

# 人體試驗委員會-委員訓練班

台灣受試者保護協會 主辦  
高雄市立凱旋醫院  
台北榮民總醫院 協辦

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除審查、簡易審查與會議審查，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@huspai.org](mailto:contact@huspai.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；課後進行認證考試，通過者核發 2 小時考試及格證書。

台北場:103 年 3 月 12 日/台北榮民總醫院-致德樓第三會議室

高雄場:103 年 3 月 17 日/高雄凱旋醫院-三樓凱旋廳

時間	議程
09:20-10:10	研究計畫審查時應瞭解的相關法規
10:10-11:00	IRB 想知道的計畫內容
11:00-11:20	休息
11:20-12:10	高風險研究案的審查
12:10-13:20	午休
13:20-14:10	同意書-IRB 該怎麼審?誰該簽署?
14:10-15:00	從 UP 的通報看 IRB 的處理程序
15:00-15:20	休息
15:20-16:10	既來之，則審之一-IRB 案例實務討論
16:10-17:00	討論&考試