



第三届“首都伦理审查能力建设与发展论坛” 会议通知(第一轮)

随着临床研究不断深入，以受试者保护为核心的伦理审查工作面临前所未有的挑战：国家对新药临床试验史上“四个最严”的监管要求、大量上市仿制药的一致性评价、免疫细胞临床研究的是与非、医疗器械临床试验的从严管理、精准医学带来的伦理问题等。伴随着挑战的，是国家紧锣密鼓的法规、指导原则和公告的发布。近日由国家卫计委发布的《涉及人的生物医学伦理审查办法》（11号令）对涉及人的生物医学研究伦理审查、监管、问责以前所未有的高度提出了具体要求和规定。这是行业发展面临的机遇和挑战。

由北京医学伦理学会主办、首都医科大学附属北京佑安医院承办的第三届“首都伦理审查能力建设与发展论坛”将于**2017年9月中旬**在北京举办，大会主题：“**医学研究伦理审查：机遇与挑战，发展与对策**”，目的是通过提高伦理委员会能力建设，促进涉及人的生物医学研究质量可靠、安全保障、行为合规。北京医学伦理学会一直致力于促进北京地区卫生医疗机构伦理审查平台的建设和能力提升。自**2015**年起已经主办两届首都伦理审查能力建设与发展论坛，在北京地区的机构伦理建设中取得了很好的促进发展、增进交流的效果。

我们诚挚邀请北京地区及外埠从事伦理审查相关管理和审查工作人员、研究者、科研管理部门以及制药企业等领域同仁参会（参会人员请填写参会回执，见附件1），并热切欢迎大家围绕大会议题和



当今涉及人的生物医学研究领域关注热点和研究难点积极撰文投稿，内容可包括伦理委员会的建设和审查技术如突发公共卫生事件/传染病临床研究、新药/医疗器械/体外诊断试剂临床试验、真实世界研究、干细胞/免疫细胞治疗等领域所面临的伦理困境、挑战和对策，伦理审查要素考量或案例分享等。特别要求北京医学伦理学会理事单位组织投稿至少一篇。**投稿截止日期为：2017年7月15日**。届时会议将颁发培训证书并授予学分。本次会议将邀请业内专家评选若干优秀论文进行大会交流并颁发优秀论文证书。

此外，如果您希望会议关注哪些内容和议题，请您发给会务组（填写附件2），论坛在安排讲座和交流内容时会予以考虑。

医学研究伦理审查，关乎医学进步和人民健康，诚挚盼望同行参与，共同提高。

投稿或建议联系方式：

邮箱：EC3rdforum@163.com

联系人：首都医科大学附属北京佑安医院：

盛艾娟（010-83997028，18515903329）

王小琪（010-83997028，13810108874）

北京医学伦理学会秘书处：

尚 爻（010-83911736，15811250805）





附件 1

报 名 回 执

医疗机构/公司信息					
单位名称					
单位地址					
邮 编					
培训联系人					
联系人			部门/职位		
手机			固定电话		
E-mail			发票抬头		
参会人员名单					
姓名	性别	民族 (以备饮食安 排)	部门/职务	联系电话	E-mail

备注:

请通过电子邮件方式将报名回执发送至 EC3rdforum@163.com



附件 2:

关注的议题

姓名	单位	职务	关注的议题

备注:

请通过电子邮件方式将关注的议题发送至 EC3rdforum@163.com