

檔 號：
保存年限：

財團法人台灣醫界聯盟基金會 函

聯 絡 人：林怡秀
傳 真：(02)2321-2357
聯絡電話：(02)2321-2362*13
地 址：100 台北市仁愛路一段 4 號 3 樓
電子郵件：jane@mpat.org.tw

受文者：詳如正本受文單位

發文日期：中華民國107年5月3日
發文字號：醫盟【18】基字第030號
速別：普件
密等及解密條件或保密期限：無
附件：報名須知 1 份

主旨：本會與國家衛生研究院擬共同辦理「Conference on Recent Advances in Clinical Trials」，敬請 貴單位協助宣傳，並鼓勵同仁踴躍報名參加。

說明：

一、 本次會議特別邀請瑞士諾華製藥股份公司統計與諮詢的全球總監 Frank Bretz 博士、日本國立循環器疾病研究中心資料科學部部長 Toshimitsu Hamasaki 博士、臨床試驗與轉譯科學推動中心主任 Haruko Yamamoto 醫師以及國內相關領域學者專家一同就全球臨床試驗最新發展與趨勢進行分享與討論。

二、 研討會資訊如下：

1. 時間：107年6月12日(星期三) 09:00-17:10
地點：華南銀行國際會議中心 202 會議室(台北市信義區松仁路 123 號)
2. 歡迎所有對臨床試驗領域有興趣之醫藥相關人士報名。

三、 活動聯絡人：林小姐。

連絡電話：02-23212362 轉 13

電子郵件：jane@mpat.org.tw

四、 報名須知詳見附件或至本會網站(<http://www.mpat.org.tw>)查詢。

正本：

國立陽明大學附設醫院、臺北榮民總醫院員山分院、財團法人天主教靈醫會羅東聖母醫院、財團法人羅許基金會羅東博愛醫院、衛生福利部桃園醫院、國軍桃園總醫院附設民眾診療服務處、臺北榮民總醫院桃園分院、天成醫療社團法人天晟醫院、沙爾德聖保祿修女會醫療財團法人聖保祿醫院、敏盛綜合醫院、

