



ศูนย์การจัดประชุมวิชาการรามธิบดี

คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามธิบดี มหาวิทยาลัยมหิดล

Academic Affairs Convention Center and Management of Ramathibodi Hospital

Academic Affairs Convention Center and Management

ที่ อว ๗๘.๐๖/ว.๖๔๑๐

๒๔ พฤษภาคม ๒๕๖๖

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดปทุมธานี
เลขที่รับ ๖๙๔๘
7 มิ.ย. 2566
วันที่ 15. ๗
เวลา

เรื่อง ขอเชิญชวนส่งบุคลากรเข้ารับการประชุมวิชาการ

กลุ่มงานพัฒนาคุณภาพและรูปแบบบริการ
รับเลขที่ 7๙๐
วันที่ 8 มิ.ย. 2566
เวลา ๐๐:๒๓

เรียน ผู้อำนวยการสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด

สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. แผ่นพับ จำนวน ๑ แผ่น

ด้วยคณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามธิบดี จะจัดการประชุมวิชาการ เรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี Good Clinical Practice (GCP)” ระหว่างวันที่ วันที่ ๑๔-๑๕ กันยายน ๒๕๖๖ ณ ห้องประชุมอรรถสิทธิ์ เวชชาชีวะ ชั้น ๕ อาคารสิริกิติ์ คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามธิบดี โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อให้ผู้เข้าอบรมมีความรู้ ความเข้าใจในการปฏิบัติงานวิจัยตามกฎเกณฑ์มาตรฐานในการวิจัยทางคลินิกที่ดี และพัฒนาศักยภาพผู้ที่ต้องการเข้าสู่ตำแหน่งพยาบาลวิจัยทางคลินิก

ในการนี้ คณะฯ ได้พิจารณาแล้วเห็นว่าการจัดประชุมวิชาการดังกล่าว จะเป็นประโยชน์ ต่อแพทย์ พยาบาลวิชาชีพ เกษีษกร และนักวิทยาศาสตร์ในห้องปฏิบัติการทั่วประเทศที่สนใจ จึงขอเชิญ บุคลากรในสังกัดเข้าร่วมการประชุมวิชาการดังกล่าว โดยมีอัตราค่าลงทะเบียน ท่านละ ๒,๕๐๐ บาท อนึ่ง ข้าราชการ พนักงานองค์การรัฐวิสาหกิจสามารถเข้าร่วมประชุมวิชาการได้โดยไม่ถือเป็นวันลา และมีสิทธิ์เบิก ค่าลงทะเบียนตลอดจนค่าใช้จ่ายต่างๆ ตามระเบียบของทางราชการจากต้นสังกัดได้ ทั้งนี้อยู่ในดุลพินิจ และ อำนาจการอนุมัติของผู้บังคับบัญชาต้นสังกัด ผู้สนใจสามารถสมัครออนไลน์ได้ที่ www.acmrrama.com และ สอบถามรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ คุณปิยะดา ลิ้มปญฺฑัย คุณรจนา บุญเลิศกุล คุณกรกมล สุนทรพิทักษ์กุล และคุณกัญญ์ณฉวี กอดแก้ว โทร. ๐๒-๒๐๑-๑๕๔๒, ๐๒-๒๐๑-๒๑๙๓

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา และขอความอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์การประชุมวิชาการให้ บุคลากร ในสังกัดได้ทราบโดยทั่วกันด้วย จะเป็นพระคุณยิ่ง

ขอแสดงความนับถือ
 เพื่อโปรดทราบ
 เห็นควรแจ้ง...
 มอบกลุ่มงาน...
ชื่อตำแหน่ง/ชื่อ
(ศาสตราจารย์ แพทย์หญิงสฤพรพรรณ วิลัยลักษณ์)
รองคณบดีฝ่ายวิชาการและวัฒนธรรม ปฏิบัติหน้าที่แทน
คณบดีคณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามธิบดี
8/6/๒๖

ทราบดำเนินการ

(นายอนุรักษ์ สารภาพ)
นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดปทุมธานี



