藥品臨床試驗申請與審查管理概述

每一種新藥在投放市場前，都必須經過基礎研究、動物試驗和人體臨床試驗等規定程序後，才能上市。在臨床試驗中研究人員通過主動干預或者完全不干預的手段，以進行新式藥品、治療方式等試驗，通過數據分析、療效觀察，獲取相關信息，進而達到預期目的。

為加強藥品臨床申請及審查管理相關知識，歡迎有興趣的師生及創業夥伴踊躍報名參加。

時間／8/31 (三)
10:30~12:30

地點／國立陽明大學
活動中心-第一會議室

對象／校內師生，有意新創團隊

<table>
<thead>
<tr>
<th>時 間</th>
<th>活動內容</th>
<th>主講人</th>
</tr>
</thead>
<tbody>
<tr>
<td>10:20-10:30</td>
<td>報到</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>10:30-11:20</td>
<td>藥品臨床試驗法規與申請簡介</td>
<td>財團法人醫藥品查驗中心</td>
</tr>
<tr>
<td>11:20-11:30</td>
<td>中場休息</td>
<td>鄧郁君 經理</td>
</tr>
<tr>
<td>11:30-12:20</td>
<td>藥品臨床試驗審查管理</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>12:20-12:30</td>
<td>交流時間</td>
<td></td>
</tr>
<tr>
<td>12:30</td>
<td>賦歸</td>
<td></td>
</tr>
</tbody>
</table>

※備註：主辦單位保留變更議程順序、內容及相關事項之權利。

報名方式：請至陽明大學萌芽功能中心網站報名 (http://www.ym-germination.tw/announcement_detail_57.htm)
聯絡方式：(02)2826-7000分機6353 陳威琦先生

主辦單位：科技部     執行單位：國立陽明大學萌芽功能中心
協辦單位：國立陽明大學醫學院臨床醫學研究所、國立陽明大學藥理學科暨研究所

國立陽明大學醫學生物技術暨檢驗學系暨研究所