

議程表—執行再生醫療醫師訓練基礎課程（線上課程）

開課時間：2026 年 8 月 3 日（一）至 2026 年 8 月 17 日（一）

課程網站：台灣臨床試驗教育訓練中心 CCTTT (<https://www.ccttt.org.tw>)

課程名稱	課程內容	講師
醫學倫理與法規	再生醫療倫理	連群 理事 台灣臨床研究倫理審查委員會
	再生醫療法規	劉越萍 司長 衛生福利部醫事司
再生醫療原理	基礎再生醫療理論和初代細胞培養	張育甄 博士/研究員 財團法人食品工業發展研究所生物資源及保存研究中心
	再生醫療免疫學	葉士芃 主任 中國醫藥大學附設醫院人體生物資料庫
	幹細胞學	巫康熙 主任 中山醫學大學附設醫院兒童血液腫瘤科
細胞品質與細胞操作場所管理	再生醫學之現況與國際趨勢	林世嘉 執行長 財團法人台灣醫界聯盟基金會
	免疫再生醫療之現況與未來趨勢	李啟誠 主任 花蓮慈濟醫院幹細胞與精準醫療研發中心
	細胞用於醫療之注意事項與風險管控	劉柯俊 研究員 國家衛生研究院癌症研究所
	再生醫療申請案之人體細胞組織物之成分、製程及管控方式	呂佳馨 審查員 財團法人醫藥品查驗中心
	再生醫療之細胞品質與細胞操作場所管理概述	馮清榮 副主任 花蓮慈濟醫院研究部
病人安全與不良反應追蹤	不良反應及預防措施	馮盈勳 主任 奇美醫院血液腫瘤科暨癌症中心
	再生醫療之後續療效監控計畫	邱士華 醫師 臺北榮民總醫院眼科部
	再生醫療案例分析與成果報告	蔡昇宗 主任 花蓮慈濟醫院神經外科部
醫療照護實務	臨床醫師對治療用細胞操作之基本認識	邱彥霖 主任 亞東紀念醫院健康管理部主任／台大醫院腎臟內科主治醫師
	再生醫療個案之病歷記載與保存	陳俊嘉 主任 奇美醫學中心整形外科
	再生醫療之保險事宜與法律責任	洪邦桓 律師 萬國法律事務所

主辦單位：財團法人台灣醫界聯盟基金會

議程表—藥品臨床試驗教育訓練課程（線上課程）

開課時間：2026 年 8 月 3 日(星期一)至 2026 年 8 月 31 日(星期一)

課程網站：台灣臨床試驗教育訓練中心 CCTTT (<https://www.ccttt.org.tw/training>)

No.	主題	講員
1	藥品臨床試驗基本認識、最新發展及執行之相關注意事項	吳宗哲 醫師 臺灣大學醫學院附設醫院 新竹分院腫瘤醫學部
2	臨床試驗倫理與受試者保護兼論性別主流化	林志翰 組長 臺北醫學大學人體研究處
3	試驗機構與人體試驗委員會之角色與職責	連群 理事 台灣臨床研究倫理審查學會
4	試驗委託者的角色與責任、義務	皮桂芸 總監 台灣愛康恩研究有限公司
5	試驗主持人的職責及計畫設計要點	張芳維 主任 三軍總醫院婦產部
6	試驗主持人的角色與職責	許正園 特約醫師 臺中榮民總醫院
7	臨床試驗中的性別、倫理及受試者保護議題	顏學偉 醫師 高雄醫學大學附設中和紀念醫院
8	藥品臨床試驗之收案、執行與管理(含受試者同意書撰寫)	張杏熹 研究護理師 林口長庚紀念醫院
9	人體研究之利益衝突及其管理	蘇矢立 醫師 彰化基督教醫院
10	臨床試驗研究計畫書撰寫注意事項與審查重點	張正雄 院長 秀傳醫療體系彰化院區癌症醫院
11	藥品臨床試驗相關統計學	蕭金福 研究員/教授 國家衛生研究院群體健康科學研究所
12	臨床試驗中的性別考量與倫理議題	張德勝 教授 東華大學教育與潛能開發學系
13	藥品臨床試驗統計分析常用方法與常見缺失	丁迺迪 博士 Vice President, StatsVita, LLC
14	臨床試驗中各角色的分工與職責	王健興 醫師 花蓮慈濟醫院
15	臨床試驗之藥品不良反應通報	吳彥雯 部長 亞東紀念醫院醫學研究部
16	AI 及電子數據管理未來趨勢	蕭金福 博士 國家衛生研究院群體健康科研究所
17	透過 AI 及數位技術優化臨床試驗流程	何偉光 副總經理 盛弘醫藥數位轉型中心

指導單位：衛生福利部食品藥物管理署

主辦單位：財團法人台灣醫界聯盟基金會