

人體試驗研究倫理講習班～GCP

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：112年6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	從 GCP 查核看臨床試驗品質	汪志雄 教授 國泰綜合醫院麻醉科 人體試驗審查委員會主任委員
09:50～10:00	休息	
10:00～10:50	應用大數據資料庫於臨床研究 ～演算法決策之風險考量	何之行 副研究員 中央研究院歐美研究所
10:50～11:00	休息	
11:00～11:50	臨床研究中可能發生的 利益衝突～規範與管理	邱玫惠 教授 東吳大學法律系
11:50～12:50	午休	
12:50～13:40	網路研究及問卷 與訪談研究的倫理考量	曾育裕 教授 國立臺北護理健康大學
13:40～13:50	休息	
13:50～14:40	人體研究常用統計方法 與常見缺失	蕭金福 教授 國家衛生研究院
14:40～14:50	休息	
14:50～15:40	易受傷害族群知情同意的 過程與受試者保護	陳書毓 督導長 彰化基督教醫院 第一 IRB 副主任委員
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