

# 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：111年02月25日至06月17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3堂  
報名優惠價

任選6堂  
報名優惠價

全系列15堂  
報名優惠價

★★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★★

日期	課程名稱	主講者	講者單位
111/02/25	臨床試驗知情同意、受試者保護與易受傷害族群之相關倫理議題	林綠紅 常務理事	台灣受試者保護協會
111/03/04	以CRO角度綜觀臨床試驗之執行-從試驗開始至結束	林佳蓉 經理	IQVIA
111/03/11	臨床試驗合約及預算編列重點和實務操作	廖大勳 臨床營運經理	百濟神州生物科技
111/03/18	新冠肺炎疫苗臨床試驗經驗分享 中風臨床試驗之經驗與分享	黃高彬 副院長 許重義 教授	中國醫藥大學附設醫院
111/03/25	上市前臨床試驗法規 臨床試驗藥物進出口審查重點	王瓊誼 副審查員 林偉弘 副審查員	食品藥物管理署 藥品組
111/04/01	抗體新藥開發與早期臨床試驗	陳念宜 副總經理	合一生技股份有限公司
111/04/08	臨床試驗查核準備與經驗分享	周蕙萱 處長	嬌生(股)公司楊森藥廠
111/04/15	癌症早期臨床試驗設計的挑戰與應用	林錦洲 醫師	美商輝瑞大藥廠
111/04/29	臨床試驗之統計分析、數據管理與審查實務	吳雅琪 博士	財團法人醫藥品查驗中心
111/05/06	醫療器材管理法施行後之第二、三等級查驗登記新制度及申請說明	鍾宜榛 資深經理	金屬工業研究發展中心
111/05/13	癌症新藥臨床試驗之設計與執行經驗分享	葉士芃 主任	中國醫藥大學附設醫院
111/05/20	臨床試驗監測、稽核計畫與考量重點	孫婷婷 臨床事務處長	台灣諾華股份有限公司
111/05/27	醫療機構與科技產業如何共創雙贏 後疫情時代臨床試驗產業之危機與轉機	張嘉淵 技術長 李宜珊 總監	廣達電腦 輝瑞藥廠 全球研發處亞洲區
111/06/10	細胞治療產品的臨床試驗與效價分析開發經驗分享	李幸懋 總經理	艾默生物醫學股份有限公司
111/06/17	細胞治療技術計畫書審查原則及常見缺失 台灣細胞治療的挑戰與展望	陳怡安 醫師 劉越萍 司長	財團法人醫藥品查驗中心 衛生福利部 醫事司



主辦單位：中國醫藥大學附設醫院臨床試驗中心、中國醫藥大學生物醫學研究所  
承辦人：汪庭羽 | [a32143@mail.cmuh.org.tw](mailto:a32143@mail.cmuh.org.tw) | TEL: 04-22052121 ext.1474