

แบบแจ้งความประสงค์เข้าร่วมอบรมเชิงปฏิบัติการหลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
(Human Subject Protection : HSP)

ครั้งที่ 1 : วันที่ 11 - 12 มกราคม 2561 ณ มหาวิทยาลัยราชภัฏกาญจนบุรี จังหวัดกาญจนบุรี

ชื่อ-สกุล (ภาษาไทย) :

ชื่อ-สกุล (ภาษาอังกฤษ) :

ตำแหน่ง :

หน่วยงาน :

ที่อยู่ :

มือถือ :

อีเมล :

อาหาร ทวีไป อิสลาม มั่งสวิรัต

หมายเหตุ : กรุณาส่งแบบตอบรับถึงสถาบันวิจัยและพัฒนา มทร.พระนคร
ภายในวันที่ 5 มกราคม 2561

สถาบันวิจัยและพัฒนา	
มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลพระนคร	
รับที่	2
วันที่	11. 11. 2016
เวลา	19.36

ที่ MedResNet 2560/104

13 พฤศจิกายน 2560

เรื่อง ขอเชิญเข้าร่วมอบรมเชิงปฏิบัติการหลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (Human Subject Protection : HSP)

เรียน คณบดี/ผู้อำนวยการ/ผู้จัดการ/หัวหน้างาน และบุคคลทั่วไปที่สนใจ

สิ่งที่ส่งมาด้วย กำหนดการอบรม

ด้วย เครือข่ายวิจัยกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย (MedResNet) ภายใต้การกำกับของมูลนิธิส่งเสริมวิจัยทางการแพทย์ ได้รับทุนอุดหนุนการทำกิจกรรมส่งเสริมและสนับสนุนการวิจัย จากสำนักงานคณะกรรมการวิจัยแห่งชาติ (วช.) ให้ดำเนิน โครงการจัดอบรมเชิงปฏิบัติการหลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์ หลักสูตร Human Subject Protection : HSP โดยจัดอบรมในสถาบันอุดมศึกษา หน่วยงานภาครัฐ ภาคเอกชน หรือหน่วยงานอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้อง มีวัตถุประสงค์เพื่อให้คณะกรรมการจริยธรรม นักวิจัย พยาบาลวิจัย หรือผู้ที่สนใจในการทำวิจัยคลินิก สามารถอธิบายประเด็นที่เกี่ยวข้องกับการดูแลปกป้องความปลอดภัย และการเคารพในสิทธิของอาสาสมัครตามหลักจริยธรรมสากล ทั้งทางด้านสังคม พหุวัฒนธรรมศาสตร์ และงานวิจัยทางคลินิก ตามหลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ซึ่งนำไปสู่การวิจัยที่ได้มาตรฐาน มีคุณภาพ น่าเชื่อถือ พร้อมทั้งส่งเสริมให้แพทย์ พยาบาลได้มีความรู้ความเข้าใจ และมีการทำวิจัยที่มากขึ้น โดยจัดอบรมทั้งหมด 6 ครั้ง ดังนี้

ครั้งที่ 1 : วันที่ 11 - 12 มกราคม 2561 มหาวิทยาลัยราชภัฏกาญจนบุรี จังหวัด กาญจนบุรี

ครั้งที่ 2 : วันที่ 8 - 9 กุมภาพันธ์ 2561 ณ โรงพยาบาลอุดรธานี

ครั้งที่ 3 : วันที่ 26 - 27 กุมภาพันธ์ 2561 ณ สถาบันบำราศนราดูร กรุงเทพฯ

ครั้งที่ 4 : วันที่ 19 - 20 มีนาคม 2561 ณ โรงพยาบาลระยอง

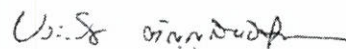
ครั้งที่ 5 : วันที่ 29 - 30 มีนาคม 2561 ณ มหาวิทยาลัยราชภัฏวชิรเวศน์ จังหวัด เชียงใหม่

