

財團法人醫藥品查驗中心

人才培訓品質發展與訓練政策

一、簡介

財團法人醫藥品查驗中心持續致力於技術性審查品質的精益求精，落實優良審查規範（Good Review Practice），協助法規規範更新與草案研擬，發展醫藥科技評估專業，建立法規輔導平台與 CDE 學苑，提供產學研界醫藥品研發及上市所需之法規諮詢與法規科學人才培訓服務，加速我國利基新醫藥品之開發。本中心亦持續與國際上醫藥發達國家之法規單位保持專業領域交流與吸取相關新知，厚實醫藥品審查與醫療科技評估的能量，為國人健康與健康照護體系發展貢獻心力，作為衛生福利部在藥政、健保的堅實後盾。

二、願景

致力法規科學，守護生命健康

三、任務

傳遞醫藥品法規科學知識，提升產學研技術水準，降低產學落差。

四、策略

創辦多元課程滿足不同生醫法規科學領域人才培訓需求；建立產業代訓服務與專家認證制度，培訓高素質生醫領域人才。

五、核心價值

專業、整合、使命、誠信

六、目標客戶

生醫相關商品或技術研發領域之產官學研各界人士，包含藥品、醫療器材、健康食品及醫藥科技評估(HTA)等市場，具人才培訓或自我職能養成需求者。

七、品質管理教育訓練政策

CDE 學苑同仁持續參與 TTQS 相關教育訓練課程，並傳遞關聯知識至各領域課程專家與講師。

八、人才培訓訓練政策

本中心致力於保障國人儘速取得安全有效的醫藥品之目的，除精進審查之品質與效率、發展醫藥科技評估專業及建立法規諮詢輔導機制外，期能透過學苑主動傳遞醫藥品開發法規科學與醫藥科技評估相關知識，增進新醫藥品研發速度，亦協助產學研相關人才之培訓；藉由提升產學研申請臨床試驗與查驗登記技術性資料之送件品質與法規扣合度，亦能提升核准效率與成功率，對產官學研及國人皆有助益。

針對不同領域需求及不同程度之對象，提供所需之人才培訓課程，並以多元授課方式，如一般講習、實作班、工作坊、研討會或實習參訪等不同形式，達成不同之培訓目的與成果，以期達到以下目標：

1. 培訓生醫產業所需法規科學與醫藥科技評估相關人才。
2. 補強大學研究所無法提供之相關課程，補足產學落差。
3. 提升我國生技醫藥產業品質與技術水準，接軌國際。
4. 發展儲訓人才庫與教育訓練資源，培訓高素質生醫領域人才。

