

人體試驗研究倫理講習班

財團法人醫學研究倫理基金會 主辦

為配合醫療法/人體試驗管理辦法/人體研究法等法規，凡有意願擔任人體研究/試驗計畫主持人或研究團隊，皆需依藥品優良臨床試驗準則（GCP）第14條規定，所有參與試驗執行之人員，應有符合工作資格之教育、訓練及經驗。另有興趣瞭解及參與人體研究/試驗計畫者，均歡迎報名參加。

全程參加活動並完成考試評估者核發課程「訓練證明」6小時，認證考試及格者加發「訓練證明」2小時，以作為未來執行人體研究/試驗等資格之認定

時間：111年9月17日（星期六）8:30~16:00

地點：**視訊課程(若使用手機或平板上課，請先下載[Google meet]應用程式)**

流程：

時間	主題	講員
08:30~09:00	報到	
09:00~09:50	人工智慧人體研究 IRB 審查注意事項及受試者保護	丁賢偉 醫師 衛生福利部臺北醫院
09:50~10:00	休息	
10:00~10:50	真實世界數據研究 之法規與倫理考量	曾育裕 教授 國立臺北護理健康大學
10:50~11:00	休息	
11:00~11:50	AI/APP 研究之對象權益保護 與倫理考量	陳育群 副教授 國立陽明交通大學醫學院 醫學系家庭醫學科
11:50~12:50	午休	
12:50~13:40	AI 輔助診斷在臨床醫療的應用	簡廷因 助理教授 元智大學資訊工程學系
13:40~13:50	休息	
13:50~14:40	臨床試驗之監測與品質提升作為	林志榮副教授 長庚大學 臨床資訊與醫學統計研究中心
14:40~14:50	休息	
14:50~15:40	稽核與查核 (Audit and inspection)	臺北榮民總醫院特約研究員 IRB (一) 沈弘德 教授/委員
15:40~16:00	綜合討論及認證考試	

★本會保有變更講題與講師之權利