

配視福青光眼微引流器
PRESERFLO MicroShunt
上市後安全監視計畫書
Post-marketing Safety Surveillance Plan

台灣參天製藥股份有限公司

Taiwan Santen Pharmaceutical Co., Ltd.

Plan number: PV-PLN-00338

Plan version: 1.0

Issued Date: 2023.08.25

歷次修訂摘要 Revision History

版次	修訂理由及內容摘要	修訂頁次	日期
Version No.	Summary of revision history	Revision page	Issued date
1.0	新制定 A new surveillance plan.		2023.08.25

壹. 產品基本資料

- 一、許可證字號或登錄字號：衛部醫器輸字第 036000 號
- 二、中文品名：配視福青光眼微引流器
- 三、英文品名：PRESERFLO Microshunt
- 四、產品型號：GLT-001
- 五、製造業者名稱：InnFocus, Inc.
- 六、製造業者所在國家：美國
- 七、許可證所有人或登錄者：台灣參天製藥股份有限公司

貳. 計畫資訊

一、安全監視背景

依醫療器材管理法第四十七條與醫療器材安全監視管理辦法規定, 本產品因臨床使用需追蹤是否發生產品植入對眼部之傷害及相關併發症建立此計畫。

二、安全監視目的

此計畫之目的為保障病患接受本產品治療之安全性，進行監測計畫。

三、安全監視期間

監視之期間自發證日起三年，每半年填具當期蒐集所得資料，於該期截止後三十日內，至中央主管機關指定之網路系統登載，並於監視期屆滿後六十天內，至中央衛生主管機關或其委託機構指定之網路系統登載總結報告。

四、安全監視或研究對象

符合本產品中文說明書所載適應症並使用本產品之患者。

五、評估指標

5.1 嚴重醫療器材不良事件定義：根據醫療器材嚴重不良事件通報辦法第2條，醫療器材嚴重不良事件，係指因使用醫療器材致生下列各款情形之一或有致生之虞者：

- (1) 死亡
- (2) 危及生命
- (3) 永久性殘疾
- (4) 胎嬰兒先天性畸形
- (5) 需住院或延長住院
- (6) 其他可能導致永久性傷害之併發症

5.2 上市後監視不良反應包括但不限於附件四表列之不良反應。

六、評估指標及與計畫目的之關聯性

評估指標包含醫療器材嚴重不良事件及上市後監視不良反應(包括但不限於附件四)，並對評估指標進行收集資訊並分析評估，此評估目的是為確保本產品使用之安全性以符合本計畫書之目的。

七、執行方式

7.1 本計畫書附件四「配視福青光眼微引流器個案報告」，用以蒐集使用後患者於術中及術後6個月內產生的不良反應(包括但不限於附件四)相關資料，包含：產品型號、批號及不良反應等資料。

7.2 發生醫療器材不良事件時，需判定是否符合醫療器材嚴重不良事件之定義，請參照五、評估指標，若確知為醫療器材嚴重不良事件，醫療器材許可證持有者及醫事機構應依「醫療器材嚴重不良事件通報辦法」第五條或第六條所定期限，將相關產品訊息填入食品藥物管理署「通報及

安全監視專區」中之「醫療器材嚴重不良事件通報表」(附件一)，連同
相關資料通報給食品藥物管理署。

參. 附表/附錄 Appendix

- 一、醫療器材嚴重不良事件通報表
- 二、醫療器材定期安全性報告
- 三、醫療器材安全性總結報告
- 四、配視福青光眼微引流器個案報告

[附件一] 醫療器材嚴重不良事件通報表

衛生福利部食品藥物管理署 醫療器材嚴重不良事件通報表		網址： http://qms.fda.gov.tw 電子信箱： mdsafety@fda.gov.tw
I. 基本資訊		
*1. 報告類別： ☐ 初次通報 ☐ 追蹤通報，第 次，初次通報案號		
*2. 發生日期： 年 月 日		
*3. 通報者獲知日期： 年 月 日		
*4. 案例來源： ☐ 國內，或 ☐ 國外， (國家)		
*5. 原始醫療器材不良事件獲知來源： ☐ 由醫事人員轉知 (☐ 醫師 ☐ 藥師 ☐ 護理人員 ☐ 醫工人員 ☐ 其他) ☐ 由衛生單位得知 (☐ 衛生局(所) ☐ 其他) ☐ 廠商 ☐ 由民眾主動告知 ☐ 文獻 ☐ 其他		
6. 啟動事件調查及後續通報(醫療器材商填寫) ☐ 是，預計通報日期： 年 月 日 ☐ 無，原因：		
*7. 附件： ☐ 無 ☐ 有，共 件		
8. 產品經公告列入藥物安全監視： ☐ 有 ☐ 無 ☐ 無法得知		
*9. 通報者資訊 姓名： 電子郵件： 電話： 地址： 服務機構： 屬性： ☐ 醫事人員 (職稱： ☐ 醫師 ☐ 藥師 ☐ 護理人員 ☐ 醫工人員 ☐ 其他) ☐ 廠商 ☐ 民眾 ☐ 衛生單位		
*10. 您是否願意提供廠商您的服務機構以助分析不良事件： ☐ 願意 ☐ 不願意		
11. 通報單位內部案件編號：		
II. 病人資訊		
12a. 病人識別代號： (通報者自行編碼)		
12b. 生理性別： ☐ 男 ☐ 女		
12c. 出生日期： 年 月 日 (或約 歲)		
12d. 體重： 公斤		
12e. 身高： 公分		
III. 醫療器材資訊		
*13a. 許可證字號/登錄字號：衛部醫器輸字第 036000 號		
*13b. 中文品名：配視福青光眼微引流器		
13c. 許可證所有人/登錄者：台灣參天製藥股份有限公司		
13d. 醫材主/次類別：		
13e. 製造業者名稱：InnFocus, Inc.		
13f. 製造業者國別：美國		
13g. 醫材級數：		
*14a. 型號：GLT-001		