ครั้งที่ 6 : วันที่ 4 - 5 เมษายน 2561 มหาวิทยาลัยวลัยลักษณ์ จังหวัดนครศรีธรรมราช

ในการนี้ เครือข่ายวิจัยกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย (MedResNet) จึงขอเชิญชวนท่านและบุคลากรในสังกัดที่สนใจเข้าร่วมอบรมตามสถานที่ที่ท่านสะดวก สามารถดูรายละเอียด และลงทะเบียนได้ทางเว็บไซต์ <https://www.thaimedresnet.org> ลงทะเบียนได้ตั้งแต่บัดนี้เป็นต้นไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และประชาสัมพันธ์ให้ทราบโดยทั่วกัน

ขอแสดงความนับถือ



(นายแพทย์ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร)

ผู้อำนวยการเครือข่ายวิจัยกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย

สำเนาเรียน หน่วยงานวิจัยทางคลินิก

ผู้ประสานงาน

ภัสตาภรณ์ นาระวินทร์ โทร : 0 2940 5181-3 ต่อ 711 โทรสาร : 0 2940 5184 E-Mail : patsadaporn@thaimedresnet.org

เครือข่ายวิจัยกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย

เลขที่ 196 อาคาร วช.3 ชั้น 3 ถนนพหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร 10900

3rd Fl. National Research Council of Thailand (NRCT), 196 Paholyotin rd., Chatuchak, Bangkok 10900

Tel. 0-2940-5181-3, Fax 0-2940-5184 Email : office@thaimedresnet.org . <http://www.thaimedresnet.org>

กำหนดการอบรมเชิงปฏิบัติการ
 “โครงการจัดอบรมเชิงปฏิบัติการหลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์”
 หลักสูตร หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (Human Subject Protection : HSP)

Day I

Time	Topic	Speaker
08.00 – 08.30	ลงทะเบียน	
08.30 – 09.00	กล่าวเปิดการประชุม	
09.00 – 10.30	วิวัฒนาการของจริยธรรมการวิจัย หลักจริยธรรมการวิจัยพื้นฐาน และ กฎหมายที่เกี่ยวข้อง (History, principles, laws & regulations & international guidelines) - Doctor’s trial - From Nuremberg Code to the Belmont Report - Basic Ethical Principles and Applications - International Codes and Guidelines (CIOMS International Ethical Guidelines, Declaration of Helsinki, ICH GCP E6, WHO GCP)	
	Coffee break	
10.30 – 12.00	กระบวนการขอความยินยอมโดยได้รับการบอกกล่าวและการเขียน เอกสารอธิบายโครงการวิจัยแก่ผู้เข้าร่วมโครงการ (Informed consent process) - Informed Decision Making - Participant’s Information and Consent Form (อิง Belmont เป็นหลัก) - Coercion and undue influence; waiver of ICF, waiver of signed ICF, written vs. verbal consent.	
12.00 – 13.00	Lunch break	
13.00 – 14.00	การป้องกันความเป็นส่วนตัวและรักษาความลับ Protection of Privacy & Breach of confidentiality - Definition of Privacy & confidentiality	

หมายเหตุ : กำหนดการอาจมีการเปลี่ยนแปลงตามความเหมาะสม

กำหนดการอบรมเชิงปฏิบัติการ
 “โครงการจัดอบรมเชิงปฏิบัติการหลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์”
 หลักสูตร หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (Human Subject Protection : HSP)

	<ul style="list-style-type: none"> - personal identifiable information - protective measures 	
14.00 – 14.15	Coffee break	
14.15 – 15.45	การประเมินคุณประโยชน์และความเสี่ยง Risk& benefit assessment and risk minimization <ul style="list-style-type: none"> - Types of Risk (physical, mental, social, legal) - Types of Benefits (direct and indirect) - the Justification for the Use of Control Arms - Minimize Risks and Maximize Benefits - Minimal Risk Category of Research 	
	Q & A	

หมายเหตุ : กำหนดการอาจมีการเปลี่ยนแปลงตามความเหมาะสม

กำหนดการอบรมเชิงปฏิบัติการ
 “โครงการจัดอบรมเชิงปฏิบัติการหลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์”
 หลักสูตร หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (Human Subject Protection : HSP)

