

โครงการบริการวิชาการสู่สังคม

คณะกรรมการพิจารณาโครงการวิจัย
กรมแพทย์ทหารบก

INSTITUTIONAL REVIEW BOARD ROYAL THAI ARMY
(IRBRTA)

SOCIAL ACCOUNTABILITY OUTREACH

1

โครงการจัดอบรมหลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์
หลักสูตรการปกป้องอาสาสมัคร
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)

เพื่อให้คณะกรรมการจริยธรรมวิจัย นักวิจัย ผู้ที่สนใจ มีความรู้ความสามารถ อธิบาย และ
ประยุกต์ใช้ในประเด็นที่เกี่ยวข้องกับการดูแล ปกป้องความปลอดภัย
และเคารพในสิทธิของอาสาสมัคร ตามหลักจริยธรรมสากล

เพิ่มจำนวนผู้ที่มีความรู้ ความเข้าใจมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์ ในหลักสูตรปกป้อง
อาสาสมัคร ทั้งด้านสังคมและพฤติกรรมศาสตร์ และงานวิจัยทางคลินิก
และชีวเวชศาสตร์ที่เป็นมาตรฐาน

IRBTA
Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department

[illegible]



โครงการฝึกอบรมจริยธรรมวิจัยในมนุษย์

สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ(วช.) กระทรวงการอุดมศึกษา

วิทยาศาสตร์ วิจัย และนวัตกรรม (อว.)

ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

วันอังคารที่ 8 สิงหาคม 2566

08.45 - 09.00 พิธีเปิดและกล่าวเปิดงาน
โดย ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)
พ.อ.รศ.พ.พ.ศุธี พาณิชกุล
ประธาน ชมรม FERCIT

09.00 - 10.00 วัฒนธรรมและหลักจริยธรรมวิจัยและบทบาทและหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมวิจัยและผู้วิจัย
ดร.อโณทัย โกคำธิกรณ์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

10.00 - 10.15 พักรับประทานอาหารว่าง

10.15 - 11.00 กระบวนการขอความยินยอม
พ.อ.รศ.พ.พ.ชาญชัย ไตรวารี
เลขานุการชมรม FERCIT /
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

11.15 - 12.00 แนวทางและต้นแบบเอกสารข้อมูลและขอความยินยอม
สำหรับการวิจัยทางคลินิกในประเทศไทย
รศ.ดร.พ.พ.ณัฐ กุลรังษีสมบุญ
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

12.00 - 13.00 พักรับประทานอาหารกลางวัน

13.00 - 14.00 ประเด็นทางจริยธรรมการวิจัยทางสังคมศาสตร์
ผศ.ดร.นภกักรรณ บัวทอง
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

14.00 - 15.00 การประเมินคุณค่าวิชาการของโครงการวิจัย
พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

15.00 - 15.30 EC Clinic Day1: Share & Learn
• พ.อ.รศ.พ.พ.ชาญชัย ไตรวารี
เลขานุการชมรม FERCIT /
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
• พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

8-9 สิงหาคม 2566

วันพุธที่ 9 สิงหาคม 2566

09.00 - 10.00 การวิจัยในกลุ่มเปราะบางและในเด็ก
พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

10.00 - 10.45 ความเป็นส่วนตัว และ การรักษาความลับของข้อมูล
พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

10.45 - 11.00 พักรับประทานอาหารว่าง

11.00 - 12.00 การจัดการผลประโยชน์ทับซ้อนและการประพฤติ
ไม่เหมาะสมในการวิจัย
พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
คณะแพทยศาสตร์วชิรพยาบาล
มหาวิทยาลัยนิวบรันสวิก

12.00 - 13.00 พักรับประทานอาหารกลางวัน

13.00 - 14.00 การวิจัยที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์สมุนไพรและ
พ.ร.บ.ผลิตภัณฑ์สมุนไพร
พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น

14.00 - 15.00 การทบทวนพิจารณาต่อเนื่อง การเฝ้าระวังจาก
โครงการวิจัย การทบทวนพิจารณาส่วนแก้ไขเพิ่มเติม
โครงการวิจัย และการประเมินรายงานเหตุการณ์
ไม่พึงประสงค์
พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

15.00 - 16.00 EC Clinic Day2: Share & Learn
ท่าแบบทดสอบหลังการอบรม
• พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
• พ.อ.รศ.พ.พ.ณัฐ สุสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า



อบรม 2 วัน
ได้รับใบประกาศนียบัตร gcp
โดย วช. และ fercit



ลงทะเบียนที่นี่

สอบถามเพิ่มเติมได้ที่
dmu_pcm@hotmail.com
02-354-3981
http://www.fercit.org



Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department



การประชุมวิชาการ FERCIT และ เครือข่ายเพื่อพัฒนางานวิจัยในประเทศไทย ประจำปี 2566

Congress เรื่อง “ประเด็นท้าทายในงานวิจัยทางสังคมศาสตร์” “การอบรมหลักสูตรแนวทางการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี”

ห้องประชุม พลโทผ่อง-จำลอง มีคุณเยี่ยม ชั้น 10 อาคารพัชรกิติยาภา โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

วันพฤหัสบดีที่ 26 ตุลาคม 2566

08.00 - 09.00	ลงทะเบียน
09.00 - 09.20	รายงานผลการดำเนินงานประจำปีชมรมจริยธรรมการวิจัย ในคนในประเทศไทย
09.20 - 09.45	การประเมินระบบคุณภาพจริยธรรมวิจัยในระดับชาติ (NECAST level 1-2) พ.ศ. ชานัญญ์ ไตรวรวิ Member-Secretary FERCIT วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
09.45 - 10.00	พักรับประทานอาหารว่าง
10.00 - 11.00	แนวทางกฎหมาย กฎหมาย และระเบียบข้อบังคับที่เกี่ยวข้องกับ มนุษย์ และหลักการของ Good Clinical Practice (Guideline, laws and regulations governing research involving humans and Principles of Good Clinical Practice) พ.ศ. ดร. อธิพันธ์ สุขสุนทร วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
11.00 - 12.00	บทบาทหน้าที่ของคณะกรรมการวิจัยและผู้วิจัย (Research Ethics Committees and Investigator's roles and responsibilities) พ.ศ. ดร. พณ. นพ.ภา เอี่ยมวิรุทธ คณะทันตแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
12.00 - 13.00	พักรับประทานอาหารกลางวัน
13.00 - 14.30	ภาคบ่าย: Highlight on Social Science and Behavioral Research ประเด็นจริยธรรมทางสังคมศาสตร์และพฤติกรรมศาสตร์ ภาวะประมาทเป็นพิษ (Ethical Issues in Social Science and Behavioral Research) พ.ศ. ดร. นกัณฐ์ นพ.ทอง คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น
14.30 - 15.30	ประเด็นจริยธรรมในการทำวิจัยแบบกลุ่มและสัมภาษณ์เชิงลึก (Ethical Issues in Focus Group Discussion and In-depth Interview) พ.ศ. ดร. วิจัย วงศ์กัมปิตวิธนา คณะมนุษยศาสตร์และสังคมศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น
15.30 - 16.00	Panelist: Social Science and Behavioral Research ตอบคำถามผู้เข้าร่วมประชุม พ.ศ. ดร. นกัณฐ์ นพ.ทอง พ.ศ. ดร. วิจัย วงศ์กัมปิตวิธนา พ.ศ. ดร. อธิพันธ์ สุขสุนทร

วันศุกร์ที่ 27 ตุลาคม 2566

08.00 - 08.45	ลงทะเบียน
08.45 - 09.45	การประเมินความเสี่ยงและประโยชน์ของโครงการวิจัยโดย มุ่งเน้นที่การประเมินคุณค่าทางวิชาการ (Risk and Benefit Assessment: Focusing on Scientific Value Evaluation) พ.ศ. นพ. อธิพันธ์ สุขสุนทร สำคัญการแพทย์ กองเทพาหาร
09.45 - 10.45	การปกป้องความเป็นส่วนตัวเป็นส่วนหนึ่งและการรักษาความลับ (Privacy and Confidentiality) พ.ศ. นพ. อธิพันธ์ สุขสุนทร วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
10.45 - 11.00	พักรับประทานอาหารว่าง
11.00 - 12.00	การทบทวนพิจารณาโครงการวิจัยที่ผ่านการรับรองเพื่อปกป้อง ผู้เข้าร่วมการวิจัยอย่างต่อเนื่อง การรายงานความปลอดภัยในการวิจัย (Further Review of Approved Studies for Continuing Protection of Research Participants: Focusing on Safety Reporting) พ.ศ. นพ. อธิพันธ์ สุขสุนทร วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
12.00 - 13.00	พักรับประทานอาหารกลางวัน
13.00 - 14.00	การจัดการผลประโยชน์ทับซ้อนและการประพฤติที่ไม่เหมาะสม ในการวิจัย (Conflict of Interest Management and Research Misconduct) อ. นพ. สุวิทย์ กัญญา คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
14.00 - 15.00	การบันทึกข้อมูลการวิจัย การจัดการข้อมูล เอกสารการวิจัย และการจัดเก็บรักษา (Data Management and Essential Documents) ดร. อ. นกัณฐ์ นพ.ทอง คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น
15.00 - 15.30	EC Clinical Consultation พ.ศ. นพ. อธิพันธ์ สุขสุนทร พ.ศ. ดร. อธิพันธ์ สุขสุนทร วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
15.30 - 15.45	พิธีเปิดและกล่าวปิดงาน พ.ศ. ดร. นกัณฐ์ นพ.ทอง ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)
15.45 - 16.00	แบบทดสอบหลังการอบรม

อบรม
ครบ 3 วัน
ได้รับใบประกาศนียบัตร GCP
โดย วช. และ fercit

ลงทะเบียนที่นี่

สอบถามเพิ่มเติมได้ที่
dnu_pcm@hotmail.com
02-354-3961
http://www.fercit.org





การประชุมวิชาการ FERCIT และ ส่งเสริมการพัฒนางานวิจัย ประจำปี 2567

“แนวทางและข้อแนะนำจริยธรรมวิจัยในดำเนินการวิจัยทางคลินิก”

“การอบรมหลักสูตรแนวทางการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี”

ห้องประชุมพลโทพอง-จำลอง มีคุณเยี่ยม ชั้น 10 อาคารพัชรกิติยาภา โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

