

ท่านที่ทุก

ที่ อว ๐๖๕๑.๓๐๓(๑)/๖๐๖๗/๙



มหาวิทยาลัยบูรพา	
รับที่.....	01487.....
วันที่.....	26.ก.พ. 2563.....
เวลา.....	15.59..... น.

มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลตะวันออก
๔๓ หมู่ ๖ ต.บางพระ อ.ศรีราชา
จ.ชลบุรี ๒๐๑๑๐

๑๙ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๓

เรื่อง ขอเชิญเข้าร่วมโครงการอบรมเชิงปฏิบัติการ หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ “หลักสูตรแนวทางการดำเนินการวิจัยทางคลินิกที่ดี (Basic Good Clinical Practice (GCP) Training Course)”

เรียน อธิการบดี

สิ่งที่ส่งมาด้วย กำหนดการโครงการอบรมฯ จำนวน ๑ ฉบับ

ด้วย สถาบันวิจัยและพัฒนา (สวพ.) กำหนดจัดโครงการอบรมเชิงปฏิบัติการ หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ “หลักสูตรแนวทางการดำเนินการวิจัยทางคลินิกที่ดี (Basic Good Clinical Practice (GCP) Training Course)” ในระหว่างวันที่ ๒๕ - ๒๖ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๓ ณ หอประชุมมิ่งมงคลบอล มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลตะวันออก เขตพื้นที่บางพระ จังหวัดชลบุรี โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อให้ นักวิจัย และผู้สนใจมีความรู้ความเข้าใจ สร้างเสริมประสบการณ์และฝึกทักษะการศึกษาวิจัยทางคลินิกที่ถูกต้องเกี่ยวกับแนวทางการวิจัยทางคลินิกตามมาตรฐานการปฏิบัติการวิจัยที่ดีและเป็นปัจจุบัน ตลอดจนสามารถนำไปใช้ในการวิจัยทางคลินิกได้อย่างถูกต้อง

ในการนี้ สวพ. จึงขอประชาสัมพันธ์เชิญชวนท่าน อาจารย์ นักวิจัย เจ้าหน้าที่ หรือผู้ที่มีความสนใจเข้าร่วมโครงการ สำหรับผู้เข้าอบรมเต็มเวลาจะได้รับใบเกียรติบัตร โดยกรอกใบสมัครเข้าร่วมโครงการได้ที่ <https://forms.gle/SQ3yVmXfwxKXS1kB8> หรือ แสแกน QR Code สามารถดูรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ <http://ird.rmutto.ac.th/> หมดเขตรับสมัคร ภายในวันที่ ๕ มีนาคม ๒๕๖๓

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา

ขอแสดงความนับถือ



QR Code เพื่อลงทะเบียน

สถาบันวิจัยพัฒนา

โทร. ๐ ๓๘๓๕ ๘๒๐๑ ต่อ ๘๕๐๘-๑๐ โทรสาร ๐ ๓๘๓๕ ๘๑๔๒

Web : <http://ird.rmutto.ac.th>

(นายอนันต์ พงศ์กรกุลพานิช)
ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา
เรียน อธิการบดี

ด้วย มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลตะวันออก ขอเชิญเข้าร่วมโครงการอบรมเชิงปฏิบัติการ หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ “หลักสูตรแนวทางการดำเนินการวิจัยทางคลินิกที่ดี (Basic Good Clinical Practice (GCP) Training Course)” ในวันที่ ๒๕ - ๒๖ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๓ ณ หอประชุมมิ่งมงคลบอล มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลตะวันออก (หมดเขตรับสมัคร ภายในวันที่ ๕ มีนาคม ๒๕๖๓)

จึงเรียนมาเพื่อ

๑. เพื่อโปรดทราบ

๒. เห็นควรให้ กองบริหารการวิจัยและนวัตกรรม ทราบ

๓. และเห็นควรเผยแพร่ให้ทราบทั่วกันและสามารถดาวน์โหลดหนังสือ

ได้ที่ <https://docshare.buu.ac.th>

๒๖ ก.พ. ๒๕๖๓/๑๕:๐๕ น. ๒๖ ก.พ. ๒๕๖๓



MedResNet

กำหนดการอบรมหลักสูตรแนวทางการดำเนินการวิจัยทางคลินิกที่ดี
(Basic Good Clinical Practice (GCP) Training Course)

วันที่ 25 – 26 มีนาคม 2563

ณ หอประชุมมิ่งคลอบล มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลตะวันออก บางพระ จังหวัดชลบุรี

