

計畫類	年度	計畫類	身份	執行單位	主持人	研究計畫名稱	研究性
產學	111	研究計畫	西醫	過敏免疫風濕科	魏00	一項多中心、隨機分配、雙盲、安慰劑對照的第3期試驗，針對患有活動性乾癬性關節炎(PsA)，並且未曾接受生物性疾病修飾抗濕藥物治療、或先前曾接受TNF α 抑制劑治療的參與者，評估以Deucravacitinib治療之療效與安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔腫瘤內科	張00	一項開放性、隨機分配、多中心、第3期試驗，針對帶有人類表皮生長因子受體2 (HER2) 外顯子19或20突變且無法手術切除、局部晚期或轉移性非小細胞肺癌(NSCLC)，評估以Trastuzumab Deruxtecan作為第一線治療的療效與安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔腫瘤內科	張00	一項第二期、雙盲、隨機分配、安慰劑對照、國際試驗，評估輔助性 Osimertinib 相較於安慰劑對已完全切除腫瘤並帶有表皮生長因子受體 (EGFR) 突變陽性之第 1A2-1A3 期非小細胞肺癌參與者的療效與安全性 (ADAURA2)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	內分泌暨新陳代謝科	楊00	有關第2型糖尿病(T2DM)患者對糖尿病治療口服藥物(第二型鈉-葡萄糖共同轉運蛋白抑制劑(SGLT2I)相較於第四型雙基胜肽酶抑制劑(DPP4I))之偏好的橫斷性評估	觀察型
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔腫瘤內科	張00	一項對患有表皮生長因子受體(EGFR)突變的局部晚期或轉移性非小細胞肺癌(NSCLC)並經Osimertinib治療失敗的病患，評估Amivantamab和Lazertinib併用含鉑化療相較於含鉑化療的第3期、開放性、隨機分配試驗	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔腫瘤內科	張00	一項第二期、雙盲、安慰劑對照、隨機分配、多國多中心，針對在確定性、含鉑同步化放療後未惡化之局部晚期(第三期)、無法切除之非小細胞肺癌(NSCLC)患者，使用Durvalumab加上Oleclumab和Durvalumab加上Monalizumab之試驗(PACIFIC-9)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	皮膚科	賴00	一項皮下注射 Anti-OX40L 單株抗體 (KY1005) 於中度至重度異位性皮膚炎的第 IIb 期、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、平行分組、多中心劑量範圍	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	過敏免疫風濕科	魏00	一項評估AR882與安慰劑在痛風患者中的安全性和療效的第2b期、隨機分配、安慰劑對照、多中心	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	小兒血液腫瘤科	翁00	A型血友病治療結果研究	觀察型
產學	111	研究計畫	西醫	皮膚科	賴00	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、多中心、劑量範圍、隨後進行開放性延伸期之 rilzabrutinib 第 2 期試驗，針對使用H1抗組織胺治療仍有症狀，且未曾接受過 omalizumab 的中度至重度慢性自發性蕁麻疹 (CSU)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	內分泌暨新陳代謝科	黃00	一項第3期、多中心、隨機分配、平行設計、開放性試驗，評估LY3209590相較於胰島素Degludec在目前以基礎胰島素治療的第二型糖尿病病患中之療效和安全性(QWINT-3)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	內分泌暨新陳代謝科	黃00	一項為期 52 週的試驗，比較每週一次 IcoSema 和每週一次 semaglutide 的療效和安全性，兩個治療組均不論是否使用口服抗糖尿病藥物，用於類升糖素胜肽-1 受體促效劑控制不良的第二型糖尿病參與者。COMBINE 2	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	過敏免疫風濕科	魏00	一個多中心，隨機分派，雙盲，安慰劑對照試驗來評估ABY-035用於脊椎關節炎受試者之療效，安全和耐受性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	小兒血液腫瘤科	翁00	一個多國、開放性、隨機分配、對照試驗，研究帶有或不帶有抑制抗體的A型血友病成人和青少年使用NNC0365-3769 (Mim8)的療效與安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔腫瘤內科	張00	一項第 1b 期試驗，評估 AMG 757 併用 AMG 404 對小細胞肺癌 (SCLC) 受試者的安全性和療效	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔內科	曹00	針對已接受過治療的c-Met 過度表現、EGFR 野生型、局部晚期/轉移性非鱗狀非小細胞肺癌之受試者，進行Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399)與Docetaxel 比較的第3期開放性、隨機分配、對照全球性試驗	藥品

