

中國醫藥大學附設醫院臨床試驗中心「臨床試驗」系列課程

本系列課程包含研究倫理、法規規範、試驗設計與應用、審查考量與經驗分享，以期臨床研究人員能夠學習相關臨床試驗知識並理解其實務與應用。



課程日期：112年02月17日至06月09日(週五)

課程時間：下午03:10~05:00

授課方式：「線上同步」課程

報名方式：請掃描下方QRcode進行線上報名

繳費方式：ATM轉帳 / 臨櫃匯款

學分認證：全程參與視訊課程並完成相關規定

者，每堂課予以核發2學分GCP訓練證明

※ 詳細資訊請上[教育訓練與活動平台查詢](#) ※



任選4堂
報名優惠價



任選10堂
報名優惠價



全系列16堂
報名優惠價

日期	課程名稱	主講者	講者單位
112/02/17	臨床試驗最新法規簡介及倫理議題	李崇僖 教授	臺北醫學大學 醫療暨生物科技法律研究所
112/02/24	臨床試驗性別主流化與受試者保護	林綠紅 常務理事	台灣受試者保護協會
112/03/03	臨床試驗法規遵循與新版ICH GCP E6 (R2)附錄介紹	王怡婷 部長	台灣中外製藥股份有限公司
112/03/10	如何透過臨床試驗可行性評估與試驗機構篩選 發掘試驗優選機構	賴煌棋 資深臨床試驗經理	輝瑞大藥廠Pfizer
112/03/17	醫藥學術專員(Medical Writer)在臨床試驗中的 角色、定位與任務	黃靖雅 副理	台灣第一三共股份有限公司 醫藥事務部
112/03/24	以臨床試驗主持人觀點談如何加速臨床試驗開案與進行	白禮源 主任	中國醫藥大學附設醫院 內科部血液腫瘤科
112/03/31	臨床試驗資料管理與SAS統計軟體應用	許博昇 經理	百瑞精鼎PAREXEL
112/04/07	全球臨床試驗數位化工具發展與潛在管理風險	孫婷婷 部長	台灣諾華股份有限公司
112/04/21	從執行角度看臨床試驗設計的問題及注意事項	陳志恆 資深教育訓練經理	華鼎生技顧問股份有限公司
112/04/28	臨床試驗計劃書偏差處理及實例探討	王騰旭 處長	懷特生技新藥 國際臨床暨研發處
112/05/05	臨床試驗品質管理與實務應用	蕭雅燕 經理	美商默沙東藥廠MSD
112/05/12	臨床試驗數據解讀	江晨恩 主任	台北榮總臨床試驗中心
112/05/19	臨床試驗計畫稽核與查核的準備、管理與因應	楊千慧 副處長	賽紐仕醫藥Syneos Health
112/05/26	分散式臨床試驗(Decentralized Clinical Trials)簡介	許雅婷 臨床研究總監 / 理事長	台灣禮來股份有限公司 台灣藥物臨床研究協會
	從廠商角度談分散式臨床試驗之優點、缺點與迷思		
112/06/02	基因與細胞治療臨床試驗法規及藥品GCP查核重點	林敬恒 副審查員 陳姿陵 副審查員	衛生福利部食品藥物管理署
112/06/09	藥物開發與臨床試驗的新趨勢	鄭晴之 策略長	嬌生楊森藥廠Janssen

★★主辦單位保有最終修改、變更、活動解釋及取消本活動之權利，若有相關異動將公告於報名網站★★



主辦單位：中國醫藥大學附設醫院臨床試驗中心

承辦人：陳映如 a36676@mail.cmuh.org.tw | TEL: 04-22052121 ext.11474