อัตราค่าลงทะเบียน ท่านละ 2,500 บาท

เมื่อชำระค่าลงทะเบียนแล้วกรุณา ส่งหลักฐานการชำระเงิน

E-Mail : academic.rama@gmail.com

สอบถามรายละเอียดงานประชุมเพิ่มเติม

น.ส.ปิยะดา ลิ้มปัฐย์ โทร : 02-2012193



สแกน QR Code เพื่อลงทะเบียนออนไลน์

กลุ่มเป้าหมาย

แพทย์ พยาบาล และบุคลากรที่มีความสนใจในงานวิจัยทางคลินิก จำนวน 80 คน

วัตถุประสงค์

1. เพื่อให้ผู้เข้าอบรมมีความรู้ ความเข้าใจในการปฏิบัติงานวิจัยตามกฎเกณฑ์มาตรฐานในการ วิจัยทางคลินิกที่ดี
2. เพื่อพัฒนาศักยภาพผู้ที่ต้องการทำงานด้านหน่วยงานวิจัยทางคลินิก

หลักการและเหตุผล

การสร้างงานวิจัยเป็นพันธกิจหนึ่งของคณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามาธิบดี เพื่อสร้างองค์ความรู้ด้านวิทยาศาสตร์สุขภาพ เพื่อตอบสนองความต้องการของประเทศ ดังนั้นจึงต้องมีการพัฒนาโครงสร้างและมาตรฐานของงานวิจัยทางคลินิกให้เป็นมาตรฐานสากล ซึ่งกระบวนการวิจัยนั้นมีความจำเป็นต่อการพัฒนาอย่างเป็นระบบและต่อเนื่อง ทั้งนี้แพทย์ พยาบาล และบุคลากรที่ทำงานเกี่ยวกับการวิจัยต้องทราบถึงระเบียบวิธีการ แบบแผน และการดำเนินงานวิจัย ตลอดจนการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี Good Clinical Practice (GCP) เพื่อให้การศึกษางานวิจัยได้ข้อมูลการวิจัยที่ถูกต้อง ได้มาตรฐานและคำนึงถึงสิทธิ ความปลอดภัยและความเป็นอยู่ที่ดีของอาสาสมัครได้รับการคุ้มครอง

หน่วยวิจัยทางคลินิก คณะแพทยศาสตร์

โรงพยาบาลรามาธิบดี ตระหนักถึงความสำคัญนี้ จึงจัดให้มีการฝึกอบรมเรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี” เพื่อเป็นแนวทางในการปฏิบัติการวิจัย สร้างเสริมประสบการณ์และทักษะในการดำเนินงานวิจัยทางคลินิกตามมาตรฐานการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดีให้แก่แพทย์ พยาบาลวิจัย รวมทั้งผู้ที่สนใจ ให้เป็นผู้ที่มีความสามารถที่จะดำเนินการศึกษาวิจัยทางคลินิกได้อย่างมีคุณภาพต่อไป

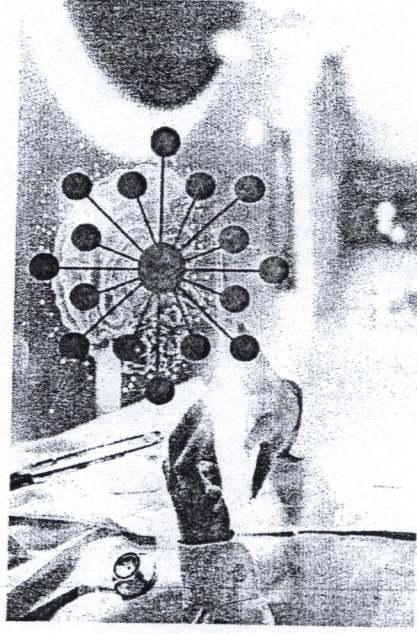


มหาวิทยาลัยมหิดล

คณะแพทยศาสตร์
โรงพยาบาลรามาธิบดี

จัดการฝึกอบรม

เรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี
Good Clinical Practice: GCP”