*14b.批號：		
14c.序號：		
14d.軟體版本：		
14e.製造日期：		
14f.有效日期：		
15.UDI 編碼：		
16.GMDN 編碼：		
17a.醫材使用： ☐ 初次使用 ☐ 重覆使用 ☐ 重新維修/整修過 ☐ 其他_____		
17b.本產品為一次性醫材經重處理後，重覆使用 ☐ 否 ☐ 是，執行重處理單位：_____，重消_____次		
17c.承上，如是重處理單次醫材，是屬於 ☐ 經衛福部審查核准 ☐ 經食藥署查驗登記許可 ☐ 其他_____		
*18.醫材來源(販賣業者/經銷商/藥局名稱)：_____		
*19.醫材現況： ☐ 已銷毀 ☐ 尚在調查中 ☐ 仍使用中或尚植於病人體內 ☐ 於____年__月__日退還廠商(原廠)		
*20.是否已與販賣業者/製造業者接洽過： ☐ 否 ☐ 是，接洽之業者名稱_____		
IV. 不良事件資料		
*21.不良事件類別（複選） ☐ 不良反應（已實質造成傷害） ☐ 產品問題（發現品質瑕疵或功能失效等情形）		
*22.不良事件結果（單選） ☐ A.死亡，日期：_____ 死亡原因：_____ ☐ B.危及生命 ☐ C.永久性殘疾 ☐ D.胎嬰兒先天性畸形 ☐ E.需住院或延長住院 ☐ F.其他可能導致永久性傷害之併發症 ☐ G.其他尚待評估嚴重性之不良事件（請敘述）_____		
23.產品問題分類（複選） ☐ 器材操作（器材操作時發現規格不符問題，如軟體或相容性問題） ☐ 環境設施（器材運送、儲存、維修或使用之環境問題） ☐ 人因（產品與使用者間之問題，如使用說明書或操作方法不當） ☐ 物理特性（材質完整性、製程問題，如滲漏、缺少零件等） ☐ 其他（請敘述）_____		
*24.不良事件處置之機構名稱：_____ ☐ 同通報者機構 ☐ 無法得知		
25.醫療器材操作者： ☐ 醫事人員 ☐ 病人或其家屬 ☐ 其他		
26.停用後不良事件是否減輕： ☐ 是 ☐ 否 ☐ 無法得知		
27.再使用是否出現同樣反應： ☐ 是 ☐ 否 ☐ 無法得知		
28.不良事件相關譯碼（請參照國際醫療器材法規管理論壇編纂之不良事件譯碼辭彙《IMDRF terminologies for categorized Adverse Event Reporting》進行事件譯碼。若譯碼欄位不足，請自行增加欄位。）		
譯碼項目	項次	譯碼
Health Effect -Clinical Code	#1	
Health Effect -Impact Code	#1	
Medical device problem codes	#1	
Component codes	#1	

*29.不良事件之描述 (請依事件發生前後順序填寫。應包括(1)發生不良反應之部位、症狀、嚴重程度；(2)產品問題描述；(3)可能導致嚴重傷害之原因及過程；(4)病人後續處置等)

30.相關檢查及檢驗數據	項次	檢驗日期	檢驗項目		檢驗數據		
	#1						
31.併用醫療器材	項次	許可證字號/登錄字號	中文品名	許可證所有人/登錄者	型號	醫材主類別	使用日期/原因
	#1						
32.併用藥品	項次	學名/商品名	含量/劑型	給藥途徑	劑量/頻率	使用期間/用藥原因	
	#1						
33.其他相關資料	其他有助於評估不良事件之風險因子資訊，包括潛在疾病、過敏史、懷孕狀態、吸菸、酒精、藥物濫用、生活習慣、環境等。						

