

“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）

“BIOHYA” Articular Injection Kit

上市後安全監視計畫書

醫療器材商：易飛凌生醫股份有限公司

製作日期：2025.06.06

計畫書編號：PMSP-T12H

版本：04

修訂紀錄 / Revision History

日期 Date	版次 Version	內 容 Content
2022.07.19	01	新制定 New issue
2023.10.13	02	依醫療器材查驗登記審核表（FDA器字1121608495號）之要求更新文件內容。 Update the contents of the document according to the requirements of the medical device registration review form (FDA No. 1121608495).
2024.06.28	03	依醫療器材查驗登記審核表（FDA器字1129035713號）之要求更新文件內容。 Update the contents of the document according to the requirements of the medical device registration review form (FDA No. 1129035713).
2025.06.06	04	依醫療器材查驗登記審核表（FDA器字1141615389號）之要求更新英文品名。 Update the English product name in accordance with the requirements of the Medical Device Registration Review Form (FDA Device No. 1141615389).

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

1 產品基本資料

許可證字號：衛部醫器製字第 008422 號

中文品名：“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）

英文品名：“BIOHYA” Articular Injection Kit

型號：2H-PA1

製造業者名稱：易飛凌生醫股份有限公司

製造業者所在國家：Taiwan

許可證所有人：易飛凌生醫股份有限公司

2 計畫資訊

2.1 安全監視背景

2.1.1 監視標的產品為侵入性第三等級醫療器材，我國為第一個核准上市國家，故建立追蹤計畫，以確保本器材使用於人體之安全性。

2.1.2 符合「醫療器材安全監視管理辦法」第 5 條規定，建立“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）上市後安全監視資料計畫書，並依計畫內容至中央主管機關指定之網路系統，登載報告。

2.2 安全監視目的

本計畫目的為建立適當的系統來蒐集、調查、統計及分析本產品於國內、外之銷售及推估使用人數、不良事件之項目與發生數，及有關其使用之文獻或相關佐證資料。依據所收集來的資訊，鑑別與分析是否有未鑑別出之潛在風險，以確保本產品之安全性。

2.3 安全監視期間（全程以及各期資料蒐集起訖日期）

2.3.1 自本產品許可證核發日起，為期 3 年，許可證持有者每 6 個月依 附件二「“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）定期安全性報告」整合所有資訊，於該期截止日後 30 天內至中央主管機關指定之網路系統，登載定期安全性報告。

2.3.2 安全監視期間屆滿後 60 日內，依 附件三「“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）安全性總結報告」，至中央主管機關指定之網路系統，登載總結報告。

2.4 安全監視或研究對象（如有納入或排除條件請敘明）

使用“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）之患者；不建議用於注射部位患有局部皮

 易飛凌生醫股份有限公司
Infelite Biomed Inc.
上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

膚疾病之患者。

2.5 評估指標（相關事件定義與事件後續應對措施）：

當發生治療期間或治療後產生嚴重及非嚴重不良事件，主治醫師應判斷是否疑似為“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）引起不良事件。若疑似為本產品引起，應對各項不良事件及「醫療器材嚴重不良事件通報辦法」第 2 條之醫療器材嚴重不良事件做統計；各項不良事件如 附件一「個案病例報告表」臨床使用之不良事件。

2.6 評估指標及與計畫目的之關聯性

評估指標係為本產品於說明書上所刊載預期之不良反應、未刊載之不良反應以及「醫療器材嚴重不良事件通報辦法」規定之醫療器材嚴重不良事件。依據收集資訊，進行分析評估產品上市後潛在風險，以確保本產品之安全性。

2.7 執行方式（資料評估、記錄、分析、統計之方法與時間點，如包括產品使用後追蹤描述、請一併敘明追蹤期間、追蹤期程及其評估描述）

2.7.1 於施用本產品前，許可證持有業者或其經銷商業務代表將 附件一「個案病例報告表」交給醫師。

2.7.2 於術後 第 1 個月、第 3 個月、第 6 個月定期返診追蹤，以追蹤遲發性反應。

2.7.3 醫師於術後發現不良反應，將填具 附件一「個案病例報告表」，以供許可證持有者進行術後追蹤。

2.7.4 許可證持有者自發證日起每 6 個月依 附件二「“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）定期安全性報告」進行本產品“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）於國內外販售數量、推估使用人數（或次數）、不良事件通報、顧客申訴的統計，每年透過例如美國 MAUDE 資料庫進行國內外類似產品的不良事件資料收集，進行數據統計及確認是否有未知危害，進而可能影響本產品之安全性。

