

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		
		長官致詞		
14:00-14:50	50	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	臺北醫學大學 臺北癌症中心/ 邱昭華副院長
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	工業技術研究院 人體研究倫理委員會/郭英調委員
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/ 王志嘉醫師
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~		賦歸		

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：<https://forms.gle/jMR2CfahNrzcwMm8>
- 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**活動當日下午 1:00 起**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（irb-ec@jct.org.tw）詢問，謝謝！