如醫療器材商已完成事件調查，請接續填寫第 34-39 項內容。

V.事件調查資料 (醫療器材商填寫)

***34.醫療器材評估結果**

醫材是否有退回廠商進行檢測：☐是 ☐否，原因_____

醫材評估結果摘要（完整測試報告請以附件提供，內容應包括檢測原因/目的、檢測單位/者、檢測項目、檢測方法、驗收標準、檢測結果以及報告核閱者簽名）：

***35.事件調查結果**（完整調查報告請以附件提供。應釐清不良事件發生之時序，確認其促成因素與不良事件結果之關聯性，以分析致生或可能導致該不良事件之根本原因或可能原因）

調查摘要：

如無啟動調查，請說明原因：

36.不良事件譯碼（請參照國際醫療器材法規管理論壇編纂之不良事件譯碼辭彙《IMDRF terminologies for categorized Adverse Event Reporting》進行事件譯碼。若譯碼欄位不足，請自行增加欄位。）

譯碼項目	項次	譯碼
Health Effect -Clinical Code	#1	
Health Effect -Impact Code	#1	
Medical device problem codes	#1	
Component codes	#1	
Cause investigation: Type of investigation	#1	
Cause investigation: Investigation findings	#1	
Cause investigation: Investigation conclusion	#1	

37.類似事件發生率（建議使用 IMDRF 譯碼鑑別類似事件，並說明特定期間內的類似事件發生率或趨勢變化）

***38.是否有矯正預防措施**（根據事件調查結果以及類似事件發生率，判斷不良事件再發之機會，評估是否需啟動矯正預防措施）

☐是 ☐否

說明：

***39.結論**（綜合以上結果，評估是否有新增風險以及風險是否控制在可接受範圍，或是提供其他與醫療器材安全性相關之意見）

[附件二] 醫療器材定期安全性報告

一. 醫療器材產品資料

(一) 許可證字號或登錄字號：衛部醫器輸字第 036000 號

(二) 中文品名：配視福青光眼微引流器

(三) 英文品名：PRESERFLO Microshunt

(四) 型號：GLT-001

(五) 製造業者名稱：InnFocus, Inc.

(六) 製造業者所在國家：美國

(七) 許可證所有人或登錄者：台灣參天製藥股份有限公司

(八) 適應症：(有列出需監視之適應症再行提供)

二. 安全監視期間 (第一期監視起始日不得遲於登錄、發證或公告日，並以每半年為一期)

全程監視期： 年 月 日 ~ 年 月 日

第一期資料起訖： 年 月 日 ~ 年 月 日	繳交期限： 年 月 日
第二期資料起訖： 年 月 日 ~ 年 月 日	繳交期限： 年 月 日
第三期資料起訖： 年 月 日 ~ 年 月 日	繳交期限： 年 月 日
第四期資料起訖： 年 月 日 ~ 年 月 日	繳交期限： 年 月 日
第五期資料起訖： 年 月 日 ~ 年 月 日	繳交期限： 年 月 日
第六期資料起訖： 年 月 日 ~ 年 月 日	繳交期限： 年 月 日

*若不敷使用請自行增加欄位

三. 資料整理 (如國外資料統計時間與國內監視期間範圍不同，應另外說明)

(一) 國內、外使用人數

監視期間	推估使用人數(或次數)	
	國內	國外
第一期		
第二期		
第三期		
第四期		
第五期		
第六期		
總人數		

*若不敷使用請自行增加欄位

(二)國內執行機構累積使用情形（如為租借請註明）

醫事機構層級	販售數量	推估使用人數(或次數)
總數		

*若不敷使用請自行增加欄位

(三)國內、外不良事件件數（非嚴重不良事件應包括顧客申訴）

屬性	嚴重不良事件		非嚴重不良事件	
	國內	國外	國內	國外
第一期				
第二期				
第三期				
第四期				
第五期				
第六期				
總件數				

*若不敷使用請自行增加欄位

四. 不良事件資料收集（請將本期不良事件內容以條列式呈現）

(一)國內醫療器材嚴重不良事件

(二)國內醫療器材非嚴重不良事件

(三)國外醫療器材嚴重不良事件

(如有通報至國外主管機關之不良事件，請特別註明)

(四)國外醫療器材非嚴重不良事件

(五)國內、外學術期刊文獻及學術研討會上發表之病例報告

[附件三] 醫療器材安全性總結報告

一、醫療器材產品資料

(一)許可證字號或登錄字號：衛部醫器輸字第 036000 號

(二)中文品名：配視福青光眼微引流器

(三)英文品名：PRESERFLO Microshunt

(四)型號：GLT-001

(五)製造業者名稱：InnFocus, Inc.

