMUHIRB-SV(II)-20230091	以台灣新生兒醫療照護網絡系統(TNN)資料庫分析極低出生體重早產兒子宮外生長遲滯(EUGR)住院中的生長模式和影響因素	院內計畫	2025/10/21	2025/09/30

決議：備查通過

五、簡易審查核備案：以下簡易審查計畫案皆經原審專家/委員審查通過

新案 11 件；持續審查案 16 件；變更案 5 件；中止案 1 件；結案 3 件。共 36 件。

序 號	類別	IRB 編號	計畫名稱	計畫經 費來源	主委 核准日期	計畫執行期限
1	新案	KMUHIRB-E(II)-20250329	提升預立醫療照護諮商準備度：預立醫療照護諮商 AI 聊天機器人 (AcpGo) 的發展與介入研究	自籌	2025/10/23	2026/09/30
2	新案	KMUHIRB-E(II)-20250321	以深度學習方法提升低場磁共振造影之影像品質	高雄醫學大學	2025/10/13	2026/12/31
3	新案	KMUHIRB-E(II)-20250324	職災勞工風險探討：人口學、身心狀態、生物因子與社會因子之分析	自籌	2025/10/15	2030/10/31
4	新案	KMUHIRB-E(II)-20250332	方塊踏步運動對於心肺功能衰退患者之心肺功能及下肢動作功能的效益探討	院內計畫(高醫附院)	2025/10/23	2026/12/31
5	新案	KMUHIRB-E(II)-20250299	台灣民眾對於台灣海峽兩岸情勢的憂慮和遭受財務詐騙經驗的電話問卷調查研究	自籌	2025/09/17	2026/07/31
6	新案	KMUHIRB-E(II)-20250315	台灣西南沿海烏腳病地區自來水供應後出生性別比改變之研究	自籌	2025/10/01	2026/10/31
7	新案	KMUHIRB-E(II)-20250328	人工智慧結合電子陀螺儀之立體定位超音波導航系統於頭頸部腫瘤精準切除之應用	國科會	2025/10/15	2027/07/31
8	新案	KMUHIRB-E(II)-20250318	基於高效邊緣運算多模組即時推論之 AI 大腸鏡診斷輔助系統	自籌	2025/10/11	2026/12/31
9	持續 審查	KMUHIRB-E(II)-20190295	台灣嚴重氣喘登錄研究	台灣胸腔重症加護醫學會	2025/10/20	2026/12/31
10	持續 審查	KMUHIRB-E(I)-20240328	非結核分枝桿菌肺部感染台灣登錄計畫：前瞻觀察性研究	自籌	2025/10/21	2029/07/31
11	持續 審查	KMUHIRB-E(II)-20240385	運用支持性團體於三個月內新進護理師之工作壓力、復原力及留任意願之前驅性研究	院內計畫	2025/10/21	2025/12/31

1 2	持續 審查	KMUHIRB- E(II)-202202 55	探討慢性腎臟病病人之心血管檢查(心臟超音波、24 小時心電圖、心肌灌注掃描、心導管檢查)參數對其預後之影響: 以醫院為基礎之回顧型研究分析	高醫附 院	2025/10/20	2027/12/31
1 3	持續 審查	KMUHIRB- E(I)-2020036 1	接受造血幹細胞移植病人臨床上各變相之觀察性研究	自籌	2025/10/21	2028/11/01
1 4	持續 審查	KMUHIRB- E(II)-202202 67	整合空間維度及單細胞轉錄體定序解鎖新型脂質代謝相關病理因子誘發糖尿病腎臟病之機轉	國科會	2025/10/23	2027/12/31
1 5	持續 審查	KMUHIRB- E(I)-2023025 9	鈉-葡萄糖共同轉運器 2 抑制劑透過腸道微生物相對糖尿病脂肪肝之治療角色探討	國科會	2025/10/23	2028/12/31
1 6	持續 審查	KMUHIRB- E(II)-202403 34	糞便寄生蟲卵 AI 影像判讀	院內計 畫	2025/10/23	2026/10/01
1 7	持續 審查	KMUHIRB- E(I)-2024032 9	多元整合照護方案下慢性腎臟病病人的終身透析風險	自籌	2025/10/23	2026/12/31
1 8	持續 審查	KMUHIRB- E(I)-2023018 9	在慢性肝炎病人中空氣汙染與癌症關係	自籌	2025/10/23	2026/12/31
1 9	持續 審查	KMUHIRB- E(I)-2023024 0	應用人工智慧建構多模態再骨折風險預測模型以提升骨鬆性椎體成形術後照護成效之研究	高醫附 院	2025/10/23	2027/12/31
2 0	持續 審查	KMUHIRB- E(I)-2024034 1	標靶腫瘤基質的酸鹼響應型納米凝膠精準遞送細胞激素用於肝癌免疫療法	高雄醫 學大學	2025/10/23	2025/12/31
2 1	實質 變更	KMUHIRB- E(II)-202403 77	脂質代謝和發炎作用效應對代謝相關肥胖的影響	整合型 計畫	2027/12/31	2025/10/23
2 2	變更 案	KMUHIRB- E(I)-2025024 8	社區高齡者食品素養、飲食建議遵從性與健康狀況之關係研究-以高雄市都會區為例	自籌	2025/10/20	2026/07/31
2 3	中止	KMUHIRB- E(I)-2023014	住院高齡病人照護資訊需求與醫護人員照護資訊給予之	自籌	2025/10/23	2025/12/31