วันจันทร์ ที่ 7 ตุลาคม 2567	วันอังคาร ที่ 8 ตุลาคม 2567	วันพุธ ที่ 9 ตุลาคม 2567
08.00-09.00 ลงทะเบียน	08.00-08.45 ลงทะเบียน	08.00-08.45 ลงทะเบียน
09.00-09.15 พิธีเปิด และ กล่าวเปิดงาน	08.45-09.45 วัตถุประสงค์และหลักการของ Good Clinical Practice (GCP) Introduction and Principles of Good Clinical Practice พ.อ.ดร.บพ.สุวิทย์ พานิชกุล วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า กรมแพทยการทหาร	08.45-09.45 กระบวนการขอความยินยอม Informed consent process นพ.ดร.ธีระ วรธนรักษ์ ภาควิชาอายุรศาสตร์ คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล
09.15-09.45 ประชุมสามัญประจำปี ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย	09.45-10.45 หน้าที่ความรับผิดชอบของคณะกรรมการ พิจารณาจริยธรรมวิจัย Responsibilities of Institutional Review Board รศ.ดร.พญ.วรรณรัตน์ เกตุชาติ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	09.45-10.45 การประเมินความเสี่ยงผลประโยชน์ Risk and benefit assessment ทพญ.นพ.ภาณุ เรืองโรจน์ คณะทันตแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
09.45-10.00 พักรับประทานอาหารว่าง	10.45-11.00 พักรับประทานอาหารว่าง	10.45-11.00 พักรับประทานอาหารว่าง
10.00-11.00 จริยธรรมวิจัยในดำเนินการวิจัยทางคลินิก ระยะที่ 1 ศ.เกียรติคุณ พญ.จินดา การวิเศษ แห่งอาจารย์ ประธานมูลนิธิ SIDCER-FERCAP	11.00-12.00 หน้าที่ความรับผิดชอบของนักวิจัย Responsibilities of Investigators รศ.พญ.พรพรรณ ฐิตพลชัย คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์	11.00-12.00 การรายงานความปลอดภัยในการวิจัย Safety Report รศ.ดร.บพ.ธัญญ์ ฐิตินันท์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
11.00-12.00 จริยธรรมวิจัยในดำเนินการวิจัยทางคลินิก ระยะที่ 2 รศ.พญ.สมฤดี นิลธีระเจริญกุล คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล	12.00-13.00 การประเมินความเสี่ยงของประชากร Vulnerability พ.อ.ดร.บพ.ธีระ จุฑาชาวนนท์ วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า กรมแพทยการทหาร	12.00-13.00 การบันทึกข้อมูล คุณภาพและ การจัดการข้อมูล Data management ดร.อโนทัย โกวิทกรรณ์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์
12.00-13.00 พักรับประทานอาหารกลางวัน	13.00-14.00 ความเป็นส่วนตัวและการรักษาความลับ Privacy and confidentiality รศ.ดร.พญ.นริศ อดิเรกกุล คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์	13.00-14.00 การประพฤติผิดในการดำเนินงานวิจัย Research misconduct พ.อ.ดร.บพ.เสกพล อนันต์นันทเจริญ วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า กรมแพทยการทหาร
13.00-14.00 จริยธรรมวิจัยในดำเนินการวิจัยทางคลินิก ระยะที่ 3 พ.อ.ดร.บพ.นันทรัฐ ประสงค์สุข วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า กรมแพทยการทหาร	14.00-15.00 การคัดเลือกอาสาสมัครและการบริหาร จัดการเพื่อให้อาสาสมัครปฏิบัติตาม โครงการวิจัย Subject recruitment, subject compliance and subject retention พ.อ.ดร.บพ.อภิสิทธิ์ สุขเกษม วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า กรมแพทยการทหาร	14.00-15.00 ค่าตอบแทนผู้เข้าร่วม พ.อ.ดร.บพ.ธัญญ์ ฐิตินันท์ พ.อ.ดร.บพ.อภิสิทธิ์ สุขเกษม วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า กรมแพทยการทหาร
14.00-14.15 พักรับประทานอาหารว่าง	15.00-15.15 พักรับประทานอาหารว่าง	15.00-15.30 พิธีปิด และ กล่าวปิดงาน โดย ประธานชมรม FERCIT
14.15-15.15 จริยธรรมวิจัยในดำเนินการวิจัยทางคลินิก ระยะที่ 4 นพ.ดร.บพ.สุวิทย์ อดิเรกกุล คณะแพทยศาสตร์ โรงพยาบาลราชวิถี มหาวิทยาลัยมหิดล	15.15-16.15 แบบทดสอบหลังการอบรมผล:	15.30-15.45 รับใบประกาศนียบัตรจากชมรม FERCIT ผ่านทาง ออนไลน์เท่านั้น!!
15.15-16.00 ถามตอบโดยวิทยากร		

Hybrid Conference

ระหว่างวันที่
7 - 9 ตุลาคม 2567

ลงทะเบียนที่นี่

สอบถามเพิ่มเติมได้ที่
dmu_pcm@hotmail.com / 02-354-3981
<http://www.fercit.org>
ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)

SPECIAL

ฟรี!

ค่าใช้จ่ายอบรม
ตลอดหลักสูตร







IRBTA
Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department



โครงการฝึกอบรม จริยธรรมวิจัยในมนุษย์

สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ(วช.) หลักสูตรปกป้องอาสาสมัคร
กระทรวงการอุดมศึกษา วิทยาศาสตร์ วิจัย และนวัตกรรม (อว.)
ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

15-16
May
2025

วันพฤหัสบดีที่ 15 พฤษภาคม 2568

08.30 - 08.45	ลงทะเบียน
08.45 - 09.00	พิธีเปิด และ กล่าวต้อนรับ • สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ • พ.อ.ร.พ.วชิรณัฐ สุบุญเม <i>ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย</i>
09.00 - 09.50	หลักการและหลักจริยธรรมวิจัยและบทบาทและหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมวิจัยและวิจัย <i>(Evolution Principles of Research Ethics and the Roles and Responsibilities of Research Ethics Committees and Researchers)</i> ดร.อเนกย์ โทภาธิกรณ <i>(ผู้อำนวยการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย)</i>
09.50 - 10.00	พักรับประทานอาหารว่าง
10.00 - 11.00	หน้าที่ความรับผิดชอบของนักวิจัย <i>(Responsibilities of Researchers)</i> รศ.พญ.พรพรรณ สุทธิชัย <i>รองประธานชมรม การวิจัยในคนประเทศไทย</i>
11.00 - 12.00	การปกป้องเพิ่มเติมให้กับผู้เข้าร่วมการวิจัยที่อยู่ในกลุ่มเปราะบาง <i>(Additional protection of vulnerable research participants)</i> พ.ก.วิมล นิสสระนิมิต <i>วิทยากรจากชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i>
12.00 - 13.00	พักรับประทานอาหารกลางวัน
13.00 - 14.00	กระบวนการขอความยินยอม <i>(Informed consent process)</i> ดร.ณ.สริย งามทิพย์วัฒนาน <i>คณบดีคณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น</i>
14.00 - 15.00	การบันทึกข้อมูล กฎหมายและการจัดการข้อมูล <i>(Data management)</i> ดร.อเนกย์ โทภาธิกรณ <i>(ผู้อำนวยการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย)</i>
15.00 - 15.10	พักรับประทานอาหารว่าง
15.10 - 15.40	EC Clinic Day1: Share & Learn • พ.อ.ร.พ.วชิรณัฐ สุบุญเม <i>เลขาธิการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i> • ดร.อเนกย์ โทภาธิกรณ <i>(ผู้อำนวยการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย)</i> • พ.อ.ร.พ.วชิรณัฐ สุบุญเม <i>ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i>

วันศุกร์ที่ 16 พฤษภาคม 2568

09.00 - 10.00	การคัดเลือกอาสาสมัคร และการบริหารจัดการ เพื่อศึกษาต้นแบบรูปแบบการวิจัย <i>(Subject recruitment, subject compliance and subject retention)</i> พ.อ.ร.พ.วชิรณัฐ สุบุญเม <i>เลขาธิการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i>
10.00 - 10.10	พักรับประทานอาหารว่าง
10.10 - 11.10	การทบทวนพิจารณาการวิจัยที่ผ่านการรับรอง เพื่อเป็นคู่มือการวิจัยของต้นแบบ การรายงานความคืบหน้าการวิจัย <i>(Further Review of Approved Studies for Confirmation of Protection of Research Participants: Focusing on Safety Reporting)</i> พ.อ.ร.พ. วชิรณัฐ <i>วิทยากรจากชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i>
11.10 - 12.00	จริยธรรมวิจัยในด้านการรักษาผลิตภัณฑ์ ระยะที่ 3 <i>(Research Ethics in Developing Clinical Trial Phase 3)</i> พ.อ.ร.พ.วชิรณัฐ สุบุญเม <i>ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i>
12.00 - 13.00	พักรับประทานอาหารกลางวัน
13.00 - 14.00	การประเมินความเสี่ยงและประโยชน์ <i>(Risk and benefit assessment)</i> ดร.ศ.พญ.นภาพา เอื้อยวีระกุล <i>คณบดีคณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ</i>
14.00 - 15.00	ประเด็นจริยธรรมในการวิจัยบนกลุ่มเปราะบางกรณีพิเศษ <i>(Ethical Issues in Focus Group Decision and In-depth Interview)</i> ดร.ณ.สริย งามทิพย์วัฒนาน <i>คณบดีคณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น</i>
15.00 - 15.10	พักรับประทานอาหารว่าง
15.10 - 15.40	EC Clinic Day2: Share & Learn • พ.อ.ร.พ.วชิรณัฐ สุบุญเม <i>เลขาธิการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i> • ดร.อเนกย์ โทภาธิกรณ <i>(ผู้อำนวยการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย)</i> • พ.อ.ร.พ.วชิรณัฐ สุบุญเม <i>ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i>
15.40 - 15.50	พิธีปิด และ กล่าวขอบคุณ พ.อ.ร.พ.วชิรณัฐ สุบุญเม <i>ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย</i>

อบรม 2 วัน

รับประกาศนียบัตร
Human Subject Protection

Online 100%

ไม่เสียค่าใช้จ่าย

สอบถามเพิ่มเติมได้ที่

dmsu_pcm@hotmail.com

02-354-3981

http://www.fercit.org



ลงทะเบียนที่นี่



โครงการฝึกอบรม จริยธรรมวิจัยในมนุษย์

สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ(วช.) กระทรวงการอุดมศึกษา วิทยาศาสตร์ วิจัย และนวัตกรรม (อว.)

ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

วันที่ 21 – 22 มกราคม 2568

วันอังคารที่ 21 มกราคม 2568		วันพุธที่ 22 มกราคม 2568	
08.30 - 08.45	ลงทะเบียน	09.00 - 10.00	การจัดการผลประโยชน์ทับซ้อน และการประพฤติ ไม่เหมาะสมในการวิจัย พญ.สุนนมาลัย บันศิริวิทยา คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาล มหาวิทยาลัยขอนแก่น
08.45 - 09.00	พิธีเปิด และ กล่าวเปิดงาน • สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ • พ.อ.ศ.พ.ชาญชัย ไตรวารี ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย	10.00 - 10.30	หลักการเบื้องต้นของกระบวนการนำประชากร เข้าร่วมโครงการวิจัย (recruitment process) และกระบวนการขอความยินยอม (informed consent process) การขอความยินยอมอีกครั้งหนึ่ง (reconsent) และการเลือกที่จะไม่เข้าร่วมหลังได้ รับการบอกกล่าว (Informed opt-out) รศ.พญ.กัณยาพร อาระวาณิช คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์
09.00 - 10.00	แนวทางกฎหมาย กฎหมาย และระเบียบข้อบังคับที่เกี่ยวข้อง กับมนุษย์ และหลักการของ Good Clinical Practice (Guideline, laws and regulations governing research involving humans and Principles of Good Clinical Practice) พ.อ.รศ.นิธิพันธ์ สุสุเมธ วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า	10.30 - 10.40	พักรับประทานอาหารว่าง
10.00 - 10.10	พักรับประทานอาหารว่าง	10.40 - 11.10	องค์ประกอบที่สำคัญของเอกสารชี้แจงข้อมูล โครงการวิจัยแก่ผู้เข้าร่วมการวิจัย (participant information sheet) ดร.อโนทัย โทกาศิกรณ์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์
10.10 - 11.10	หน้าที่ความรับผิดชอบของคณะกรรมการพิจารณา จริยธรรมวิจัย Responsibilities of Institutional Review Board รศ.ดร.พญ.วรรณรัตน์ เกตุชาติ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	11.10 - 12.10	การคัดเลือกอาสาสมัคร และการบริหารจัดการเพื่อให้ อาสาสมัครปฏิบัติตามโครงการวิจัย Subject recruitment, subject compliance and subject retention พ.อ.รศ.พ.ว.นิธิพันธ์ สุสุเมธ วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
11.10 - 12.10	ภาวะเปราะบาง Vulnerability พ.อ.ศ.พ.นิจะ จุฑิตยานนท์ วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า	12.10 - 13.00	พักรับประทานอาหารกลางวัน
12.10 - 13.00	การปกป้องความเป็นส่วนตัวและการรักษาความลับ (Privacy and Confidentiality) พ.ก. วัฒน นิคธรรณศิริ วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า	13.00 - 14.00	จริยธรรมวิจัยในคำนี้มีการวิจัยทางคลินิก ระยะที่ 3 พ.อ.รศ.พ.ว.ไวยรัฐ ประสงค์สุข วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
13.00 - 14.00	กระบวนการขอความยินยอม Informed consent process พ.ศ.ดร.วิรัช วงศ์กัมปวันวัฒนา คณะมนุษยศาสตร์และสังคมศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น	14.00 - 15.00	ประเด็นจริยธรรมในการทำวิจัยแบบกลุ่มและสัมภาษณ์เชิงลึก (Ethical Issues in Focus Group Discussion and In-dept Interview) พ.ศ.ดร.วิรัช วงศ์กัมปวันวัฒนา คณะมนุษยศาสตร์และสังคมศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น
15.00 - 15.10	พักรับประทานอาหารว่าง	15.00 - 15.10	พักรับประทานอาหารว่าง
15.10 - 15.40	EC Clinic Day1: Share & Learn • พ.อ.รศ.นิธิพันธ์ สุสุเมธ วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า • ดร.อโนทัย โทกาศิกรณ์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์	15.10 - 15.40	EC Clinic Day1: Share & Learn • พ.อ.รศ.นิธิพันธ์ สุสุเมธ วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า • พ.อ.รศ.พ.ว.ไวยรัฐ ประสงค์สุข วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
		15.30 - 15.45	พิธีปิด และ กล่าวปิดงาน พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

ลงทะเบียนฟรี 2 วัน

ลงทะเบียนที่



สอบถามเพิ่มเติมได้ที่

✉ dmu_pcm@hotmail.com

☎ 02-354-3981

🌐 http://www.fercit.org

โครงการฝึกอบรม จริยธรรมวิจัยในมนุษย์

สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ(วช.) กระทรวงการอุดมศึกษา วิทยาศาสตร์ วิจัย และนวัตกรรม (อว.)
ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

วันที่ 27 - 28 มีนาคม 2568

วันที่ 27 มีนาคม 2568

- 08.30 - 08.45 ลงทะเบียน
- 08.45 - 09.00 พิธีเปิด และ กล่าวเปิดงาน
♦ สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ
♦ พ.อ.ศ.นพ.ชาญชัย ไตรวรารัตน์
ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 09.00 - 09.50 วัฒนาภาและการหลักจริยธรรมวิจัยและบทบาท
และหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมวิจัยและผูวิจัย
ดร.อโนทัย โกคำธิกรณ์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์
- 09.50 - 10.00 พักรับประทานอาหารว่าง
- 10.10 - 11.00 การวิจัยในกลุ่มประชากรและเด็ก
พ.อ.ศ.นพ.ธีพนธ์ สุดสุข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
- 11.00 - 12.00 บทบาทหน้าที่ของคณะกรรมการวิจัยและผูวิจัย
พ.อ.ศ.นพ.กฤษณ์ งามกุล
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
- 12.10 - 13.00 พักรับประทานอาหารกลางวัน
- 13.00 - 14.00 ความเป็นส่วนตัวและการรักษาความลับ
รศ.ดร.พญ.มลิวัลย์ ออฟูงก์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์
- 14.00 - 15.00 การประเมินผลในการดำเนินงานวิจัย
พ.อ.ศ.นพ.สพ.อ.อนันต์ นานาเจริญ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
- 15.00 - 15.10 พักรับประทานอาหารว่าง
- 15.10 - 15.40 EC Clinic Day1: Share & Learn
♦ พ.อ.ศ.นพ.ธีพนธ์ สุดสุข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
♦ ดร.อโนทัย โกคำธิกรณ์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

วันที่ 28 มีนาคม 2568

- 09.00 - 09.30 แนวทางจริยธรรมสากลที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการ
ขอความยินยอม
พ.อ.ศ.นพ.สุธี พานิชกุล
ศูนย์อำนวยการแพทยพระมงกุฎเกล้า
- 09.30 - 10.00 กระบวนการขอความยินยอมในเด็กและวัยรุ่น
พ.อ.ศ.นพ. รุจกิตยาภรณ์
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
- 10.00 - 10.10 พักรับประทานอาหารว่าง
- 10.10 - 10.40 กระบวนการขอความยินยอมในงานวิจัยทาง
สังคมศาสตร์และชุมชน
พ.อ.ศ.นพ. วรศักดิ์ วัฒนพานิช
คณะมนุษยศาสตร์และสังคมศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น
- 10.40 - 11.10 กระบวนการขอความยินยอมในงานวิจัยทาง
ศึกษาศาสตร์และพฤติกรรมศาสตร์
รศ.ดร.ประทุม ศรีอวยวงศ์
คณะพยาบาลศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
- 11.10 - 12.00 การประเมินคุณค่าวิชาการของโครงการวิจัย
พ.อ.ศ.นพ.ธีพนธ์ สุดสุข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
- 12.10 - 13.00 พักรับประทานอาหารกลางวัน
- 13.00 - 15.00 ประเด็นจริยธรรมทางสังคมศาสตร์และ
พฤติกรรมศาสตร์ภาวะประปรายเป็นพิเศษ
พ.อ.ศ.นพ.นทีภรณ์ นันทอง
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์
- 15.00 - 15.10 พักรับประทานอาหารว่าง
- 15.10 - 15.40 EC Clinic Day2: Share & Learn
♦ พ.อ.ศ.นพ.ธีพนธ์ สุดสุข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
♦ ดร.อโนทัย โกคำธิกรณ์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์
- 15.30 - 15.45 พิธีปิด และ กล่าวปิดงาน
พ.อ.ศ.นพ.ชาญชัย ไตรวรารัตน์
ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

ลงทะเบียนที่นี่



สอบถามเพิ่มเติมได้ที่

- ✉ dmu_pcm@hotmail.com
☎ 02-354-3981
🌐 <http://www.fercit.org>

อบรม
ครบ 2 วัน
และทำแบบทดสอบเมื่อสิ้นสุดการอบรม
รับประกาศนียบัตร Human Subject Protection

ONLINE
100%
ไม่เสียค่าใช้จ่าย

โครงการฝึกอบรม จริยธรรมวิจัยในมนุษย์

สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ(วช.) หลักสูตรปกป้องอาสาสมัคร
กระทรวงการอุดมศึกษา วิทยาศาสตร์ วิจัย และนวัตกรรม (อว.)
ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย



15-16
May
2025

วันพฤหัสบดีที่ 15 พฤษภาคม 2568

- 08.30 - 08.45 ลงทะเบียน
- 08.45 - 09.00 พิธีเปิด และ กล่าวเปิดงาน
• สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ
• พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 09.00 - 09.50 วัฒนาการและหลักจริยธรรมวิจัยและบทบาทและหน้าที่
ของคณะกรรมการจริยธรรมวิจัยและผู้วิจัย
(Evolution/Principles of Research Ethics and the Roles and
Responsibilities of Research Ethics Committees and Researchers)
ดร.อโนทัย โกคำธิกรณ์
ผู้อำนวยการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 09.50 - 10.00 พักรับประทานอาหารว่าง
- 10.00 - 11.00 หน้าที่ความรับผิดชอบของนักวิจัย
(Responsibilities of Investigators)
รศ.พญ.พรพรรณ สุพลชัย
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์
- 11.00 - 12.00 การปกป้องเพิ่มเติมให้กับผู้เข้าร่วมการวิจัยที่อยู่ในกลุ่ม
เปราะบาง
(Additional protection of vulnerable research participants)
พ.ท.วัฒน์ นิคธรรมศิริ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า
- 12.00 - 13.00 พักรับประทานอาหารกลางวัน
- 13.00 - 14.00 กระบวนการขอความยินยอม
(Informed consent process)
ผศ.ดร.วิรัช วงศ์กัณท์วัฒนา
คณะมนุษยศาสตร์และสังคมศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น
- 14.00 - 15.00 การบันทึกข้อมูล คุณภาพและการจัดการข้อมูล
(Data management)
ดร.อโนทัย โกคำธิกรณ์
ผู้อำนวยการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 15.00 - 15.10 พักรับประทานอาหารว่าง
- 15.10 - 15.40 EC Clinic Day1: Share & Learn
• พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
เลขาธิการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
• ดร.อโนทัย โกคำธิกรณ์
ผู้อำนวยการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
• พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

