

本會認可 GCP/IRB 線上課程如下：**(未列出課程採個案向 REC 諮詢)**

利益衝突課程	
財團法人醫藥品查驗中心 「CDE 學苑」網站	【線上課程】臨床研究中可能發生的利益衝突-規範與管理 (課程連結) 認可時數：1 小時
臺北市立聯合醫院數位學習資訊服務平台 (須以員編登入)	數位平台課程代碼： TPECH114060517 課程時間：1140610-1151231 認可時數：線上課程認列 1 小時。

機構	認可課程及注意事項
臺北市立聯合醫院數位學習資訊服務平台 (須以員編登入)	請至『 開程清單 / 教研課程分類 / 人體研究/試驗 』查詢 已於數位學習平台結束之課程：本會仍認可自 送件日起 三年內之課程證書。 1.數位學習平台課程代碼：TPECH110020382 課程時間：1100223-1111231 課程名稱：【IRB/REC 課程】研究的利益衝突與規範 (線上課程) 認可時數：線上課程認列 1 小時。 2.數位學習平台課程代碼： TPECH111110315 課程時間：1120101-1121231 課程名稱：【IRB/REC 課程】人體研究利益衝突、揭露與迴避(線上課程) 認可時數：線上課程認列 1 小時。 3.數位學習平台課程代碼：TPECH113031504 課程時間：1134101-1130930 【線上課程】臨床研究中可能發生的利益衝突--規範與管理 認可時數：1 小時。
臺灣學術倫理教育資源中心	臺灣學術倫理教育資源中心線上課程，本會認可 IRB/REC 之課程， 總計認可 35 個單元，每單元認可時數為 20 分鐘 。若您檢附臺灣學術倫理教育資源中心所發之證書時， 請於證書上標示出 IRB/REC 認可之單元 。 (1) 0101_研究倫理定義與內涵 (2) 0102_研究倫理專業規範與個人責任 (3) 0103_研究倫理的政府規範與政策 (4) 0113_個人資料保護法基本概念

機構	認可課程及注意事項
	<p>(5) 0114_隱私權基本概念</p> <p>(6) 0115_受試者保護原則與實務</p> <p>(7) 0201_研究中的利益衝突</p> <p>(8) 0204_利益衝突：案例探討</p> <p>(9) 0205_研究資料處理：案例探討</p> <p>(10) 0303_研究中之知情同意</p> <p>(11) 0304_易受傷害族群研究之倫理議題(I)</p> <p>(12) 0305_易受傷害族群研究之倫理議題(II)</p> <p>(13) 0308_磁共振造影安全與研究倫理</p> <p>(14) 0401_原住民族群之社群同意機制</p> <p>(15) 0501_嬰幼兒參與心理學及教育學研究之倫理議題</p> <p>(16) 0502_臨床心理學研究有關易受傷害群體之保護：災難後心理創傷患者篇</p> <p>(17) 0503_學齡前兒童參與心理學及教育學研究之倫理議題</p> <p>(18) 0504_臨床心理學研究有關利益衝突時之揭露與處置：案例</p> <p>(19) 0609_社會文化人類學研究倫理的律動關鍵</p> <p>(20) 0707_行為和社會科學研究倫理概論</p> <p>(21) 0708_社會科學研究倫理的概論</p> <p>(22) 0709_知情同意的不同形式</p> <p>(23) 0801_網路使用行為研究人之倫理相關議題</p> <p>(24) 0802_網路使用行為研究中執行倫理審查與知情同意的困境：以 Encore 計畫為例</p> <p>(25) 0804_資訊科技與新型知情同意</p> <p>(26) 0807_黑盒子與白老鼠：人工智慧的研究倫理議題</p> <p>(27) 0808_人工智慧研究資料集開發的研究倫理</p> <p>(28) 0901_口語研究的倫理考量</p> <p>(29) 1101_使用大型資料庫的研究倫理</p> <p>(30) 1104_社區介入研究倫理</p> <p>(31) 1301_非生醫類研究計畫申請倫理審查的行政建議與相關疑問</p> <p>(32) 1501_精神疾患臨床研究倫理議題：知情同意</p> <p>(33) 1502_經歷不當對待兒童參與研究之倫理議題：尊重自主與不傷害</p> <p>(34) 1402_近年國內外研究倫理案例解析</p> <p>(35) 1601_社會工作倫理：潛藏的研究倫理風險類型及因應</p>
<p>臺大醫院臨床試驗中心</p>	<p>▶下列課程已於該院線上課程平台下架，本會仍認可自送件日起三年內之課程證書。</p> <p>1. 【GCP 1小時】臨床試驗最新修正法規簡介</p>

機構	認可課程及注意事項
<p>中國醫藥大學附設醫院臨床試驗中心線上課程</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. 臨床試驗中的利益衝突 2. 人類研究保護計畫研究人員訓練課程 3. 易受傷害族群之特殊保護審查注意事項 4. 執行臨床試驗/人體研究知情同意的最新趨勢與常見問題 5. 人體研究利益衝突、揭露與迴避 6. 我國受試者保護機制與法規 7. 我國受試者保護機制與法規 8. 臨床試驗之安全性通報(AE/SAE/SUSAR) 9. 醫療器材臨床試驗與臨床評估及上市管理法規 10. 分散式臨床試驗倫理探討 11. 臨床試驗偏差的預防措施與處理方式 12. 臨床試驗的基本概念與法規原則 13. 醫療器材臨床試驗相關法規及申請 <p>▶下列課程已於該院線上課程平台下架，本會仍認可自送件日起三年內之課程證書。</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. 如何成功執行臨床試驗 2. Investigator Training Program -Module 1: Planning and Preparation 3. Investigator Training Program -Module 2: Recruitment, Enrolment and Informed Consent Process 4. Investigator Training Program -Module 3: In-Trial Procedure 5. Investigator Training Program -Module 4: Safety in Clinical Trials 6. Investigator Training Program -Module 5: Monitoring, Audits, Inspections and Publication 7. 研究者自行發起試驗案-microRNA於近視治療之研發 8. 臨床試驗的優良文件管理 9. 臨床試驗藥物安全通報 10. 藥品優良臨床試驗準則簡介 11. 如何成功執行早期臨床試驗 12. 女性健康、性別平等與受試者保護 13. ICH E7 Guideline: General Principles for Planning and Design of Multi-Regional Clinical Trials 14. 意思能力不足受試者之知情同意 15. 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 16. 臨床實驗之設計與執行：以針灸臨床實驗為例 17. 癌症新藥臨床試驗之設計與執行經驗分享

機構	認可課程及注意事項
	<ul style="list-style-type: none"> 18. 臨床試驗知情同意過程及考量 19. 醫療器材法規—包括臨床試驗相關法規之簡介 20. 人工智慧醫療器材臨床試驗申請經驗分享 21. 人工智慧與實境應用研究之倫理考量與審查重點 22. 醫材研發產品成功商品化之法規及臨床試驗策略 23. 醫療器材臨床試驗執行、案件管理、監測與查核準備重點 24. 人工智慧醫療器材軟體臨床試驗注意事項與案例簡介 25. 醫療器材臨床試驗之設計撰寫要點與送審實例分享 26. 人工智慧醫療器材之審查規範與相關研究倫理議題

▶ 除上述課程，其他機構辦理之線上課程，是否符合人體研究相關訓練，由本會審查後認定。