Day 1 วันที่ 25 มีนาคม 2563		
Morning session 08:30 – 12:00		
08.30 – 08.45 (15 min)	ผู้เข้ารับการอบรม ลงทะเบียน	
08.45 – 09.00 (15 min)	พิธีเปิด	
09:00 – 10:30 (90 min)	Definition and Principles of ICH GCP นิยามและหลักการ 13 ข้อของ ICH GCP	นพ.ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร
10:30 – 10:45 (15 min)	Break	
10:45 – 12:00 (75 min)	ความรับผิดชอบของเจ้าของหรือผู้สนับสนุนโครงการวิจัยและผู้วิจัย (Responsibilities of sponsor and investigator)	นพ.ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร
12:00 – 13:00 (60 min)	Lunch	
Afternoon session 13:00 – 16:00		
13:00 – 14:00 (60 min)	ความรับผิดชอบของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ประจำสถาบัน (Responsibilities of Institutional Review Board (IRB)/Independent Ethics Committee (IEC))	นส.นิตยา จินปาน
14:00 – 14:15 (15 min)	Break	
14:15 – 15:15 (60 min)	กระบวนการขอความยินยอมก่อนเข้าร่วมการวิจัยของอาสาสมัคร (Informed consent process)	น.ส.นิตยา จินปาน
15:15 – 16:00 (45 min)	Fundamental of scientific and ethical standard in research involving human หลักการพื้นฐานของมาตรฐานทางวิทยาศาสตร์และมาตรฐานทางจริยธรรมของการวิจัยในมนุษย์	นพ.ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร



หมายเหตุ : กำหนดการอาจมีการเปลี่ยนแปลงได้ตามความเหมาะสม

จัดโดย สถาบันวิจัยและพัฒนา มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลตะวันออก ร่วมกับ บริษัทเครือข่ายวิจัยทางการแพทย์เพื่อสังคม จำกัด



MedResNet

กำหนดการอบรมหลักสูตรแนวทางการดำเนินการวิจัยทางคลินิกที่ดี
(Basic Good Clinical Practice (GCP) Training Course)

วันที่ 25 – 26 มีนาคม 2563

ณ หอประชุมมิ่งคลอบล มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลตะวันออก บางพระ จังหวัดชลบุรี

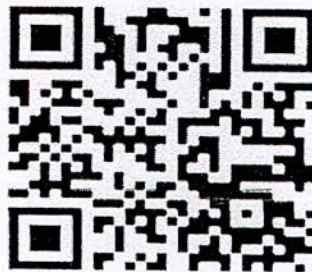
Day 2 วันที่ 26 มีนาคม 2563

Morning session 09:00 – 12:00

09:00 – 10:00 (60 min)	การรายงานความปลอดภัยในการวิจัยทางคลินิก (Safety reporting)	น.ส.นิตยา จินปาน
10:00 – 10:15 (15 min)	Break	
10:15 – 11:15 (60 min)	การจัดการและกำกับดูแลคุณภาพมาตรฐานการวิจัย (Quality management in clinical researches)	นพ.ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร
11:15 – 12:00 (45 min)	การจัดการผลิตภัณฑ์วิจัย หรือการจัดการ intervention ทางสังคมศาสตร์หรือพฤติกรรมศาสตร์ (Handling of Investigational products or handling of investigational social/behavioral interventions)	น.ส.นิตยา จินปาน
12:00 – 13:00 (60 min)	Lunch	

Afternoon session 13:00 – 16:00

13:00 – 14:00 (60 min)	โครงร่างการวิจัย การแก้ไขโครงร่างการวิจัย และการปฏิบัติตามโครงร่างการวิจัย (Protocol or Clinical investigation plan, protocol amendment and protocol compliance)	นพ.ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร
14:00 – 14:30 (30 min)	การเก็บ บันทึก และการบริหารจัดการคุณภาพข้อมูล (Data record and data quality management)	
14:30 – 14:45 (15 min)	Break	นพ.ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร
14:45 – 15:45 (60 min)	การคัดเลือกอาสาสมัครเข้าร่วมการวิจัย การส่งเสริมให้อาสาสมัครปฏิบัติตามและอยู่ในการวิจัยจนสิ้นสุด (Enhancing subject recruitment, subject compliance and subject retention)	นพ.ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร
15:45 – 16:00	Post-test	



(QR Code เพื่อลงทะเบียนเข้าร่วมงาน)



หมายเหตุ : กำหนดการอาจมีการเปลี่ยนแปลงได้ตามความเหมาะสม

จัดโดย สถาบันวิจัยและพัฒนา มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลตะวันออก ร่วมกับ บริษัทเครือข่ายวิจัยทางการแพทย์เพื่อสังคม จำกัด