วันศุกร์ที่ 16 พฤษภาคม 2568

- 09.00 - 10.00 การคัดเลือกอาสาสมัคร และการบริหารจัดการ
เพื่อให้อาสาสมัครปฏิบัติตามโครงการวิจัย
(Subject recruitment, subject compliance and subject retention)
พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
เลขาธิการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 10.00 - 10.10 พักรับประทานอาหารว่าง
- 10.10 - 11.10 การทบทวนพิจารณาโครงการวิจัยที่ผ่านการรับรอง
เพื่อปกป้องผู้เข้าร่วมการวิจัยอย่างต่อเนื่อง:
การรายงานความปลอดภัยในการวิจัย
(Further Review of Approved Studies for Continuing Protection of
Research Participants: Focusing on Safety Reporting)
พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
เลขาธิการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 11.10 - 12.00 จริยธรรมวิจัยในดำเนินการวิจัยทางคลินิก ระยะที่ 3
(Research Ethics in Conducting Clinical Trial Phase 3)
พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 12.00 - 13.00 พักรับประทานอาหารกลางวัน
- 13.00 - 14.00 การประเมินความเสี่ยงและประโยชน์
(Risk and benefit assessment)
ผศ.ดร.พญ.นภาพา เอี่ยมจิตรกุล
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
- 14.00 - 15.00 ประเด็นจริยธรรมในการวิจัยแบบกลุ่มและสัมภาษณ์เชิงลึก
(Ethical Issues in Focus Group Discussion and In-depth Interview)
พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
คณะมนุษยศาสตร์และสังคมศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น
- 15.00 - 15.10 พักรับประทานอาหารว่าง
- 15.10 - 15.40 EC Clinic Day2: Share & Learn
• พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
เลขาธิการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
• ดร.อโนทัย โกคำธิกรณ์
ผู้อำนวยการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
• พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 15.40 - 15.50 พิธีปิด และ กล่าวปิดงาน
พ.อ.ศ.พ.ว.ชาญชัย ไตรวารี
ประธานชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

อบรม
ครบ 2 วัน
รับประกาศนียบัตร
Human Subject Protection
Online 100%
ไม่เสียค่าใช้จ่าย

สอบถามเพิ่มเติมได้ที่
dnu_pcm@hotmail.com
02-354-3981
<http://www.fercit.org>



ลงทะเบียนที่นี่



Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department



1.3

จัดอบรมหลักสูตรร่วมอบรมกับหน่วยงาน ผ่านระบบ ONLINE
จำนวน 8 ครั้ง ต่อปี (300 คนต่อครั้ง)
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)



**A VIRTUAL WORKSHOP ON
"ETHICAL PRINCIPLES IN RESEARCH
INVOLVING HUMAN SUBJECTS
(HUMAN SUBJECT PROTECTION COURSE)"**

IN ENGLISH FOR AIU FACULTY MEMBERS (COMPULSORY),
ACADEMIC STAFF, AND GRADUATE STUDENTS ALSO WELCOME

WEDNESDAY, JULY 24, 2024 AT 08:30-16:30
THE VIRTUAL WORKSHOP WILL BE CONDUCTED ON ZOOM.



• Introduction (history, guideline, responsible conduct of research)
Dr. Anothai Pocathikorn
Prince of Songkla University



• Vulnerability
• Informed Consent
Asst.Prof.Dr. Napapa Aimjirakul
Srinakharinwirot University



• Privacy and Confidentiality
• Conflict of Interest
• Risk and Benefit Assessment
Col.Assoc.Prof. Nithipun Suksumek
Phramongkutklao College of Medicine

Scan QR code to register for the training **before July 15, 2024** For more details, contact Asia-Pacific International University Research Office Mrs. Wanida Poopichitprai Line ID : kiki250113 or 081-558-8144 Assoc.Prof.Dr. Wanlee Putsom 086-129-2524






The workshop is organized by the National Research Council of Thailand in collaboration with Asia-Pacific International University and Forum for Ethical Review Committee in Thailand (FERCIT)



**การอบรมเชิงปฏิบัติการ On-line
เรื่อง Human subject protection
and ICH-GCP training**

วันที่ 26 สิงหาคม 2567

Program

08.00-08.30 น.	พิธีเปิดการอบรม
08.30 - 09.30 น.	Introduction (history, guideline, responsible conduct of research)
09.30 - 11.00 น.	Roles and Responsibilities of Institutional Review Board and Researcher Conflict of Interest Risk and Benefit Assessment
11.00 - 12.00 น.	Vulnerability Privacy and Confidentiality
13.00 - 14.00 น.	Informed Consent Process
14.00 - 15.00 น.	PDPD & Legal issues
15.00 - 15.45 น.	ICH-GCP E6 (R2) (Part 1)
15.45 - 16.30 น.	ICH-GCP E6 (R2) (Part 2)

**ปิดรับสมัคร
22 สิงหาคม 2567**

Register

โดย คณะบดีคณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์

โดย ดร.อโณทัย โกมาตรกุล
มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

โดย พ.อ.รศ.พ.ว.นิตพันธ์ สุขสมเข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

โดย ผศ.ดร.ทพญ.ณปภา เข็มจิรากุล
มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

โดย พ.อ.พ.ศ.พ.ว.ไวยรัฐ ประสงค์สุข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

โดย ผศ.พชร สุขสมเข
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์

โดย รศ.พญ.พชรพรรณ สุพลชัย
มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์

โดย ศ.พ.ว.ธนา ขจรวิทยพร
มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์

**สอบถามเพิ่มเติม
ec.medtu@gmail.com**



ขอเชิญเข้าร่วมการอบรมเชิงปฏิบัติการ

หลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์ : หลักสูตรการปกป้องอาสาสมัคร

วันที่ 10 กันยายน 2567 เวลา 08.00 น. - 16.45 น.
ระบบ online ผ่าน Zoom



ดร.อโณทัย โกมาตรกุล



อ.พญ.ณปภา เข็มจิรากุล



อ.พญ.พชร สุขสมเข



ดร.อโณทัย โกมาตรกุล



ดร.อโณทัย โกมาตรกุล

เวลา 08.00 - 08.30 น.
ลงทะเบียน และทดสอบ Pre - Test
โดย ดร.อโณทัย โกมาตรกุล

เวลา 08.30 - 08.40 น.
พิธีเปิดการอบรม
โดย แพทย์หญิงสุรินทร์ อัครเดช ผู้อำนวยการโรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

เวลา 08.40 - 10.10 น.
ประวัติความเป็นมาของจริยธรรมวิจัยในคน
แบบปฏิบัติจริยธรรมการวิจัยในคนและความรับผิดชอบในการดำเนินงานวิจัย
(Introduction (history, guideline, responsible conduct of research)
บรรยายโดย ดร.อโณทัย โกมาตรกุล

เวลา 10.30 - 12.00 น.
บทบาทหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมวิจัยและวิจัย (Role and Responsibilities of Institutional Review Board and Researcher) , การจัดการผลประโยชน์ทับซ้อน (Conflict of Interest)
การประเมินกลุ่มประชากรที่มีความเสี่ยง (Risk and Benefit Assessment)
บรรยายโดย ดร.อโณทัย โกมาตรกุล

เวลา 13.00 - 14.30 น.
การวิจัยในกลุ่มเปราะบาง (Vulnerability)
หลักความเป็นส่วนต่อและการรักษาความลับ (Privacy and Confidentiality)
บรรยายโดย ผศ.ดร.ทพญ.ณปภา เข็มจิรากุล

เวลา 14.30 - 15.30 น.
กระบวนการขอความเห็นชอบ (Informed Consent Process)
บรรยายโดย ผ.อ.พ.ศ.พ.ว.ไวยรัฐ ประสงค์สุข

เวลา 15.30 - 16.30 น.
พรบ.คุ้มครองข้อมูลส่วนบุคคลและประเด็นทางกฎหมายที่เกี่ยวข้อง (PDPD & Legal issues)
บรรยายโดย ผ.อ.พ.ศ.พ.ว.ไวยรัฐ ประสงค์สุข

เวลา 16.30 - 16.45 น.
ถาม-ตอบ (Question and Answer) ประเด็นที่สงสัย
โดย ดร.อโณทัย โกมาตรกุล

ผู้เข้าร่วมอบรมทุกท่านที่เข้าอบรมครบ 100%
จะได้รับใบประกาศนียบัตร

Join Zoom Meeting
Meeting ID : 976 3441 4424
Passcode : 215905

SCAN QR CODE
เพื่อลงทะเบียน

ตั้งแต่วันที่ 10 ถึง 5 กันยายน 2567
ติดต่อสอบถามรายละเอียด
โทร. 089-742-5280 ดร.อโณทัย โกมาตรกุล



Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department

A VIRTUAL WORKSHOP ON “ETHICAL PRINCIPLES IN RESEARCH INVOLVING HUMAN SUBJECTS (HUMAN SUBJECT PROTECTION COURSE)”

IN ENGLISH FOR AIU FACULTY MEMBERS (COMPULSORY),
ACADEMIC STAFF, AND GRADUATE STUDENTS ALSO WELCOME

WEDNESDAY, JULY 24, 2024 AT 08:30-16:30
THE VIRTUAL WORKSHOP WILL BE CONDUCTED ON ZOOM.



