

人體試驗委員會研究倫理講習班

台灣受試者保護協會

臺北榮民總醫院新藥臨床試驗中心

共同主辦

人體試驗委員會的作業中，最重要的就是研究計畫的審查，雖然在形式上分為免審審查、簡易審查與一般審查，但對於研究計畫的倫理要求都是相同的。

委員提供研究計畫的審查意見，以期能夠表達研究是符合社會期望。因此在審查時如何顧及受試者權益，又能創造出一個合法、合乎人權道德、且方便的研究環境。對人體試驗委員會的委員是一大挑戰，為提升國內 IRB 審查作業之共通性，所以此次課程我們著重在研究倫理審查的概念與實務討論。我們也誠摯地邀請您帶著讓您頭痛的問題，前來參與難得的研習會。

若您有無法解決的問題，歡迎您先寄到協會信箱 contact@huspat.org，我們整理後將在實務討論課程中與大家一同學習，希望藉由此次活動，幫助每位 IRB 委員都能順利提供適切的審查意見。全程參加並核實完成簽到退者核發 6 小時課程參加證明。

日期：106 年 5 月 8 日 星期一

地點：臺北榮民總醫院-致德樓一樓/第三會議室

地址：台北市石牌路 2 段 322 號

報名截止日：106 年 4 月 28 日星期五

報名網址：<https://goo.gl/W93Ln7>

日期	106 年 5 月 8 日 星期一	
時間	09：00-16：30	
08:40~09:00	報到	
09:00~09:10	長官致詞	
09:10-10:00	講題	預定講師
	從論文涉及造假事件 —談研究倫理教育與審查會的定位	待邀請
10:10-11:00	IRB 審查實務的法規強度 —IRB 真的有權這樣對待研究人員嗎？	待邀請
11:10-12:00	從免審/簡審案例—談 IRB 到底忙些什麼？	待邀請
12:00-13:00	午餐	
13:00-13:50	易受傷族群案件的審查，到底要注意什麼？	待邀請
14:00-14:50	從浩鼎案瞭解利益衝突與處理	待邀請
15:00-15:50	從美國受試者保護規定的預定變更 —談及其對台灣的影响	待邀請
16:00~16:30	討論	