天成醫院(天成院區)、怡仁綜合醫院、堰新醫院、衛生福利部基隆醫院、長庚醫療財團法人基隆長庚紀念醫院、新北市立聯合醫院、衛生福利部臺北醫院、醫療財團法人徐元智先生醫藥基金會亞東紀念醫院、佛教慈濟醫療財團法人台北慈濟醫院、行天宮醫療志業醫療財團法人思主公醫院、國泰醫療財團法人汐止國泰綜合醫院、財團法人天主教耕莘醫院永和分院、天主教耕莘醫療財團法人耕莘醫院、衛生福利部雙和醫院(委託臺北醫學大學興建經營)、國立臺灣大學醫學院附設醫院新竹分院、財團法人馬偕紀念醫院新竹分院、國泰醫療財團法人新竹國泰綜合醫院、國立臺灣大學醫學院附設醫院竹東分院、東元綜合醫院、臺北市立聯合醫院中興院區、臺北市立聯合醫院陽明院區、臺北市立聯合醫院和平婦幼院區、臺北市立聯合醫院忠孝院區、臺北市立聯合醫院仁愛院區、國立台灣大學醫學院附設醫院、三軍總醫院松山分院附設民眾診療服務處、三軍總醫院附設民眾診療服務處、臺北榮民總醫院、基督復臨安息日會醫療財團法人臺安醫院、康寧醫療財團法人康寧醫院、新光醫療財團法人新光吳火獅紀念醫院、振興醫療財團法人振興醫院、醫療財團法人辜公亮基金會和信治癌中心醫院、臺北醫學大學附設醫院、臺北市立萬芳醫院一委託財團法人私立臺北醫學大學辦理、博仁綜合醫院、西園醫院、長庚醫療財團法人台北長庚紀念醫院、長庚醫療財團法人林口長庚紀念醫院、國泰醫療財團法人國泰綜合醫院、財團法人臺灣基督長老教會馬偕紀念社會事業基金會馬偕紀念醫院、財團法人基督長老教會馬偕紀念醫院淡水分院、久裕企業股份有限公司、大江生醫股份有限公司、中化合成生技股份有限公司、中天生物科技股份有限公司、中國化學製藥股份有限公司、五鼎生物技術股份有限公司、友華生技醫藥股份有限公司、友霖生技醫藥股份有限公司、天良生物科技企業股份有限公司、太景生物科技股份有限公司、日商中外開發醫藥(股)公司台北分公司、世宸生物科技顧問股份有限公司、台塑生醫科技股份有限公司、台耀化學股份有限公司、台灣中外製藥股份有限公司、台灣必治妥施貴寶股份有限公司、台灣亞培大藥廠股份有限公司、台灣明尼蘇達礦業製造股份有限公司、台灣東洋藥品工業股份有限公司、台灣武田藥品工業股份有限公司、台灣拜耳股份有限公司、台灣浩鼎生技股份有限公司、台灣神隆股份有限公司、台灣第一三共股份有限公司、台灣微脂體股份有限公司、台灣糖業股份有限公司生物科技事業部、台灣諾和諾德藥品股份有限公司、台灣諾華股份有限公司、台灣默克股份有限公司、台灣聯生生技醫藥股份有限公司、台灣禮來股份有限公司、台灣鹽野義製藥股份有限公司、永日化學工業股份有限公司、永昕生物醫藥股份有限公司、永信藥品工業股份有限公司、生泰合成工業股份有限公司、生達化學製藥股份有限公司、先靈葆雅企業股份有限公司、全面顧問股份有限公司、合一生技股份有限公司、安成國際藥業股份有限公司、安斯泰來製藥股份有限公司、旭富製藥科技股份有限公司、百瑞精鼎國際股份有限公司、均泰生物科技股份有限公司、杏一醫療用品股份有限公司、杏昌生技股份有限公司、杏國新藥股份有限公司、杏輝藥品工業股份有限公司、亞諾法生技股份有限公司、佰研生化科技股份有限公司、佳生科技顧問股份有限公司、和康生物科技股份有限公司、昌達生化科技股份有限公司、明生生物科技股份有限公司、東生華製藥股份有限公司、法商益普生股份有限公司台灣分公司、長庚生物科技股份有限公司、信東生技股份有限公司、南光化學製藥股份有限公司、南光化學製藥股份有限公司、美吾華股份有限公司、美時化學製藥股份有限公司、美商默沙東藥廠股份有限公司台灣分公司、晉加股份有限公司、晉弘科技股份有限公司、晟德大藥廠股份有限公司、泰宗生物科技股份有限公司、訊聯生物科技股份有限公司、健亞生物科技股份有限公司、國光生物科技股份有限公司、國鼎生物科技股份有限公司、基亞生物科技股份有限公司、強生化學製藥廠股份有限公司、荷商葛蘭素史克藥廠股份有限公司臺灣分公司、麥迪森企業股份有限公司、創源生物科技股份有限公司、勝昌製藥廠股份有限公司、景岳生物科技股份有限公司、景德製藥股份有限公司、智學生技製藥股份有限公司、華鼎生技顧問有限公司、進階生物科技股份有限公司、新加坡商施維雅股份有限公司台灣分公司、瑞士商艾伯維藥品有限公司、瑞士商愛爾康大藥廠(股)公司台灣分公司、葡萄王生技股份有限公司、維州生物科技股份有限公司、臺灣阿斯特捷利康股份有限公司、遠東生物科技股份有限公司、嬌生股份有限公司楊森大藥廠、德英生物科技股份有限公司、輝瑞大藥廠股份有限公司、優盛醫學科技股份有限公司、濟生化學製藥廠股份有限公司、聯亞生技開發股份有限公司、賽諾菲安萬特藥品(股)公司、雙美生物科技股份有限公司、穩達生技股份有限公司、藥華醫藥股份有限公司、寶血純化科技股份有限公司、寶齡富錦生技股份有限公司、喜康生物醫藥有限公司、中華民國內分泌醫學會、中華民國家庭醫學會、中華民國開發性製藥研究協會、中華民國感染症醫學會、中華民國製藥發展協會、中華民國醫師公會全國聯合會、中華民國藥師公會全國聯合會、中華民國藥劑生公會全國聯合會、中華民國護理師護士公會全國聯合會、台北市藥品調製商業同業公會、台北市藥師公會、台北市藥劑生公會、台灣內科學會、台灣外科醫學會、台灣生技產業促進協會、台灣兒科醫學會、台灣腎臟學會、台灣預防醫學會、台灣製藥工會同業公會、社團法人台灣臨床藥學會、社團法人臺灣臨床藥學會、臺灣醫學會、中央研究院、台灣癌症臨床研究發展基金會、台灣藥物臨床研究協會、社團法人國家生技醫療產業策進會、財團法人工業技術研究院、財團法人生物技術開發中心、財團法人醫藥工業技術發展中心、財團法人醫藥品查驗中心、國家衛生研究院。