- Introduction (history, guideline, responsible conduct of research)

Dr. Anothai Pocathikorn
Prince of Songkla University



- Vulnerability
- Informed Consent

Asst.Prof.Dr. Napapa Aimjirakul
Srinakharinwirot University



- Privacy and Confidentiality
- Conflict of Interest
- Risk and Benefit Assessment

Col.Assoc.Prof. Nithipun Suksumek
Phramongkutklao College of Medicine

The workshop is organized by
the National Research Council of
Thailand in collaboration with Asia-
Pacific International University and
Forum for Ethical Review Committee in
Thailand (FERCIT)

Scan QR code to register for the
training **before July 15, 2024** For
more details, contact Asia-Pacific
International University Research
Office Mrs. Wanida Poopichitprai
Line ID : kiki250113 or 081-558-8144
Assoc.Prof.Dr. Wanlee Putsom
086-129-2524



REGISTER NOW



SCHEDULE





การอบรมเชิงปฏิบัติการ On-line เรื่อง Human subject protection and ICH-GCP training

วันที่ 26 สิงหาคม 2567



Program

- 08.00-08.30 น. • พิธีเปิดการอบรม
- 08.30 -09.30 น. • Introduction (history, guideline, responsible conduct of research)
- 09.30 -11.00 น. • Roles and Responsibilities of Institutional Review Board and Researcher
 - Conflict of Interest
 - Risk and Benefit Assessment
- 11.00 - 12.00 น. • Vulnerability
 - Privacy and Confidentiality
- 13.00 - 14.00 น. • Informed Consent Process
- 14.00 – 15.00 น. • PDPD & Legal issues
- 15.00 – 15.45 น. • ICH-GCP E6 (R2) (Part 1)
- 15.45 - 16.30 น. • ICH-GCP E6 (R2) (Part 2)

ปิดรับสมัคร
22 สิงหาคม 2567

Register

โดย คณะบดีคณะแพทยศาสตร์
มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์

โดย ดร.อโณทัย โทคาธิกรณ
มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

โดย พ.อ.รศ.บพ.นิธิพันธ์ สุขสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

โดย ผศ.ดร.ทพญ.ณปภา เอี่ยมจิตรกุล
มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

โดย พ.อ.พศ.บพ.ไวยรัฐ ประสงค์สุข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

โดย ผศ.พชร สุขสุเมธ
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์

โดย รศ.พญ.พชรพรรณ สุพลชัย
มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์

โดย ศ.บพ.ธนา ขอเจริญพร
มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์

สอบถามเพิ่มเติม

ec.medtu@gmail.com



Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department



ขอเชิญเข้าร่วมการอบรมเชิงปฏิบัติการ

หลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์ : หลักสูตรการปกป้องอาสาสมัคร

วันที่ 10 กันยายน 2567 เวลา 08.00 น. - 16.45 น.

ระบบ online ผ่าน Zoom



ดร.อินทัย อินทจักรน



พ.อ.ดร.พ.ม.ณิพันธ์ สุขสุเมย



พ.อ.ดร.พ.ม.ณิพันธ์ สุขสุเมย



พ.อ.ดร.พ.ม.ณิพันธ์ สุขสุเมย



พ.อ.ดร.พ.ม.ณิพันธ์ สุขสุเมย

เวลา 08.00 - 08.30 น.	ลงทะเบียน และทดสอบ Pre - Test โดย ดร.อนัญญา มานิตย์
เวลา 08.30 - 08.40 น.	พิธีเปิดการอบรม โดย แพทย์หญิงนุชรินทร์ อัครธดี ผู้อำนวยการโรงพยาบาลพระบารยเดชมหาราช
เวลา 08.40 - 10.10 น.	ประวัติความเป็นมาของจริยธรรมวิจัยในคน แนวปฏิบัติด้านจริยธรรมการวิจัยในคนและความรับผิดชอบในการดำเนินงานวิจัย (Introduction (history, guideline, responsible conduct of research) บรรยายโดย ดร.อินทัย อินทจักรน
เวลา 10.30 - 12.00 น.	บทบาทและหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมวิจัยและวิจัย (Role sand Responsibilities of Institutional Review Board and Researcher) , การจัดการผลประโยชน์ทับซ้อน (Conflict of Interest) การประเมินคุณประโยชน์ต่อความเสี่ยง (Risk and Benefit Assessment) บรรยายโดย พ.อ.ดร.พ.ม.ณิพันธ์ สุขสุเมย
เวลา 13.00 - 14.30 น.	การวิจัยในกลุ่มเปราะบาง (Vulnerability) หลักความเป็นส่วนตัวและการรักษาความลับ (Privacy and Confidentiality) บรรยายโดย ผศ.ดร.พญ.นพิกา เอี่ยมจริกุล
เวลา 14.30 - 15.30 น.	กระบวนการขอความยินยอม (Informed Consent Process) บรรยายโดย พ.อ.ดร.พ.ม.ณิพันธ์ สุขสุเมย
เวลา 15.30 - 16.30 น.	พบน.ข้อมูลส่วนบุคคลและประเด็นทางกฎหมายที่ควรระวัง (PDPA & Legal issues) บรรยายโดย ผศ.พชร สุขสุเมย
เวลา 16.30 - 16.45 น.	ถาม ตอบ (Question and Answer) ประเด็นที่สงสัย โดย ดร.อนัญญา มานิตย์

ผู้เข้าร่วมอบรมทุกท่านที่เข้าอบรมครบ 100%
จะได้รับใบประกาศนียบัตร



Join Zoom Meeting
Meeting ID : 976 3441 4424
Passcode : 215905



กองบัญชาการแพทย์และทันตทัณฑนา
โรงพยาบาลพระบารยเดชมหาราช

ตั้งแต่วันที่ 5 ถึง 10 กันยายน 2567

ติดต่อสอบถามรายละเอียด
โทร. 089-742-5280 ดร.อนัญญา มานิตย์



SCAN QR CODE
เพื่อลงทะเบียน

1.3

จัดอบรมหลักสูตรรวมอบรมกับหน่วยงาน ผ่านระบบ ONLINE
จำนวน 8 ครั้ง ต่อปี (300 คนต่อครั้ง)
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)

การอบรมเชิงปฏิบัติการ
“หลักจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์และการจัดการผลประโยชน์ทับซ้อน”
(Ethical Principles in Human Research and Conflict of Interest management)

20 กันยายน 2567
08.00 - 17.00 น.

ผ่านระบบ Zoom meeting

ด่วน!! รับจำนวนจำกัด
ลงทะเบียนฟรี ไปได้คำใช้จ่าย

Register Now

เปิดรับสมัครวันนี้ - 10 กันยายน 2567

วิทยากร:

- พ.อ.รศ.นพ.อภิสิทธิ์ สุขสุนทร
รักษาการผู้อำนวยการศูนย์วิจัยการแพทย์
- พ.อ.รศ.นพ.โยธินธิ ประสงค์สุข
รักษาการผู้อำนวยการศูนย์วิจัยการแพทย์
- พ.อ.รศ.พญ.ณปภา เข็มบริรักษ์
อาจารย์พิเศษศูนย์วิจัยการแพทย์
- ดร.อโนทัย โกภากรรณ์
อาจารย์พิเศษศูนย์วิจัยการแพทย์
- พ.อ.พชร สุขสุนทร
อาจารย์พิเศษศูนย์วิจัยการแพทย์

เงื่อนไขรับใบประกาศ : เข้าร่วมการอบรมตลอดระยะเวลาไม่น้อยกว่าร้อยละ 80

หน่วยจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ กองบริหารงานวิจัย มหาวิทยาลัยพะเยา ร่วมกับ ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT) สำนักงานคณะกรรมการการวิจัยแห่งชาติ (วช.)

ติดต่อประสานงาน วรากรณ์ (086-978-4404) / แหวดว (097-972-0276) โทร : 054-466-666 ต่อ 1049 Email : Ethics.hcc@up.ac.th

โครงการฝึกอบรม
จริยธรรม ครั้งที่ 5
การวิจัยในมนุษย์
วันพุธที่ 16 ตุลาคม 2567 อบรมผ่านระบบออนไลน์

สมาคมนิติศาสตร์และรัฐศาสตร์
ร่วมกับ สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ และ
ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
(ผู้อบรมได้รับใบประกาศนียบัตรอายุ 2 ปี)

วิทยากร:

- พ.อ.รศ.นพ.โยธินธิ ประสงค์สุข
รักษาการผู้อำนวยการศูนย์วิจัยการแพทย์
- พ.อ.รศ.พญ.ณปภา เข็มบริรักษ์
อาจารย์พิเศษศูนย์วิจัยการแพทย์
- พ.อ.รศ.นพ.อภิสิทธิ์ สุขสุนทร
รักษาการผู้อำนวยการศูนย์วิจัยการแพทย์
- พ.อ.พชร สุขสุนทร
อาจารย์พิเศษศูนย์วิจัยการแพทย์
- ดร.อโนทัย โกภากรรณ์
อาจารย์พิเศษศูนย์วิจัยการแพทย์
- พ.อ.พชร สุขสุนทร
อาจารย์พิเศษศูนย์วิจัยการแพทย์

รายละเอียด

ลงทะเบียน

สอบถาม:
โทรศัพท์/ไลน์
080-597-2894 (คุณจรรย์)

อีเมล:
alps.irb1@gmail.com

ค่าลงทะเบียน 200 บาท
(ราคานี้รวมค่าอาหารกลางวันประจำปี 2567
ของสมาคมนิติศาสตร์และรัฐศาสตร์)

ค่าลงทะเบียณ 200 บาท
(รายได้ทั้งหมดร่วบทำบุญทอดกฐินประจำปี 2567
ของสมาคมนิติศาสตร์และรัฐศาสตร์)

1.3

จัดอบรมหลักสูตรรวมอบรมกับหน่วยงาน ผ่านระบบ ONLINE
จำนวน 8 ครั้ง ต่อปี (300 คนต่อครั้ง)
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)

โครงการอบรมจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ เขตสุขภาพที่ 5
จัดโดย โรงพยาบาลนครปฐม ร่วมกับ สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ และ
ชมรมจริยธรรมวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)
วันศุกร์ที่ 18 ตุลาคม 2567 เวลา 08.00 - 16.45 น.
ณ ห้องประชุมจตุจักร ชั้น 4 อาคารผู้ป่วยนอกและอำนวยการ
บรรยายผ่านระบบ On-line

กำหนดการ

เวลา 08.00 - 08.30 น. ลงทะเบียน

เวลา 08.30 - 08.45 น. เปิดโครงการอบรม
โดย เกษียรหญิงสุภัทรา บุญเสริม
ผู้ตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุข เขตสุขภาพที่ 5
กล่าวรายงานโดย นายแพทย์สุรชัย โชคธรรมชิตโย
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลนครปฐม

เวลา 08.45 - 10.15 น. ประวัติความเป็นมาของจริยธรรมวิจัยในคน
แนวปฏิบัติด้านจริยธรรมการวิจัยในคนและความรับผิดชอบในการดำเนินการวิจัย
(Introduction: history, guideline, responsible conduct of research)
บรรยายโดย ดร.อโนทัย ไทสาริกณี
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

พักรับประทานอาหารว่าง

เวลา 10.30 - 12.00 น. บทบาทและหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมวิจัยและผู้วิจัย
(Roles and Responsibilities of Institutional Review Board and Researcher)
การจัดการผลประโยชน์ทับซ้อน (Conflict of Interest)
การประเมินผลประโยชน์ต่อความเสี่ยง
(Risk and Benefit Assessment)
บรรยายโดย พ.อ.รศ.นพ.นิพนธ์ สุขสม
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

