

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:115年1月16日至115年6月26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

※ 詳細資訊請上本中心教育訓練與活動平台查詢 ※









任選13堂 報名優惠價



日期	課程名稱	主講者	講者單位
115/01/16	ICH-GCP E6 R3核心原則、新舊版變革與影響	吳冠誼 資深經理	台灣第一三共股份有限公司
115/01/23	臨床試驗利益衝突之法規與倫理: 從機構管理、研究者責任到知情同意書的深度揭露	李崇僖 教授 / 院長	臺北醫學大學 人文暨社會科學院
115/01/30	臨床試驗設計實務與執行關鍵解析	黃靖雅 經理	台灣第一三共股份有限公司 醫藥事務部
115/02/06	臨床試驗機構評估與啟動階段的實務介紹	蔡宜璇 經理	台灣諾華股份有限公司
115/03/06	臨床試驗的法律關係及合約法律實務趨勢	莊郁沁 律師	理律法律事務所
115/03/13	數據安全監測委員會(DSMB) 在臨床試驗中的角色、運作與決策思維	許根寧 處長	藥華醫藥股份有限公司 生物統計處
115/03/20	臨床試驗的合作與溝通:如何優化試驗執行的關鍵策略	林哲煒 副總監	香港商吉立亞醫藥有限公司 亞太區臨床研究策略合作
115/03/27	AI 與藥品臨床試驗的革新及未來展望	吳雅芳 副總經理	百瑞精鼎國際股份有限公司 數據管理部
115/04/10	臨床試驗從啟動到結案的生命週期管理與實務解析	羅安慈 總監	台灣浩鼎生技股份有限公司
115/04/17	臨床試驗藥品全流程管理:GMP/GDP法規遵循與操作實務	張煜欣 經理	煜利股份有限公司 品保部
115/04/24	臨床試驗品質管理:偏差管理、CAPA及稽核準備策略	周孝璽 資深臨床研究 品管經理	華鼎生技顧問股份有限公司
115/05/08	從臨床試驗到藥品上市:法規審查與查驗登記策略與挑戰	TBD	瑞士商艾伯維藥品有限公司 台灣分公司
115/05/15	新興醫療技術的臨床試驗倫理挑戰: 基因細胞治療與AI大數據的倫理與法規探索	王志嘉 教授	三軍總醫院IRB委員 兼第二組主席
115/05/22	醫療器材臨床試驗計畫書撰寫技巧與審查要點	劉明俊 總經理	安傑生技開發有限公司
	AI/ML 醫療器材臨床試驗與 優良機器學習規範(GMLP)的國際監管趨勢	廖盛惠 博士	工研院量測中心
115/05/29	人工智慧/機器學習技術之電腦輔助偵測(CADe)及 電腦輔助診斷(CADx)醫療器材查驗登記技術指引與實務	石紀 博士/總經理	領証生醫有限公司
115/06/05	醫療器材軟體(SaMD)臨床試驗: 從臨床評估計畫(CEP)到上市後臨床追蹤(PMCF)	滕欣 博士/醫材法規副理	宏碁智醫股份有限公司
115/06/16	生成式AI技術驅動新藥研發與精準醫療的應用與挑戰	陳映嘉 博士	新加坡商輝達開發有限公司 台灣分公司
	智慧型藥物研發平台應用於新藥開發與優化	許凱程 教授	臺北醫學大學 癌症生物學與藥 物研發研究所
115/06/26	亞太地區基因與細胞治療臨床試驗的挑戰與機會: 從法規、商業化到未來趨勢	王秀尹 醫學總監	吉立亞醫藥有限公司 亞太醫學事務部

★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



