

臺中榮民總醫院

2026 年研究倫理教育訓練課程時間與內容表

依臺灣人體研究或臨床試驗相關法規、研究倫理規範及美國AAHRPP國際認證相關規定，研究人員應具備遵守法律、法規、準則和指南的知識。全程參與課程及通過考試及格者，核發「人體研究/臨床試驗GCP/研究倫理」之訓練課程證明。開放報名時間、方式及詳細的課程內容，授權由主辦單位確認及公告日期。

時間	場地	主辦單位及聯絡人	主題與課程內容	核發證明時數
2026/03/07(六) 09:00-12:00	研究大樓二樓第一會場	主辦單位:IRB 聯絡人：賴怡瑜 (分機：4782) Mail: ivy12610@vghtc.gov.tw	主題：法規基礎與 IRB 審查實務 (模組 1) (待確定中) (1)人體研究或臨床試驗相關法規與研究倫理等相關實務與個案分析 (2) IRB 運作機制與審查實務：從送件到核准(含行政審查) (3) IRB 運作、申請與委員審查等相關實務簡介 (4)研究執行之監督管理與實地訪查或稽核之常見缺失(含 SUSAR 之 IRB 通報與審查流程)	4
2026/5/9(六) 09:00-17:00	第二醫療大樓 2F-第八會議室	主辦單位： 受試者保護中心 聯絡人： 梁利達藥師 (分機：4440) Mail: ldliang@vghtc.gov.tw	主題：受試者保護與研究執行核心 (模組 2) 1. 受試者同意書之知情同意之說明與執行程序(IRB 審查實務) (100 分鐘) 2. 合約中之受試者保護：廠商自評與法務人員審查重點與常見缺失(50 分鐘) 3. 知情同意的理論與實作：如何進行有效的溝通與文件簽署(收案執行實務) (100 分鐘) 4. 受試者權益保障：諮詢與申訴之管道與實務介紹(100 分鐘)	7+1
2026/7/28(二)	第四會場	主辦單位： 臨床試驗中心 聯絡人： 黃任清 助理 (分機：4765) Mail: isaac918@vghtc.gov.tw	主題：研究材料與特殊技術之安全管控 (模組 3) (1)試驗藥品管理、受試者用藥諮詢及 PI initiate 案件之藥品管理 (2)感染性生物材料之管理與生物安全會審查流程(管理生物材料輸出/輸入、實驗室管理、如何向 BSC 申請審查) (3)游離輻射於研究之使用規範與輻射劑量評估(如何向 RPC 申請審查及受試者輻射劑量計算) (4)試驗用醫療器材與高風險儀器之管理	4+1

時間	場地	主辦單位 及聯絡人	主題與課程內容	核發證 明時數
			規範	
2026/10/14(三)	第三會場	主辦單位： 技術轉移中心 劉筱筠 契約醫務管理專員 (分機：4441) Mail: elsaliu7211@vghtc.gov.tw	主題：研究誠信與利益衝突管理（模組4） (1)專利技轉授權金與之研究之利益 衝突揭露(專利發明人適合擔任計 畫主持人嗎?) (2)機構之利益衝突政策與實務 (3)IRB 審查之利益衝突政策與實務 (4)研究執行之監督管理與稽核	4+1