พักรับประทานอาหารกลางวัน

เวลา 13.00 - 14.30 น. การวิจัยในกลุ่มเปราะบาง (Vulnerability)
หลักความเป็นส่วนตัวและการรักษาความลับ
(Privacy and Confidentiality)
บรรยายโดย ศส.ดร.กฤษฎา เอี่ยมวิรัชกุล
คณะทันตแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

เวลา 14.30 - 15.30 น. กระบวนการขอความยินยอม
(Informed Consent Process)
บรรยายโดย พ.อ.พศ.พ.โยธินธิ ประสงค์สุข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

เวลา 15.30 - 16.30 น. พระราชบัญญัติข้อมูลส่วนบุคคลและประเด็นทางกฎหมายที่เกี่ยวข้อง
(PDPA & Legal issues)
บรรยายโดย ศส.พชร สุขสม
คณะวิทยาการจัดการ มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ วิทยาเขตศรีราชา

เวลา 16.30 - 16.45 น. ตอบคำถามประเด็นที่สงสัย

ผู้ร่วมอบรมทุกท่านที่เข้าร่วมอบรมครบและทำแบบประเมิน จะได้รับใบ CERTIFICATE

ติดต่อสอบถามรายละเอียดได้ที่
สำนักงานคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ โรงพยาบาลนครปฐม
อาคารผู้ป่วยนอกและอำนวยการ ชั้น 5 (ติดกับห้องสมุด) โทร 7821
สายตรง 034-240039 E-mail: nph.rec@gmail.com

**อบรมเชิงปฏิบัติการมาตรฐานและจริยธรรมการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับมนุษย์ :
หลักสูตรการปกป้องอาสาสมัคร**
วันที่ 14 พฤศจิกายน 2567 เวลา 8.00 - 16.45 น.
รูปแบบการจัดอบรมแบบออนไลน์ผ่านระบบสื่ออิเล็กทรอนิกส์ (Zoom)
จัดโดย สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ ร่วมกับมหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
และ ชมรมจริยธรรมวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)

ลงทะเบียนโดยไม่ได้ค่าใช้จ่าย
ผู้ผ่านเกณฑ์การอบรมตามเงื่อนไขของ
หลักสูตรจะได้รับประกาศนียบัตร

ดร.อโนทัย ไทสาริกณี พ.อ.รศ.นพ.นิพนธ์ สุขสม
ศส.ดร.กฤษฎา เอี่ยมวิรัชกุล พ.อ.พศ.พ.โยธินธิ ประสงค์สุข ศส.พชร สุขสม

ลงทะเบียน **กำหนดการ**

026495000 ต่อ 17503, 17506
<https://ersd.swu.ac.th>
หน่วยจริยธรรมและมาตรฐานการวิจัย
มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

โครงการอบรมจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ เขตสุขภาพที่ 5

จัดโดย โรงพยาบาลนครปฐม ร่วมกับ สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ และ
ชมรมจริยธรรมวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)
วันศุกร์ที่ 18 ตุลาคม 2567 เวลา 08.00 - 16.45 น.
ณ ห้องประชุมจตุภีร์ ชั้น 4 อาคารผู้ป่วยนอกและอำนวยการ
บรรยายผ่านระบบ On-line

กำหนดการ

เวลา 08.00 - 08.30 น. ลงทะเบียน

เวลา 08.30 - 08.45 น. เปิดโครงการอบรม
โดย เกษิษฐา หึงสุภัทรา บุญเสริม
ผู้ตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุข เขตสุขภาพที่ 5
กล่าวรายงานโดย นายแพทย์สุรชัย โชคครุฑโชติ
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลนครปฐม

เวลา 08.45 - 10.15 น. ประวัติความเป็นมาของจริยธรรมวิจัยในคน
แนวปฏิบัติด้านจริยธรรมการวิจัยในคนและความรับผิดชอบในการดำเนินงานวิจัย
(Introduction: history, guideline, responsible conduct of research)
บรรยายโดย ดร.อโณทัย โกศาภิรักษ์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์



พักรับประทานอาหารว่าง

เวลา 10.30 - 12.00 น. บทบาทและหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมวิจัยและผู้วิจัย
(Roles and Responsibilities of Institutional Review Board and Researcher)
การจัดการผลประโยชน์ทับซ้อน (Conflict of Interest)
การประเมินคุณประโยชน์ต่อความเสี่ยง
(Risk and Benefit Assessment)
บรรยายโดย พ.อ.รศ.นพ.นิธิพันธ์ สุขสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า



พักรับประทานอาหารกลางวัน

เวลา 13.00 - 14.30 น. การวิจัยในกลุ่มเปราะบาง (Vulnerability)
หลักความเป็นส่วนตัวและการรักษาความลับ
(Privacy and Confidentiality)
บรรยายโดย ผศ.ดร.นพ.ญ.ณปภา เอี่ยมจิตรกุล
คณะทันตแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ



เวลา 14.30 - 15.30 น. กระบวนการขอความยินยอม
(Informed Consent Process)
บรรยายโดย พ.อ. ผศ. นพ. ไนยรัฐ ประสงค์สุข
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า



เวลา 15.30 - 16.30 น. พระราชบัญญัติข้อมูลส่วนบุคคลและประเด็นทางกฎหมายที่ควรรู้
(PDPA & Legal issues)
บรรยายโดย ผศ. พยส สุขสุเมธ
คณะวิทยาการจัดการ มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ วิทยาเขตศรีราชา



เวลา 16.30 - 16.45 น. ตอบคำถามประเด็นที่สงสัย

ผู้ร่วมอบรมทุกท่านที่เข้าร่วมอบรมครบและทำแบบประเมิน จะได้รับใบ CERTIFICATE





อบรมเชิงปฏิบัติการมาตรฐานและจริยธรรมการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับมนุษย์ : หลักสูตรการปกป้องอาสาสมัคร

วันที่ 14 พฤศจิกายน 2567 เวลา 8.00 - 16.45 น.

รูปแบบการจัดอบรมแบบออนไลน์ผ่านระบบสื่ออิเล็กทรอนิกส์ (Zoom)

จัดโดย สำนักงานการวิจัยแห่งชาติ ร่วมกับมหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
และ ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)

ลงทะเบียนโดยไม่มีค่าใช้จ่าย
ผู้ผ่านเกณฑ์การอบรมตามเงื่อนไขของ
หลักสูตรจะได้รับประกาศนียบัตร



ดร.จลิษฐ์ โกลาธิกรณ์



พ.อ.รศ.บพ.อริพันธ์ สุขสุนทร



ผศ.ดร.ทพญ.นพภา เว็บบ์จิรกุล พ.อ.ผศ.บพ.ไวยรัฐ ประสงค์สุข ผศ.พชร สุขสุนทร

ลงทะเบียน



กำหนดการ



☎ 026495000 ต่อ 17503 , 17506

🌐 <https://ersd.swu.ac.th>

หน่วยจริยธรรมและมาตรฐานการวิจัย
มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ



Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department

โครงการปรับปรุงระบบการเรียนการสอนทางอิเล็กทรอนิกส์
เพื่อส่งเสริมมาตรฐานการตรวจรับรองคุณภาพ
คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)

เพื่อปรับปรุงระบบการเรียนการสอนทางอิเล็กทรอนิกส์ (e-learning) ในรูปแบบ
web application ที่รองรับการแสดงผลทั้งบนคอมพิวเตอร์และอุปกรณ์มือถือ บน
พื้นฐานของชุดโปรแกรมประเภท **open source**

เพื่อปรับปรุงหลักสูตรและบทเรียนด้านจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
(Human Subject Protection : HSP)
และจรรยาวิชาชีพอิจัย (Responsible Conduct of Research : RCR)

โครงการปรับปรุงระบบการเรียนการสอนทางอิเล็กทรอนิกส์
เพื่อส่งเสริมมาตรฐานการตรวจรับรองคุณภาพ
คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)



คู่มือ
การใช้งาน
E-Learning
สำหรับผู้ดูแลระบบ



คู่มือ
การใช้งาน
E-Learning
สำหรับอาจารย์



คู่มือ
การใช้งาน
E-Learning
สำหรับนักเรียน

โครงการปรับปรุงระบบการเรียนการสอนทางอิเล็กทรอนิกส์
เพื่อส่งเสริมมาตรฐานการตรวจรับรองคุณภาพ
คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)

- 1 History and Ethical Principles
- 2 IRB Regulations and Review Process
- 3 Informed Consent
- 4 Methodologies in Biomedical Research
- 5 Recorded-Based Research
- 6 Genetics Research
- 7 Social and Behavioral Research
- 8 Risk and Benefit Assessment
- 9 Populations in Research Requiring Additional Considerations and/or Protections (Vulnerability)
- 10 Research Involving Children
- 11 Research Involving Pregnant Women, Fetuses, and Neonates
- 12 Thai FDA-Regulated Research, US FDA and EU Directive
- 13 Research and Thailand PDPA, HIPAA Law and GDPR
- 14 Conflicts of Interest in Human Subjects Research

HSP

Good Clinical Practice Course for Clinical Trials Involving Drugs (ICH focus)

- 1 Overview of ICH GCP
- 2 Detecting and Evaluating Adverse Events
- 3 Reporting Serious Adverse Events in Investigations of Drugs and Biologics

Good Clinical Practice Course for Clinical Trials Involving Devices (international focus)

- Conducting Investigator-Initiated Clinical Investigations of Devices
- Investigator Obligations in FDA-Regulated Clinical Investigations of Devices
- Managing Investigational Devices According to GCP Requirements
- Monitoring Clinical Investigations of Devices
- Reporting Requirements for Clinical Investigations of Devices

2

โครงการปรับปรุงระบบการเรียนการสอนทางอิเล็กทรอนิกส์
เพื่อส่งเสริมมาตรฐานการตรวจรับรองคุณภาพ
คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)

RCR

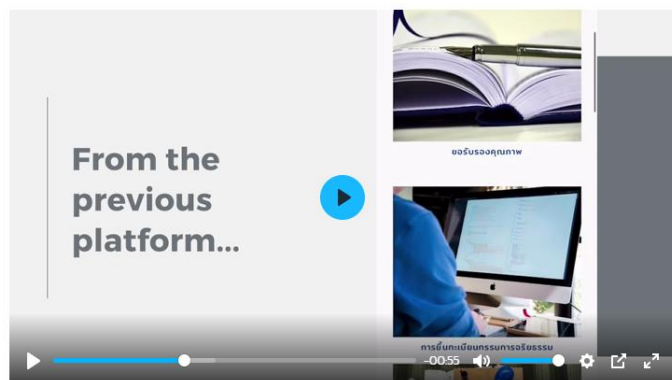
1 Authorship
2 Collaborative Research
3 Conflict of Interest
4 Data management
5 Mentoring

6 Peer Review
7 Plagiarism
8 Reproducibility of Research Results
9 Research misconduct
10 Research Involving Human Subjects

2

โครงการปรับปรุงระบบการเรียนการสอนทางอิเล็กทรอนิกส์
เพื่อส่งเสริมมาตรฐานการตรวจรับรองคุณภาพ
คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)

Human Subject Protection (HSP)



Admin Teacher

☆ 14 บทเรียน
💬 14 แบบทดสอบ
🕒 407 นาที

[สมัครเรียน](#)

จริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

จุดประสงค์
เรียนรู้จริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

เนื้อหาในคอร์สเรียน

[เรียนต่อ](#)

History and Ethical Principles

บทเรียน History and Ethical Principles

[Download เอกสาร](#) 17 นาที

(Post Test) แบบทดสอบ History and Ethical Principles

[แบบทดสอบ](#)



คอร์สเรียน

ค้นหาคอร์สเรียน...

