**附件 ：1**

**培 训 班 报 名 回 执 单**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 单位名称 |  | 邮编 |  |
| 详细地址 |  |
| 参会人员 | 性别 | 科室 | 职称 | 手机 | E-mail |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| 住宿 | 会务组预定住宿酒店（ ）是（ ）否；特殊要求：若无特殊要求，我们统一视为标间，接受与外单位参会人员拼房。 |
| 备注 |  |

 此表复印有效

温馨提示：如确定参加本次培训班，请将此表填写完整后于10月10日之前邮件发送到 ，以便注册。

**附件 ：2**

**专业委员会入会 报 名 回 执 单**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 单位名称 |  |  | 邮编 |  |
| 详细地址 |  |  |
| 参会人员 | 性别 | 职称 | 职务 | 手机 | E-mail |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |
| 备注 |  |  |

 此表复印有效

温馨提示：如确定参加本次培训班，请将此表填写完整后于10月10日之前邮件发送到 ，以便注册。

**附件 3：**

 **会议日程**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **日期** | **时间** | **授课题目** | **授课人** |
| 2017-11-3 | 全天 | 12:00-18:00 | 现场报到、注册 | \*\*\*\* |
| 19:00-20:00 | 河南省医疗器械临床试验专业委员会委员会 |  |
| 2017-11-4 | 上午 | 08:30-09:00  | 河南省医疗器械临床试验专业委员会成立大会及开幕式 |  |
| 9:00-10:30 | GCP法规解读与药物临床试验机构申报 | 修清玉教授 |
| 10:40-12:00 | 临床试验中伦理委员会应关注的问题 | 沈玉红教授 |
| 下午 | 13:30-15:00 | 药物/医疗器械临床试验方案的设计及关键问题 | 赵霞教授 |
| 15:00-16:30 | 药物/医疗器械临床试验中常用的统计方法 | 范军铭教授 |
| 16:30-17:30 | 试验药物及器械的规范化管理 | 李红霞教授 |
| 2017-11-5 | 上午 | 08:00-9:30 | 临床试验中各方人员的职责 | 魏明教授 |
| 9:30-10:30 | 医疗器械注册申请流程及主要问题 | 马薇教授 |
| 10:30-11:30 | 临床试验的质量控制与现场核查要点 | 李爽教授 |
| 11:30-12: 00 | 考试（笔试） | \*\*\*\* |