

『門診系統 IRB 病人收案登錄』 - 【截止日期】修改方式

回覆: 更新研究室執行送日、新增本院執行研究室(113年5月~113年7月通過)

2.計畫主持人可自行修改IRB的截止日期。

提示畫面

IRB提示資料輸入

請於此畫面輸入臨床試驗之相關資料,以利門急住系統病患提示,提高用藥安全

醫師: D7 [] 陳 []

IRB 編號: C111RE1032 Y5 起始日期: 1101210 截止日期: 1141231

主持人: D7 [] 陳 [] 主持人科別: 303 胸腔科 211005

試驗名稱:

一項隨機、安慰劑對照、雙盲IIa期研究,評估成人嚴重氣喘患者FB704A的安全性、耐受性、藥物動力學和臨床活性

禁忌說明:

- 1.不得前往有寄生蟲疾病流行地區。
- 2.在接受試驗藥物注射前48小時內不得飲酒。

禁忌用藥:

- 1.試驗期間,不得使用FB704A以外的單株抗體藥物。
- 2.試驗期間,不得接受活毒疫苗或減毒疫苗之注射,
- 3.試驗期間,不得使用CYP(細胞色素)類藥物(如口服避孕藥、洛伐他汀、阿托伐他汀)。

收案
病歷號 [] 收案

收案名單 存檔 離開

計畫主持人的帳號可以自行修改IRB的截止日期。

修改截止日→存檔