Human Subject Protection (HSP)

จริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

Responsible Conduct of Research (RCR)

จรรยาวิชาชีพวิจัย

<https://elearning-necast.nrct.go.th/>

โครงการการพัฒนาผู้ตรวจรับรองคุณภาพฝึกหัดตามระบบการประกัน
คุณภาพการปฏิบัติหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
NECAST ACCREDITATION PROGRAM (60 คนต่อปี)
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)

การอบรมก่อนการตรวจรับรองฯ และปฐมนิเทศ

คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคน วิทยาลัยพยาบาลบรมราชชนนีนี จักรีรัช

วันที่ ๒ กันยายน ๒๕๖๗ ผ่านระบบ online (zoom)

หัวข้อบรรยายที่ ๑ แนวทาง/ ฎระเบียบที่เป็นพื้นฐานการประเมิน

๐๙:๐๐ - ๐๙:๔๕

ฎระเบียบระดับชาติและระดับสากล

โดย (พันเอก ศาสตราจารย์ นายแพทย์ ชาญชัย ไตรวาริ)

หัวข้อบรรยายที่ ๒ กรอบในการประเมิน

๐๙:๔๕-๑๐:๓๐

การประเมินความเสี่ยง/ผลประโยชน์

โดย (พันเอก รองศาสตราจารย์ นายแพทย์ นิธิพันธ์ สุขสุเมฆ)

๑๐:๓๐-๑๐:๔๕

ช่วงพัก

๑๐:๔๕- ๑๑:๓๐

การประเมินคุณภาพในการพิจารณาโครงการ

โดย (พันเอก รองศาสตราจารย์ นายแพทย์ นิธิพันธ์ สุขสุเมฆ)

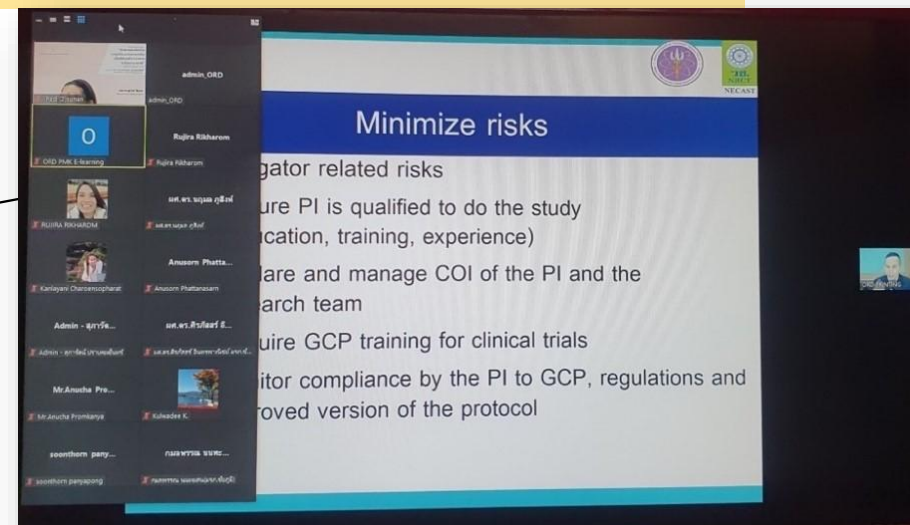
๑๑:๓๐-๑๒:๐๐

การนำเสนอการปิดประชุมและรายงานการตรวจรับรองคุณภาพฯ

โดย (พันเอก รองศาสตราจารย์ นายแพทย์ นิธิพันธ์ สุขสุเมฆ)

๑๒:๐๐-๑๓:๐๐

พักรับประทานอาหารกลางวัน



Minimize risks

- Investigator related risks
- Ensure PI is qualified to do the study (education, training, experience)
- Identify, disclose, and manage COI of the PI and the research team
- Require GCP training for clinical trials
- Monitor compliance by the PI to GCP, regulations and approved version of the protocol



admin_ORD's screen

Assoc.Prof.
NITHIPUN SUKSUMEK
MD

Department of Pediatrics
Phramongkutklao
College of Medicine

Assistant secretary IRBRTA
Secretary CREC-Peds Panel
Public Relation Assistant of
FERCIT
NECAST Surveyor

3

โครงการการพัฒนาผู้ตรวจรับรองคุณภาพฝึกหัดตามระบบการประกัน
คุณภาพการปฏิบัติหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
NECAST ACCREDITATION PROGRAM (60 คนต่อปี)
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)



3

โครงการการพัฒนาผู้ตรวจรับรองคุณภาพฝึกหัดตามระบบการประกัน
คุณภาพการปฏิบัติหน้าที่ของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
NECAST ACCREDITATION PROGRAM (60 คนต่อปี)
(ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2566 – ปัจจุบัน)



โครงการจัดทำคู่มือผู้ตรวจรับรองคุณภาพ คณะกรรมการจริยธรรมวิจัยในมนุษย์ NECAST SURVEYOR GUIDELINE (ทุนสำนักงานการวิจัยแห่งชาติ พ.ศ.2567 – ปัจจุบัน)



สารบัญ

สาระสำคัญ	หน้า
บทนำ	1
บทที่ 1 : ระบบรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ของประเทศไทย	3
- ระดับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ของประเทศไทย	3
- โครงสร้างและการบริหารระบบรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ของประเทศไทย	4
บทที่ 2 : การเตรียมการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1 และ ระดับ 2	8
- แบบคำร้องในการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	8
- การพิจารณาการขอรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1	9
- การพิจารณาการขอรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2	10
บทที่ 3 : องค์ประกอบและคุณสมบัติของคณะผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	
- การตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1	
- การตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2	
- คุณสมบัติของคณะผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	
- กระบวนการแต่งตั้งผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	
- การพ้นสภาพการเป็นผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	
- การประสานงานกับคณะผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2	
- การรับสมัครและการคัดเลือกผู้ตรวจรับรองฯ ผักไห่	
- การรับสมัครและการคัดเลือกผู้สังเกตการณ์	

คู่มือผู้ตรวจรับรองคุณภาพ คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (NECAST Surveyor Guideline)

- บทที่ 4 : กระบวนการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การจัดส่งเอกสารประกอบการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1
 - การตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2
 - การเตรียมความพร้อมในการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การฝึกอบรมการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การประเมินผลการฝึกอบรมระหว่างตรวจรับรองฯ
 - การดำเนินการตรวจประเมินและการรับรองคุณภาพ
 - การเปิดประชุม
 - การเยี่ยมชมสถานที่
 - การทบทวนเอกสาร
 - การสัมภาษณ์ตัวแทนคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การสังเกตการณ์การประชุมของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การประชุมสรุปผลประจำวัน
 - การปิดการประชุม
 - การออกใบรับรองการตรวจเยี่ยม
- บทที่ 5 : การเขียนรายงานการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การเขียนร่างรายงานการตรวจรับรองฯ
 - การตรวจสอบร่างรายงานการตรวจรับรองฯ
 - การจัดทำ การส่ง และการรับรองรายงานการตรวจรับรองฯ ฉบับสมบูรณ์
 - การส่งรายงานการตรวจรับรองฯ ให้คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การพิจารณาแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไข

- การเสนอผลการตรวจรับรองฯ ต่อคณะกรรมการรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ เพื่อพิจารณาตัดสิน
- บทที่ 6 : การติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การคัดเลือกผู้ตรวจติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การเตรียมพร้อมในการเข้าตรวจติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การเข้าตรวจติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
 - การรายงานผลการประเมินผลการตรวจติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- ภาคผนวก ก :
คณะผู้รับผิดชอบโครงการจัดทำคู่มือผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (NECAST Surveyor Guideline)
- ภาคผนวก ข :
แบบฟอร์มที่ใช้ในการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- ภาคผนวก ค :
แผนภูมิการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1
- ภาคผนวก ง :
แผนภูมิการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2
- ภาคผนวก จ :
แผนภูมิการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 3



Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department

คู่มือผู้ตรวจรับรองคุณภาพ คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (NECAST Surveyor Guideline)



สารบัญ

สาระสำคัญ

หน้า

บทนำ	1
บทที่ 1 : ระบบรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ของประเทศไทย	
- ระดับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ของประเทศไทย	3
- โครงสร้างและการบริหารระบบรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ของประเทศไทย	4
บทที่ 2 : การเตรียมการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1 และ ระดับ 2	
- แบบคำร้องในการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	8
- การพิจารณาการขอรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1	9
- การพิจารณาการขอรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2	10
บทที่ 3 : องค์ประกอบและคุณสมบัติของคณะผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	
- การตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1	
- การตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2	
- คุณสมบัติของคณะผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	
- กระบวนการแต่งตั้งผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	
- การพ้นสภาพการเป็นผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์	
- การประสานงานกับคณะผู้ตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2	
- การรับสมัครและการคัดเลือกผู้ตรวจรับรองฯ ฝึกหัด	
- การรับสมัครและการคัดเลือกผู้สังเกตการณ์	



Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department

- การจัดส่งเอกสารประกอบการตรวจรับรองคุณภาพ
คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

บทที่ 4 : กระบวนการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

- การตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรม
การวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1
- การตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรม
การวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2
- การเตรียมความพร้อมในการตรวจรับรองคุณภาพ
คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การฝึกอบรมการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการ
จริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การประเมินหลังการฝึกอบรมระหว่างตรวจรับรองฯ
สำหรับผู้ตรวจรับรองฯ ฝึกหัด
- การดำเนินการตรวจประเมินและการรับรองคุณภาพ
- การเปิดประชุม
- การเยี่ยมชมสถานที่
- การทบทวนเอกสาร
- การสัมภาษณ์ตัวแทนคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัย
ในมนุษย์
- การสังเกตการณ์การประชุมของคณะกรรมการจริยธรรม
การวิจัยในมนุษย์
- การประชุมสรุปผลประจำวัน
- การปิดการประชุม
- การออกใบรับรองการตรวจเยี่ยม

