

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7月8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	人體研究計畫之 風險辨識與因應之道	曾育裕 教授 國立臺北護理健康大學
09:50～10:00	休息	
10:00～10:50	臨床試驗性別主流化	王志嘉 醫師 三軍總醫院家庭醫學科
10:50～11:00	休息	
11:00～11:50	產業合作研究之 倫理議題與權益歸屬	連群 理事 台灣臨床研究倫理審查學會
11:50～12:50	午休	
12:50～13:40	電子病歷研究 的倫理與法律之初探	張濱璿 律師/醫師/兼任助理教授 臺北醫學大學 醫療暨生物科技法律研究所
13:40～13:50	休息	
13:50～14:40	臨床人員如何規畫及執行研究	莊豐賓 醫師 宏恩綜合醫院
14:40～14:50	休息	
14:50～15:40	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
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