		2	探討			
2 4	結案	KMUHIRB-E(II)-20250252	注射高劑量抗壞血酸期間導致血糖機葡萄糖濃度偽性上升-案例報告	自籌	2025/10/23	2025/10/31
2 5	結案	KMUHIRB-E(I)-20240367	結直腸癌患者在高血糖環境中放射線治療合併化學藥物療效之放射組學關聯性	本院院內計畫	2025/10/21	2027/12/31
2 6	結案	KMUHIRB-E(II)-20240343	使用短股骨柄再置換於全髖人工關節股骨端鬆脫之個案報告及文獻回顧	自籌	2025/10/21	2024/11/15
2 7	新案	KMUHIRB-E(II)-20250333	傷口拍立得(AI 影像辨識壓力性損傷分級及敷料應用)	高醫附院	2025/10/24	2028/07/31
2 8	新案	KMUHIRB-E(II)-20250336	比較 SGLT2 抑制劑在老年糖尿病患者的腎保護效果與不良反應風險	自籌	2025/10/27	2027/12/31
2 9	新案	KMUHIRB-E(II)-20250334	以社會生態模式發展「教師處理校園霸凌的自我效能感量表」研究	院內計畫	2025/10/24	2026/12/31
3 0	持續審查	KMUHIRB-E(I)-20240426	剖析 PIK3CA H1047R 和 TP53 突變在免疫調節和治療抗性中的作用：以優化頭頸部鱗狀細胞癌免疫治療策略	國科會	2025/10/23	2026/12/24
3 1	持續審查	KMUHIRB-E(II)-20240399	輕至中度阿茲海默症病人使用 Donepezil 藥物治療，探討其藥物濃度、代謝基因與用藥依順性對療效的影響	高醫岡山醫院	2025/10/26	2026/12/5
3 2	持續審查	KMUHIRB-E(II)-20240386	第二型糖尿病病人使用降血糖藥對阻塞性氣道疾病進展之影響	自籌	2025/10/27	2025/12/31
3 3	持續審查	KMUHIRB-E(I)-20210207	基因-環境交互作用誘發氣喘及過敏性疾病之研究	國衛院	2025/10/24	2028/07/31
3 4	變更案	KMUHIRB-F(I)-20220165	執行多中心臨床試驗探討針刺輔助治療腦中風吞嚥障礙之臨床療效	國科會	2025/10/27	2027/07/31
3 5	變更案	KMUHIRB-E(I)-20250009	以認知行為模式檢視年輕成人之問題性網路賭博的認知、情緒、行為因子	國科會	2025/10/27	2026/07/31
3	變更	KMUHIRB-	第 2 型糖尿病病患之使用	自籌	2025/10/23	2026/12/31

6	案	E(I)-2022021 3	SGLT2I 臨床調查與成效分 析			
---	---	-------------------	----------------------	--	--	--

決議：備查通過

六、免審核備案：以下免審計畫案皆經審查委員/專家審查通過-共 0 案

柒、行政結案 8 件(已於 2025/10/1 起進行結案):

序 號	類別	IRB 編號	名稱	計畫執行 期限
1	持續審查	KMUHIRB-SV(II)-20230072	結構化教學設計模式融入共授、共構，培育未來社會心理職能治療人才	2024/8/28
2	持續審查	KMUHIRB-F(II)-20230095	多重揮發性環境汙染物對居住工業區附近居民慢性肝臟疾病的影響	2025/6/26
3	持續審查	KMUHIRB-E(II)-20240235	國人牙周炎患者牙齦下致病菌的分布及抗藥性分析	2025/6/20
4	持續審查	KMUHIRB-E(II)-20220064	慢性 B 型肝炎接受化療患者預防性抗病毒藥物治療預後的生物標記	2025/5/13
5	結案	KMUHIRB-E(II)-20240186	頸動脈斑塊的危險血流型態評估	2025/4/15
6	持續審查	KMUHIRB-E(II)-20240210	探討臨海工業區空氣污染物質變化對急診病患就診影響	2025/5/14
7	持續審查	KMUHIRB-F(II)-20220012	建立肉芽腫性肺病病原體精準監測以提供適切臨床治療	2025/1/25
8	持續審查	KMUHIRB-F(II)-20240189	建立口腔癌的風險預測模型：以人工智慧(AI)演算法為基底整合分析易感基因組多型性	2025/6/24

決議：備查通過

捌、臨時動議

玖、散會 15：20