ลงทะเบียนออนไลน์
www.acmrrama.com

ระหว่างวันที่ 14-15 กันยายน 2566

ห้องประชุมอรรถสิทธิ์ เวชชาชีวะ
ชั้น 5 อาคารสิริกิติ์

คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามาธิบดี



วันที่ 14 กันยายน 2566

08.30-09.00

Register & Opening

09.00-10.30

01: บทนำของแนวทางมาตรฐานการดำเนินการวิจัยทางคลินิกที่ดี (Introduction Good Clinical Practice or GCP) Development of Ethical Principles for Human Research and Good Clinical Practice (GCP)

— นิยามและหลักการ 13 ข้อของ ICH GCP (Definition and Principles of ICH GCP)

— หลักการพื้นฐานของมาตรฐานทางวิทยาศาสตร์และมาตรฐานจริยธรรมของการวิจัยในมนุษย์ (Introduction of scientific and ethical standard in research involving human)

— ระบบการจัดการคุณภาพการศึกษาวิจัยทางคลินิก (Quality management system in clinical researches)

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

Coffee break

02: บทบาทหน้าที่ความรับผิดชอบของผู้วิจัย (Responsibilities of investigator)

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

Lunch

03: บทบาทหน้าที่ความรับผิดชอบของเจ้าของหรือผู้สนับสนุนโครงการวิจัย (Responsibilities of sponsor)

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

13.45- 14.45

04: บทบาทหน้าที่ความรับผิดชอบของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ที่ประจำสถาบัน (Responsibilities of Institutional Review Board (IRB)/Independent Ethics Committee (IEC))

Coffee break

05: กระบวนการขอความยินยอมโดยได้รับการบอกกล่าว ก่อนเข้าร่วมการวิจัยของอาสาสมัคร (Informed consent process) Board (IRB)/Independent Ethics Committee (IEC)

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

Q & A

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

06: การรายงานความปลอดภัยในการวิจัยทางคลินิก (Safety reporting)

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

07: การจัดการผลิตภัณฑ์วิจัย (Investigational products)

สำหรับการศึกษาวิจัยทดลองทางการคลินิก

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

Coffee break

07: การจัดการผลิตภัณฑ์วิจัย (Investigational products)

สำหรับการศึกษาวิจัยทดลองทางการคลินิก

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

11.15- 12.00

08: การคัดเลือกอาสาสมัครเข้าร่วมการวิจัย การส่งเสริมให้อาสาสมัครปฏิบัติตามและอยู่ในการวิจัยจนถึงสิ้นสุด (Enhancing subject recruitment, subject compliance and subject retention)

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

Lunch

09: Essential documents in clinical researches

— โครงร่างการวิจัย การแก้ไข โครงร่างการวิจัย (Protocol/Clinical investigation plan, protocol amendment)

— คู่มือผู้วิจัย (Investigator's brochure)

— แบบเก็บหรือรายงานข้อมูลการศึกษา (Case report form)

— เอกสารต้นฉบับ (Source documents)

— การจัดเก็บเอกสาร โครงการศึกษาวิจัย

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

Coffee break

10: การเก็บ บันทึก และการบริหารจัดการคุณภาพข้อมูล (Data record and data quality management) และการปกป้องรักษาความลับและความเป็นส่วนตัว (Privacy and confidentiality protection)

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

Q & A

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร



วันที่ 15 กันยายน 2566

08.45-09.00

Register

09.00-09.40

06: การรายงานความปลอดภัยในการวิจัยทางคลินิก (Safety reporting)

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

07: การจัดการผลิตภัณฑ์วิจัย (Investigational products)

สำหรับการศึกษาวิจัยทดลองทางการคลินิก

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

Coffee break

07: การจัดการผลิตภัณฑ์วิจัย (Investigational products)

สำหรับการศึกษาวิจัยทดลองทางการคลินิก

นพ.ประวิช ตัญญัติสิทธิสุนทร

10.20 - 10.35

10.35- 11.15