Day II

Time	Topic	Speaker
08.30 – 09.00	ลงทะเบียน	
09.00 – 09.45	หลักจริยธรรมในการเชิญชวนบุคคลให้เข้าร่วมการวิจัย The ethics of research participant recruitment <ul style="list-style-type: none"> - Equitable selection of subjects - Recruitment process and methods, e.g., advertisement - Payment to participate 	
09.45 – 10.45	การวิจัยในบุคคลหรือกลุ่มเปราะบาง (Vulnerable population and special protection) <ul style="list-style-type: none"> - Definition of Vulnerable Subjects - Ethical Consideration in Designing Research Involving Vulnerable Persons - Justice vs. Respect for Persons 	
10.45 – 11.00	Coffee break	
11.00 – 12.00	หลักการพิจารณาโครงร่างวิจัยโดยคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัย IRB reviewing process <ul style="list-style-type: none"> - Composition of IRB - its authority and responsibility; - Exempt, expedited and full board review procedures, หลักเกณฑ์ในการพิจารณา, what IRB expect 	
12:00 – 13:00	Lunch break	

หมายเหตุ: กำหนดการอาจมีการเปลี่ยนแปลงตามความเหมาะสม

กำหนดการอบรมเชิงปฏิบัติการ
“โครงการจัดอบรมเชิงปฏิบัติการหลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์”
หลักสูตร หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (Human Subject Protection : HSP)

Time	Topic	Speaker
13.00 – 14.30	แนวปฏิบัติการวิจัยที่ดี การประพฤติไม่เหมาะสมในการวิจัย Responsible research conduct, Research misconduct	
14.30 – 15.00	Q&A	
15.00 – 15.30	Post test	

หมายเหตุ : กำหนดการอาจมีการเปลี่ยนแปลงตามความเหมาะสม



MedResNet



โครงการจัดอบรมเชิงปฏิบัติการหลักสูตรที่เกี่ยวข้อง กับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์

ขอเชิญ คณะกรรมการจริยธรรม นักวิจัย แพทย์ พยาบาล
ผู้ช่วยนักวิจัย เข้าร่วมอบรม

หลักสูตรที่ 1 แนวทางการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี (Good Clinical Practice : ICH GCP)
สำหรับงานวิจัยทางสังคมศาสตร์และพฤติกรรมศาสตร์ และงานวิจัยคลินิก

- ครั้งที่ 1 : วันที่ 14 – 15 ธันวาคม 2560 ณ มหาวิทยาลัยนครสวรรค์ จ.พิจิตร โลก
- ครั้งที่ 2 : วันที่ 19 - 20 ธันวาคม 2560 ณ มหาวิทยาลัยบูรพา จ.ชลบุรี
- ครั้งที่ 3 : วันที่ 25 – 26 มกราคม 2561 ณ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์ จ.สงขลา
- ครั้งที่ 4 : วันที่ 8 – 9 มีนาคม 2561 ณ มหาวิทยาลัยอุบลราชธานี จ.อุบลราชธานี

หลักสูตรที่ 2 หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (Human Subject Protection : HSP)
สำหรับทางด้านสังคมและพฤติกรรมศาสตร์และงานวิจัยทางคลินิกที่เป็นมาตรฐาน

- ครั้งที่ 1 : วันที่ 11 - 12 มกราคม 2561 มหาวิทยาลัยราชภัฏกาญจนบุรี จ.กาญจนบุรี
- ครั้งที่ 2 : วันที่ 8 - 9 กุมภาพันธ์ 2561 ณ โรงพยาบาลอุดรธานี
- ครั้งที่ 3 : วันที่ 26 - 27 กุมภาพันธ์ 2561 ณ สถาบันบำราศนราดูร
- ครั้งที่ 4 : วันที่ 19 - 20 มีนาคม 2561 ณ โรงพยาบาลระยอง
- ครั้งที่ 5 : วันที่ 29 - 30 มีนาคม 2561 ณ มหาวิทยาลัยราชภัฏวชิรเวศน์ จ. เชียงใหม่
- ครั้งที่ 6 : วันที่ 4-5 เมษายน 2561 มหาวิทยาลัยวลัยลักษณ์ จ. นครศรีธรรมราช

รับจำนวนจำกัด เพียง 150 คน/ครั้ง โดยไม่เสียค่าใช้จ่าย

ลงทะเบียนได้ที่ <https://www.thaimedresnet.org>

ผู้ประสานงาน : ปัสดาภรณ์ นาระวินทร์ โทร : 062-8757624, 02-9405181-3 ต่อ 711

E-Mail : patsadaporn@thaimedresnet.org