3 附表\附錄

3.1 資料收集項目及格式-個案病例報告表（附件一）

3.2 繳交報告格式（定期安全性報告、安全性總結報告）（附件二、附件三）

3.3 醫療器材嚴重不良事件通報表（附件四）

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件一

個案病例報告表

一、醫療器材產品基本資料			
許可證字號			
中文品名			
英文品名			
型號			
製造業者名稱			
製造業者所在國家			
許可證持有醫療器材商			
二、產品使用資訊			
批號			
有效日期			
三、臨床使用紀錄			
醫療機構名稱		執行醫師	
患者代碼（去識別化）		生理性別	
		年齡	
使用日期		使用數量	
		使用部位	
四、使用本產品後相關不良反應			
不良反應項目代碼：			
(A). 感染			
(B). 抽血部位瘀青及血腫			
(C). 治療的關節或部位出現非暫時性的疼痛、發熱、發紅和腫脹			
(D). 過敏反應			
(E). 其他未刊載於說明書之不良事件（請敘述）			
時間	是否發生 不良反應	不良反應項目 代碼	處置說明

易飛凌生醫股份有限公司
Infelite Biomed Inc.
上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件一

個案病例報告表

治療中\後	☐ 是 ☐ 否		
第 1 個月返診	☐ 是 ☐ 否		
日期：			
第 3 個月返診	☐ 是 ☐ 否		
日期：			
第 6 個月返診	☐ 是 ☐ 否		
日期：			
臨床醫師建議：			

〔註 1〕本附錄為一式 2 份存於醫療機構及醫療器材商留存備查。

〔註 2〕每位使用病人均分別填寫；若欄位不足，請自行增加欄位。

〔註 3〕本表應保存至監視期間屆滿後 5 年供備查。

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

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：衛部醫器製字第 008422 號
- (二) 中文品名：“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）
- (三) 英文品名：“BIOHYA” Articular Injection Kit
- (四) 型號：2H-PA1
- (五) 製造業者名稱：易飛凌生醫股份有限公司
- (六) 製造業者所在國家：Taiwan
- (七) 許可證所有人：易飛凌生醫股份有限公司

二、安全監視期間（第一期監視起始日不得遲於發證日，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

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		

易飛凌生醫股份有限公司
Infelite Biomed Inc.
上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件二 醫療器材定期安全性報告

第五期		
第六期		
總人數		

(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				

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)

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件二 醫療器材定期安全性報告

- (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

 易飛凌生醫股份有限公司
Infelife Biomed Inc.
上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

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：衛部醫器製字第 008422 號
- (二) 中文品名：“拜歐雅”血球細胞分離組（關節注射液）
- (三) 英文品名：“BIOHYA” Articular Injection Kit
- (四) 型號：2H-PA1
- (五) 製造業者名稱：易飛凌生醫股份有限公司
- (六) 製造業者所在國家：Taiwan
- (七) 許可證所有人或登錄者：易飛凌生醫股份有限公司

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分布、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、零件組件之更改、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

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件三 醫療器材安全性總結報告

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					

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件三 醫療器材安全性總結報告

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		

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件四 醫療器材嚴重不良事件通報表

案件編號 (由通報中心填寫)：

接獲通報日期 (由通報中心填寫)： 年 月

日

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	

註：1. 為確保通報資料完整，有「*」之項目煩請務必填寫。 2. 選填項目請視需要填寫，若無資料可不用填寫。

易飛凌生醫股份有限公司
Infelife Biomed Inc.
上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： 2025.06.06	計畫書編號： PMSP-T12H	版次： 04
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件四 醫療器材嚴重不良事件通報表

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：
*13b.中文品名：
13c.許可證所有人/登錄者：
13d.醫材主/次類別：
13e.製造業者名稱：
13f.製造業者國別：
13g.醫材級數：
*14a.型號：
*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

註：1.為確保通報資料完整，有「*」之項目煩請務必填寫。 2.選填項目請視需要填寫，若無資料可不用填寫。

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段99之2號2樓	訂定日期： 2025.06.06	計畫書編號： PMSP-T12H	版次： 04
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件四

醫療器材嚴重不良事件通報表

*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			

註: 1.為確保通報資料完整, 有「*」之項目煩請務必填寫。 2.選填項目請視需要填寫, 若無資料可不用填寫。

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件四 醫療器材嚴重不良事件通報表

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。

註：1.為確保通報資料完整，有「*」之項目煩請務必填寫。 2.選填項目請視需要填寫，若無資料可不用填寫。

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段 99 之 2 號 2 樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件四 醫療器材嚴重不良事件通報表

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)

註：1. 為確保通報資料完整，有「*」之項目煩請務必填寫。 2. 選填項目請視需要填寫，若無資料可不用填寫。

上市後安全監視計畫書

製造業者名稱/地址： 易飛凌生醫股份有限公司 338 桃園市蘆竹區南山路一段99之2號2樓	訂定日期： <u>2025.06.06</u>	計畫書編號： <u>PMSP-T12H</u>	版次： <u>04</u>
---	----------------------------	----------------------------	------------------

附件四 醫療器材嚴重不良事件通報表

*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)