副本：無

董事長 吳樹民

報名須知

一、報名費用

每人 3,600 元。

二、報名資格

歡迎所有對臨床試驗工作領域有興趣之醫藥相關人士報名。

三、報名方式

採網路線上報名：請至 <http://www.mpat.org.tw> 報名

四、付款方式

受理匯款、劃撥、ATM 轉帳、信用卡方式付款，詳情請參考報名網站說明。

五、注意事項

1. 即日起受理報名。因場地座位有限，敬請儘早完成報名。
2. 全程參與研討會者將核發完成訓練證書(6 小時)
3. 本次研討會將申請醫事人員繼續教育學分(醫師、藥師、護理人員類)及公務人員終身學習時數。
4. 聯絡方式：
聯絡人：林小姐
電話：(02)2321-2362*13
電子郵件：jane@mpat.org.tw
傳真：(02)2321-2357
5. 凡因故取消報名或替換與會者(替換與會者，限更改一次)，須於活動前五天完成相關手續，取消報名將扣除手續費 600 元/每場；逾期(含活動當天)取消恕不退費。詳細退費說明參考報名網站。
6. 備註：
 - (1). 本次研討會部分講題(含外籍講師)將以英文進行演講授課；
 - (2). 本次研討會不提供同步口譯服務；
 - (3). 本會保留報名名額資格審核權，以及修改議程、額滿截止報名及未達最低人數時取消研討會辦理之權利。

7. 詳細議程內容如下

Conference on Recent Advances in Clinical Trials

Agenda (June 12, 2018)

Time	Topic	Speaker
09:00-09:20	Opening Remarks	FMPAT, NHRI
Session I	Chair: Chin-Fu Hsiao Investigator/Deputy Director, Institute of Population Health Sciences, National Health Research Institutes	
09:20-09:50	CDE's experiences to review MRCT results and expectations for E17 guideline	I-Chun Lai (賴怡君) Team Leader, Center for Drug Evaluation
09:50-10:20	Important literature in MRCT	Chieh Chiang (姜杰) Post-doctor, Institute of Population Health Sciences, National Health Research Institutes
10:20-10:50	Statistical issues in design and analysis of clinical trials including real-world data	Toshimitsu Hamasaki (濱崎俊光) Director, Department of Data Science, National Cerebral and Cardiovascular Center
10:50-11:10	Break	
11:10-11:40	Clinical innovation network	Haruko Yamamoto (山本晴子) Director, Center for Advancing Clinical and Translational Sciences, National Cerebral and Cardiovascular Center, Japan
11:40-12:10	Introduction to pragmatic trials	I-Shou Chang (張憶壽) Investigator, National Institute of Cancer Research, National Health Research Institutes
12:10-12:20	Floor Discussion	
12:20-13:30	Lunch Break	
Session II	Chair: Hsiao-Hui Tsou Associate Investigator, Institute of Population Health Sciences, National Health Research Institutes	
13:30-14:00	Adaptive dose-finding methods in early-phase clinical trials	Yuh-Ing Chen (陳玉英) Distinguished Professor, Institute of Statistics, National Central University
14:00-14:30	Early phase designs	Chin-Fu Hsiao (蕭金福) Investigator/Deputy Director, Institute of Population Health Sciences, National Health Research Institutes
14:30-15:00	Break	
15:00-15:30	How the ICH E9 addendum around estimands may Impact our clinical trials (I)	Frank Bretz Novartis
15:30-16:00	How the ICH E9 addendum around estimands may Impact our clinical trials (II)	Mey Wang (王玫) Senior Reviewer, Center for Drug Evaluation
16:00-16:30	TBD	TBD
16:30-17:00	Discussions	
17:00-17:10	Closing Remark	Li-Tzong Chen (陳立宗) Director / Distinguished Investigator / Attending Physician, National Institute of Cancer Research, National Health Research Institutes