(六)製造業者所在國家：美國

(七)許可證所有人或登錄者：台灣參天製藥股份有限公司

(八)適應症：(有列出需監視之適應症再行提供)

二、安全監視期間

全程監視期： 年

全程監視日期： 年 月 日～ 年 月 日

三、監視項目之執行情形摘要

(包括但不限於監視期間國內銷售數量、出現之嚴重及非嚴重不良事件、顧客申訴等特殊情況之統計及分析摘要，並檢討相關原因)

四、全球各國醫療器材上市狀況

(包括但不限於販售國家及販售數量運銷、國外嚴重及非嚴重不良事件統計及分析摘要等)

五、國內、外衛生主管機關或醫療器材商對於醫療器材安全性之採取行動

(包括但不限於醫療器材下市或終止、許可證未如期更新、醫療器材販售之限制、臨床試驗基於安全性考量之終止、使用方式修改、適應症或適用族群的變更、零組件之更改、仿單警語或注意事項之變更、安全性通告或回收訊息之發布等)

六、各國安全資訊方面的變更

(包括但不限於醫療器材安全性相關之仿單資訊變更〔警語或注意事項除外〕、醫療器材發生不良事件或已知副作用之頻率或嚴重程度有顯著增加趨勢之相關資訊等)

七、臨床試驗

(包括醫療器材上市後與安全性相關之臨床研究或分析結果及安全性臨床研究之文獻發表；如查無相關文獻，請提供文獻查詢日期、所查詢之文獻資料庫及查詢條件)

八、風險管理計畫及利益-風險分析結果

(包括事先未確認的危害、超過可接受風險的危害、風險重新評定及醫療受益與整體殘留風險分析)

九、總體安全性評估

十、總結

十一、附表/附錄

(一)摘要表(如國外資料統計時間與國內監視期間範圍不同,應另外說明。非嚴重不良事件應包括顧客申訴。)

	國內					
監視期間	販售數量	推估使用人數	嚴重不良事件	非嚴重不良事件	期刊篇數	病例發表篇數
附件索引編號						
	國外					
監視期間	販售數量	推估使用人數	嚴重不良事件	非嚴重不良事件	期刊篇數	病例發表篇數
附件索引編號						

(二)國內販售分布資料(如為租借請註明)

醫事機構層級	販售數量	推估使用人數(或次數)
醫學中心		
區域醫院		
地區醫院		
診所		
其他		

[附件四] 配視福青光眼微引流器個案報告

病人代碼 (去識別化)				年齡		
				植入日期		
產品型號		GLT-001		產品批號		
執行醫師 (去識別化)				植入日期：	年	月 日
				回診日期：	年	月 日
監視 項目	不良反應	術後 1 週內 (是/否) 發生	術後 1 月 發生 (是/否)	術後 3 月 發生 (是/否)	術後 6 月 發生 (是/否)	說明：如發生不良反 應部位、發生時間、 持續時間、處理方法
	前房變淺					
	前房或切口部位或眼睛 出血過多					
	MicroShunt 接觸角膜或虹 膜					
	眼內壓過高或過低					
	斜視					
	脈絡膜積水或出血					
	視網膜併發症(視網膜剝 離、增生性視網膜病變)					
	低眼壓或低眼壓性黃斑 部病變					
	眼球癆					
	眼內炎					
	管子侵蝕結膜導致外露					
	管腔部分堵塞或完全堵 塞(被虹膜或玻璃體或纖 維蛋白或碎屑堵住)					
	葡萄膜炎					
	雙眼複視(Binocular di- plopia)					
	房水流向錯誤					
	角膜併發症(擦傷、水腫、 潰瘍、感染、代償不全、 水疱性角膜病變、內皮細 胞損失、德斯密氏膜條					

	紋、角膜炎)					
	視力受損					
	水泡滲漏、水泡炎、囊腫 性水泡、水泡失敗					
	瞳孔阻塞					
	術後超過三個月的發炎					
	眼部疼痛					
	結膜併發症(鈕扣眼結膜 缺損、裂開、剝離、出血、 充血、癰瘡、撕裂、潰瘍)					
	虹膜沾黏/黏連、虹膜擦傷					
	出現白內障或白內障惡 化					
	後囊混濁					
	移除 MicroShunt					
	結膜下囊化反應					
	前房出現纖維蛋白					
	計畫外的青光眼相關手 術重新介入					
	眼球穿孔					
	玻璃體出血					
其他異常事項： 說明：						

術中操作或產品之異常事項	術中 (是/否) 發生	說明：如發生不良反應部位、發生時間、持續時間、處理方法
難以插入 MicroShunt		
植入裝置失敗		
裝置故障		
裝置移位		
手術程序延長		
管子位移出前房		
前房使用黏彈劑		
其他異常事項： 說明：		