

長庚醫療財團法人與台灣 安進開啟合作新頁 推動 醫療科學研究 引領臨床 試驗創新

◎長庚行政中心臨床試驗中心

長庚醫療財團法人 8 月 16 日宣布與生技製藥領導者台灣安進正式簽署合作意向書，開啟雙方在臨床試驗領域深化合作的新篇章。長庚醫療體系強大的臨床研究實力，與安進在生技醫藥領域的領先技術相結合，將專注於「血液腫瘤」、「心血管疾病」、「免疫醫學」及「腎臟疾病」四大領域的臨床試驗發展，為病人提供更合適的治療方案，提升醫療品質。

簽署儀式於林口長庚舉行，由長庚醫療財團法人決策委员会主任委員程文俊、長庚醫療體系臨床試驗中心總召集人暨林口長庚副院長林永昌、林口長庚臨床試驗中心主任張毓翰，以及台灣

安進總經理韋立格、安進亞太區醫學副總裁 Helen Lin、台灣安進醫藥處長張可佩共同簽署及見證。

過去 14 年間，長庚醫療體系與台灣安進一直攜手並進，已成功進行超過 50 項臨床試驗，取得豐碩成果。此次簽署合作意向，進一步深化雙方合作關係，通過產業醫界的密切合作，充分發揮「1+1>2」的協同效應，共同提升病人的健康及福祉，同時推動台灣醫療技術的卓越、創新與進步。

長庚醫療財團法人決策委員會程文俊主任委員表示：「我們為了能持續提升民眾醫療照護品質，非常重視研究發展與創新



▲ 長庚醫療財團法人決策委員會主任委員程文俊（左）與台灣安進總經理韋立格（右）代表簽署合作意向書，深化雙方合作夥伴關係

技術的應用與推廣。希望透過長庚臨床優勢並連結安進生技創新研發能量，加速推動國際連結，為病人提供更前瞻的治療選擇機會，促進產業的研發動能，實現病人、醫院與產業的三贏局面。」

長庚醫療財團法人致力臨床、教學和研究的綜合發展，是國際醫療界的翹楚。每年長庚醫療體系診斷全台18%(約2萬名)的新癌症病例，新增300件臨床試驗，其中新藥研究占比高達74%，參與早期臨床試驗的病人

比率則為1~2%。此外，每年亦有200件廠商委託的臨床試驗案，顯示其在臨床試驗領域的領先地位和強大實力。

為確保人體研究受試者的安全，長庚醫療體系自1986年成立人體試驗倫理委員會，並通過美國「人類研究受試者保護認證(AAHRPP)」的最高標準「完全認證」。林口長庚更於2014年以全球最大單一容量醫療機構獲得JCI認證，展現其卓越的醫療服務與管理水平。

隨著細胞治療技術的蓬勃發

展，桃園長庚新設立的細胞治療中心，協助醫師執行細胞治療臨床試驗，推動新興細胞治療產品的研發。中心目前已開始 DC、DC-CIK、CIK 等特管治療細胞培養，並與具 CAP 認證的檢驗醫學部合作高品質細胞製品。

安進作為生技醫藥的先驅，一直致力於引領全球生技醫藥產業的創新。安進將生物技術轉化為病人治療的新方法，擁有領先的研發能力，應用尖端科學和分子工程技術開發一系列革命性藥物。安進在抗癌領域取得顯著成就，專注於多特異性生物製劑如雙特異性 T 細胞引導劑（BiTE）和雙功能融合蛋白（XmAb 抗體）的發展。

此外，安進亦積極開發針對異位性皮膚炎、氣喘等發炎疾病以及代謝性疾病的治療藥物。研究的基礎在於進行臨床試驗的創新，而這些創新不僅加深了對疾病自然病程的理解，更提高預測新藥治療效果的能力，使得研究過程更為高效，數據更具價值，從而能夠迅速提供創新、安全且有效的藥物給予最需要的病人。

隨著醫療科技的不斷進步，

對於革命性治療藥物的需求日益增長，這也將引發對高品質高效醫療照護服務的迫切需求，進一步挑戰醫療體系的資源分配。對此，安進總經理韋立格表示：「安進具備堅強的研發實力，深耕多元治療領域，發揮生物科技潛能，為醫療帶來創新突破，並致力實踐『照顧病人』的企業使命。非常榮幸能夠與醫療實力享譽全球的長庚建立更深層次的合作關係，我們將結合彼此優勢和資源，攜手建立更全面緊密的夥伴關係，加速新藥可近性，共同擴大對病人的照顧。」

長庚醫療體系臨床試驗中心總召集人林永昌副院長強調：「為推動長庚體系臨床試驗發展，協調跨院區多中心臨床試驗資源整合，我們於 2022 年成立體系臨床試驗中心，提供 IRB 和合約審查資訊作業及臨床試驗服務單一窗口等優質臨床試驗服務，以提升臨床試驗執行品質。透過簽署此次合作意向書，更充分展示我們對病人福祉的重視，接軌國際，積極推展臨床試驗，為台灣病人找到更多適合的解決方案。」