產學	111	研究計畫	西醫	胸腔腫瘤內科	張00	一項第I/II期、開放性、劑量遞增與劑量擴展試驗，評估AZD2936 抗TIGIT/抗PD-1 雙特異性抗體用於晚期或轉移性非小細胞肺癌受試者之安全性、藥物動力學、藥效學和療效(ARTEMIDE-01)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	小兒血液腫瘤科	翁00	一項開放性、非試驗性藥品、多中心、導入試驗，目的為在對應的治療性第3期基因療法試驗前，以腺相關病毒(AAV)載體-Spark100 (Benegene-1)中和抗體陰性之中重度至重度B型血友病成人參與者(FIX:C≤2%)及腺相關病毒載體6(AAV6)中和抗體陰性之中重度至重度A型血友病成人參與者(FVIII:C≤1%)，評估第九凝血因子(FIX)或第八凝血因子(FVIII)的療效與安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔腫瘤內科	張00	一項第二期隨機分配、開放性試驗，比較Dato-DXd加上Pembrolizumab與單獨使用Pembrolizumab於先前未接受治療且無可作用的基因體變異之晚期或轉移性PD-L1高表現(TPS ≥ 50%)非小細胞肺癌受試者(Tropion-Lung08)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	腎臟內科	張00	以低劑量Rivaroxaban治療晚期慢性腎臟病患者的心血管疾病(TRACK)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	耳鼻喉科	曹00	瑞基第二代新型冠狀病毒檢測試劑醫療器材人因/可用性工程評估	觀察型
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔內科	曹00	一項為期52週、隨機分配、雙盲、安慰劑對照、平行分組、多中心之試驗，研究GSK3511294輔助療法用於患有嗜酸性白血球表型、嚴重未獲控制氣喘的成人和青少年參與者的療效及安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	身心科	朱00	一項為期6週、雙盲、安慰劑對照、並額外有18週盲性延伸期的試驗，用以評估Cariprazine用於思覺失調症急性發作的療效與安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	肝膽腸胃科	林00	一項針對肝硬化前期非酒精性脂肪性肝炎患者評估MK-3655之療效與安全性的第2b期隨機分組、雙盲、安慰劑對照試驗	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔腫瘤內科	張00	一項第二期、開放性、隨機分配試驗，比較Lazertinib 併用人工皮下注射 Amivantamab 相較於靜脈輸注 Amivantamab 或經皮下給藥系統之 Amivantamab，針對曾接受 Osimertinib 及化學治療後惡化具有 EGFR 突變之晚期或轉移性非小細胞肺癌患者	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	小兒血液腫瘤科	翁00	一項第3期、開放性、多中心試驗，對於曾接受治療的重度A型血友病患者給予重組第八凝血因子Fc/類血友病因子/XTEN 融合蛋白(rFVIII-Fc-VWF-XTEN; BIVV001)之靜脈注射，以評估其長期安全	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	皮膚科	賴00	Upadacitinib在患有中度至重度異位性皮膚炎之成人和青少年患者中的真實世界使用情況(AD-VISE)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	過敏免疫風濕科	梁00	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗，以ALPN-101治療全身性紅斑性狼瘡	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	內分泌暨新陳代謝科	黃00	一項第3期、多中心、隨機分配、平行設計、開放性試驗，對於接受每日多次注射療法治療之第一型糖尿病參與者，評估LY3209590作為每週一次基礎胰島素相較於胰島素Degludec的療效和安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	身心科	朱00	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、平行組別的第3期試驗，針對思覺失調症患者，評估BI 425809於26週治療期間每天服用一次的療效及安全性(CONNEX-3)	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	皮膚科	賴00	台灣接受 dupilumab 治療的異位性皮膚炎患者的觀察研究	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	心臟血管內科	翁00	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、多中心第2b期和第3期的連續性試驗，針對左心室射血率>40%之心臟衰竭受試者，評估使用AZD4831最長48週的療效和安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔內科	曹00	一項針對第一線、PD-L1陽性局部晚期或轉移性非小細胞肺癌，評估zimerelimab (AB122)單一療法相較於標準化療或zimerelimab併用AB154的療效與安全性	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	胸腔內科	張00	一項開放性、多中心、第3期隨機分配、活性對照藥物對照的臨床試驗，針對患有PD-L1腫瘤比例分數(TPS)大於或等於50%之轉移性非小細胞肺癌的受試者，研究Pembrolizumab (MK-3475)併用Sacituzumab Govitecan相較於MK-3475單一療法做為第一線治療(KEYNOTE D46 / EVOKE-	藥品

產學	111	研究計畫	西醫	皮膚科	賴00	一項隨機分配、雙盲、安慰劑對照、第3期試驗，評估Lebrikizumab相較於安慰劑對6個月至<18歲中度至重度異位性皮膚炎受試者的療效、安全性及藥物動力學	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	過敏免疫風濕科	魏00	一項評估 AR882 單用或與 Allopurinol 併用在痛風石關節炎患者中的安全性和療效的第 2 期、隨機分配、開放標示、Allopurinol 對照、多中心試驗	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	腎臟內科	張00	一項第二期、國際、隨機分配、雙盲、安慰劑對照試驗，對於罹患慢性腎臟病 (CKD) 和高血鉀症或有高血鉀症風險的受試者，評估Sodium Zirconium Cyclosilicate對 CKD 惡化的療效	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	心臟血管內科	詹00	一項多中心、橫斷試驗，探討有病歷記錄的動脈粥狀硬化心血管疾病病史 (ASCVD) 患者的脂蛋白 (a) 濃度分佈	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	皮膚科	賴00	一項長期延伸試驗，旨在評估 amltelimab皮下注射在參與 KY1005-CT05 (DRI17366) 之中度至重度異位性皮膚炎成人受試者中的長期安全性、耐受	藥品
產學	111	研究計畫	西醫	兒童部	蔡00	第四期前瞻性單組試驗，評估Votubia (everolimus)用於台灣結節性硬化症伴隨腎血管平滑肌脂肪瘤之成人患者的安全性及療效	藥品

111年度 國際合作計畫統計表

序號	類別	主持人	單位	學院	研究計畫名稱	計畫執行期限(起)	(迄)	研究計畫類別	計畫性質
79	110-產學79	胡00	中山醫學大學公共衛生學系(所)	健康管理學院	Urinary DNA Adductomics for the Assessment of Exposure to Cancer Risk Factors(第三年)	20220101	20221231	應用研究	產學
137	110-衛福部005	高00	中山醫學大學牙醫學系(所)	口腔醫學院	111年度「新南向特殊需求者口腔照護及資源平臺整合計畫」	20220120	20221231	應用研究	衛福部