## 112 年生醫產業研究倫理教育訓練課程

辦理日期:112年8月23日(三)下午1時30分至5時30分

辦理地點:採視訊方式辦理(使用 Webex 軟體)

指導單位:經濟部工業局

主辦單位: 財團法人醫院評鑑暨醫療品質策進會

協辦單位:經濟部生技醫藥產業發展推動小組

授課對象: 生醫產業研究人員、人體研究倫理審查會相關從業人員等

辦理目的:強化生醫產業相關研究人才對於研究倫理、受試者保護之概念,使與會者瞭

解相關研究應關注之倫理議題及可能帶來的衝擊影響。

時間	分鐘	議程內容	課程大綱	講師
13:30-14:00	30	報到		
14:00-14:50	50	長官致詞		
		數位醫療研究之倫 理反思	數位醫療之範疇、研究發 展趨勢及相關研究之倫 理反思	國立臺灣大學醫學院/蔡甫昌教授
14:50-15:15	50	剖析生醫研究倫理審查-研究者視角	1.說明研究者在倫理審 查中的角色並回顧申 請文件的要求和內容 2.如何應對審查意見及研 究過程實踐研究倫理	臺北癌症中心/
15:15-15:40		剖析生醫研究倫理審查-審查會視角	1. 簡介審查會在倫理審 查中的角色並說明申 請及審查流程 2. 受理案件類型及常見 倫理審查問題	人體研究倫理委
15:40-15:50	10	Break		
15:50-16:40	50	探索再生醫療與研究倫理	1.再生醫療基本概念和 人體試驗的重要性。 2.再生醫療人體試驗的 倫理意識、受試者知情 同意、風險評估及所面 臨的倫理挑戰	三軍總醫院/
16:40-17:30	50	倫理視角下的精準 藥學	精準藥學的範疇、臨床試 驗與研究倫理。	臺北醫學大學/ 張偉嶠教授
17:30~	<b>賦歸</b>			

## 課程須知

- 一、 本次課程採視訊辦理(使用 Webex 軟體),本會將提供報名成功者課程視訊連結。 為維護視訊品質,本次課程名額以500人為限,額滿為止。請參與者協助至 Google 表單回復相關資訊,謝謝!
- 二、 表單連結:<u>https://forms.gle/jMR2CfahNrzcnwMm8</u>
- 三、 全程參與課程並完成線上簽到/簽退(含填寫問卷)作業者,將於課後核發 4 小時課程參與證明。
- 四、 主辦單位將保有本次課程參加者報名資格之最後審核與取消的權限。
- 五、 本課程因故無法進行時,主辦單位保有修改、變更或暫停本課程之權利。

## 課程當日注意事項

一、 請各參與者事先備妥視訊設備(手機、電腦、耳機)並點選醫策會提供之連結先下 載 Webex 軟體。

(提醒您:當日發言之麥克風,建議使用手機原廠附有麥克風之有線耳機說話,音質較佳)。

- 二、 為確保視訊順暢,本會於<u>活動當日下午 1:00 起</u>開放視訊測試及簽到作業,敬請務必 提前上線。
- 三、 為利辨識發言人,請您於進入會議前先行設定您的機構名稱及姓名「例如:王大明 -服務機構簡稱」。
- 四、 課程中,參與者如須提問,可先於聊天室中留下問題,或於討論時段依醫策會引導 進行線上發言。
- 五、 如有其他問題,敬請來信至本會 IRB-EC 工作小組信箱 (<u>irb-ec@jct.org.tw</u>) 詢問, 謝謝!