

# 中國醫藥大學附設醫院臨床試驗中心

## 臨床試驗系列課程I

課程日期：114年8月8日至114年11月28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：請掃描右方QRcode進行線上報名

線上授課軟體：Cisco Webex

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5堂  
報名優惠價



全系列14堂  
報名優惠價



任選10堂  
報名優惠價



日期	課程名稱	主講者	講者單位
114/08/08	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	陳叔倬 常務理事	台灣受試者保護協會
114/08/15	醫療數據臨床研究之法律與倫理議題	許明暉 教授兼所長	臺北醫學大學 大數據科技及管理研究所
114/08/22	二、三級醫療器材上市查驗登記法規及案例分享	劉明俊 總經理	安傑生技開發有限公司
114/09/05	ICH-GCP與我國臨床試驗相關法規綜覽	仇珣茵 部長	台灣第一三共股份有限公司 醫藥開發法規部
114/09/12	從預算編列到收款管理： 臨床試驗合約重點解析與財務協商實戰	曾宣凱 總監	諾佛葛科技/佳生科技 臨床事業發展處
114/09/19	臨床試驗可行性評估與多中心試驗機構優選策略	楊蕙靜 資深總監	百瑞精鼎國際股份有限公司
114/09/26	臨床試驗啟動全流程攻略： 從合約、SIV到機構文件準備	邵荔昕 經理	友華生技醫藥股份有限公司
114/10/03	成功招募受試者的策略、 挑戰與知情同意流程及案例剖析	李宜庭 部長	永欣生技顧問股份有限公司
114/10/17	臨床試驗管理：實施有效的研究機構訪視流程	許乃文 資深專案經理	台灣中外製藥股份有限公司
114/10/31	遠距監測實務： 試驗機構與監測人員在虛擬臨床試驗中的挑戰與應對	白淑瑋 處長	輝瑞大藥廠股份有限公司 全球研究發展部門 臨床試驗管理處
114/11/07	臨床試驗的品質管制、 品質保證與實施風險基礎(RBM)監測技巧	劉文婷 查核管理處長	台灣優時比貿易有限公司
114/11/14	臨床試驗品質稽核與GCP查核因應技巧： 從試驗主持人、研究團隊到CRA的責任分工	歐政瑋 經理	台灣諾華股份有限公司
114/11/21	解析外泌體與幹細胞療法的特點、臨床價值及未來應用	黃奇英 副院長	陽明交通大學藥物科學院
114/11/28	智慧化臨床試驗： 臨床試驗數位轉型下的角色整合與合作	劉惠珠 總監	羅氏大藥廠股份有限公司 台灣藥品臨床試驗執行部

★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★

主辦單位：中國醫藥大學附設醫院臨床試驗中心  
承辦人：張琇惠 | [086348@tool.caumed.org.tw](mailto:086348@tool.caumed.org.tw) | TEL: 04-22052121 ext.11474