**บทที่ 5 : การเขียนรายงานการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการ
วิจัยในมนุษย์**

- การเขียนร่างรายงานการตรวจรับรองฯ
- การตรวจสอบร่างรายงานการตรวจรับรองฯ
- การจัดทำ การส่ง และการรับรองรายงานการตรวจรับรองฯ
ฉบับสมบูรณ์
- การส่งรายงานการตรวจรับรองฯ ให้คณะกรรมการ
จริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การพิจารณาแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไข

- การเสนอผลการตรวจรับรองฯ ต่อคณะกรรมการรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ เพื่อพิจารณาตัดสินใจ

บทที่ 6 : การติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

- การคัดเลือกผู้ตรวจติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การเตรียมพร้อมในการเข้าตรวจติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การเข้าตรวจติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์
- การรายงานผลการประเมินผลการตรวจติดตามแผนดำเนินการปรับปรุงแก้ไขของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

ภาคผนวก ก :

คณะผู้รับผิดชอบโครงการจัดทำคู่มือผู้ตรวจรับรองคุณภาพ
คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (NECAST Surveyor
Guideline)

ภาคผนวก ข :

แบบฟอร์มที่ใช้ในการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรม
การวิจัยในมนุษย์

ภาคผนวก ค :

แผนภูมิการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรม
การวิจัยในมนุษย์ ระดับ 1

ภาคผนวก ง :

แผนภูมิการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรม
การวิจัยในมนุษย์ ระดับ 2

ภาคผนวก จ :

แผนภูมิการขอรับการตรวจรับรองคุณภาพคณะกรรมการจริยธรรม
การวิจัยในมนุษย์ ระดับ 3

5

การอบรมจริยธรรมวิจัยรูปแบบอื่น ๆ ให้กับสถาบันการศึกษา สถาบันวิจัยภาครัฐและภาคเอกชน



Mahidol University
Faculty of Tropical Medicine



สำนักงานบริการการวิจัย
คณะเวชศาสตร์เขตร้อน มหาวิทยาลัยมหิดล

ขอเชิญชวน...ผู้สนใจเข้าร่วมอบรมหลักสูตร Responsible Conduct of Research (RCR)

Episode 6/15

Conflicts of Interest & Commitment: Navigating Professional, Financial, and Time Management Dilemmas

วันพฤหัสบดีที่ 24 เมษายน 2568 | เวลา 13.00 - 15.00 น.

ห้องประชุมเฉลิมพระเกียรติ อาคารเฉลิมพระเกียรติ คณะเวชศาสตร์เขตร้อน มหาวิทยาลัยมหิดล





สแกน QR Code
ลงทะเบียนเข้าร่วมอบรม

- ✔ จัดรูปแบบ Hybrid
- ✔ บรรยายภาษาไทย
- ✔ ฟรีไม่เสียค่าใช้จ่าย

ลงทะเบียนภายในวันที่ 18 เมษายน 2568

สอบถามเพิ่มเติม:
นางสาวสุภาภรณ์ สัตยธรรม
Tel: 02-3549100-4 ต่อ 1349, 1525 หรือ 02-3069126
E-mail: ectropmed@gmail.com

วิทยากร
พินเอก รองศาสตราจารย์ นพ.นิธิพันธ์ สุขสุเมธ
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

DAY 1

วิทยากรแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

พ.อ.สท.พ.ว.นิธิพันธ์ สุขสุเมธ
"Basic ethical principles & Updating Ethical Guidelines/Regulations"

คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

รศ.พญ.ณัฐจิรา สิริธรรมกุล
"Risk-benefit Assessment" & "Privacy & Confidentiality"

ผศ.พญ.อสิลา ดำรงบง
"Informed Consent & Recruitment"

รศ.พญ.สุชา สิริธรรม
"Vulnerable Populations & Additional Safeguards"

Panel Discussion:

- 1) Common Pitfalls and Challenges in Human Research Ethics
- 2) Ethical Considerations in Social Sciences and Behavioral Research

รศ.ดร.นิมิต มรกต
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

ผศ.ดร.ศิวารัตน์ ศิระศิริประสาธน์
สำนักวิจัยแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

อ.ดร.ณัฐธรรมา ป้าฟ้า
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

รศ.ดร.พ.ว.ณัฐ คุณรังษิสมบุญ
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

DAY 2

คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

รศ.ดร.พ.ว.ณัฐ คุณรังษิสมบุญ
"Introduction to Good Clinical Practice (with ICH E6(R3) update) & Essential Records"

รศ.ดร.พญ.กวิธยา สุจริตถัก
"Investigator/Researcher's Roles & Responsibilities"

ผศ.พญ.อสิลา ดำรงบง
"Institutional review board/ Research Ethics Committee's Roles & Responsibilities"

บริษัทเอสเอ็มเอ็นบี (ประเทศไทย) จำกัด

กัญ จิตต์รัตน์ สัมบุณย์
"Sponsor's Roles & Responsibilities (Part I)"

กัญ ชาติลา หัตถกิจโกวิท
"Sponsor's Roles & Responsibilities (Part II)"

Panel Discussion:

"Major changes and Practical Applications of ICH E6(R3) in Research Settings in Thailand"

รศ.ดร.นิมิต มรกต
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

ศ.พญ.อสิลา ดำรงบง
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

รศ.พญ.สุชา สิริธรรมกุล
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

รศ.ดร.พ.ว.ณัฐ คุณรังษิสมบุญ
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่

ขอเชิญชวนอาจารย์ นักวิจัย นักศึกษาและผู้สนใจ
เข้าร่วมอบรม (ออนไลน์) หัวข้อ

Human Subject Protection & Good Clinical Practice

จัดโดย งานบริหารงานวิจัย คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
ร่วมกับ ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)

28-29 เมษายน 2568 | 08.00 - 16.30 น.

การอบรมนี้ฟรีในภาคเรียนปี
สำหรับผู้เข้ารับการอบรม

ลงทะเบียนได้ตั้งแต่บัดนี้ ถึง 21 เมษายน 2568
หรือให้ผู้ลงทะเบียนกับตามกำหนด
ผู้ลงทะเบียนสามารถเข้าดูวิดีโอย้อนหลังได้ในระยะเวลาที่กำหนด

ค่าบริการวิชาการ 1,000 บาท
(บุคลากรหรือนักศึกษาที่มหาวิทยาลัยเชียงใหม่ได้รับการยกเว้นค่าบริการวิชาการ)

ติดต่อสอบถามเพิ่มเติมที่ คุณอภิญญา อินทยศ
Tel.053-936643 , E-mail : hspgcp.med.cmu@gmail.com

ผู้ดำเนินรายการ : รศ.ดร.พ.ว.ณัฐ คุณรังษิสมบุญ

SCAN QR CODE
ตารางกำหนดการอบรม
และลงทะเบียน

ผ่านระบบ ZOOM



Facebook: คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่ (official)

<https://www.med.cmu.ac.th/>

คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
Faculty of Medicine Chiang Mai University

LINE, Instagram, Twitter, Telegram, Facebook, YouTube, Spotify, etc.

MEDCMU

Conflicts of Interest

Update in Laws and Regulation



Mahidol University
Faculty of Tropical Medicine



สำนักงานบริการการวิจัย
คณะเวชศาสตร์เขตร้อน มหาวิทยาลัยมหิดล



Institutional Review Board
Royal Thai Army Medical Department

ขอเชิญชวน..ผู้สนใจเข้าร่วมอบรมหลักสูตร Responsible Conduct of Research (RCR)

Episode
6/15

Conflicts of Interest & Commitment: Navigating Professional, Financial, and Time Management Dilemmas

วันพฤหัสบดีที่ 24 เมษายน 2568 | เวลา 13.00 – 15.00 น.



ห้องประชุมเฉลิมพระเกียรติ อาคารเฉลิมพระเกียรติ
คณะเวชศาสตร์เขตร้อน มหาวิทยาลัยมหิดล



สแกน QR Code
ลงทะเบียนเข้าร่วมอบรม

- ✓ จัดรูปแบบ Hybrid
- ✓ บรรยายภาษาไทย
- ✓ ฟรีไม่เสียค่าใช้จ่าย

ลงทะเบียนภายในวันที่ 18 เมษายน 2568

สอบถามเพิ่มเติม:

นางสาวสุภาภรณ์ สันฐะธีร

Tel: 02-3549100-4 ต่อ 1349, 1525 หรือ 02-3069126

E-mail: ectropmed@gmail.com

วิทยากร

พันเอก รองศาสตราจารย์ นพ.นิธิพันธ์ สุขสุเมข

วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า



DAY 1

วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า



พ.อ.รศ.บว.อุไธรัตน์ สุบสมบุณ
"Basic ethical principles & Updating
Ethical Guidelines/Regulations"

คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่



รศ.พญ.ณัฐรุจ วัชรธรรณดิฐกุล
"Risk-benefit Assessment"
"Privacy & Confidentiality"



ผศ.พญ.อลิสรา ดำรงมณี
"Informed Consent & Recruitment"



รศ.พญ.สุชญา สิวอรรณ
"Vulnerable Populations &
Additional Safeguards"

Panel Discussion:

- 1] Common Pitfalls and Challenges in Human Research Ethics
- 2] Ethical Considerations in Social Sciences and Behavioral Research



รศ.ดร.นิมิตร มรกต
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่



ผศ.ดร.ศิวกรณ ศิวะศิลป์ประศาสน์
สำนักวิชาแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยแม่ฟ้าหลวง



อ.ดร.ณัฐธรรมา น้าฟ้า
คณะศึกษาศาสตร์ มหาวิทยาลัยบูรพา



รศ.ดร.บว.ณัฐ คุณรังษิสมบุรณ์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่



**คณะแพทยศาสตร์
มหาวิทยาลัยเชียงใหม่**



ขอเชิญชวนอาจารย์ นักวิจัย นักศึกษาและผู้สนใจ
เข้าร่วมอบรม (ออนไลน์) หัวข้อ

Human Subject Protection & Good Clinical Practice

จัดโดย งานบริหารงานวิจัย คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
ร่วมกับ ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)

28-29 | 08.00 – 16.30 น.
เมษายน 2568



การอบรมนี้มีใบประกาศนียบัตร
สำหรับผู้ผ่านการอบรม

ผ่านระบบ
ZOOM

ลงทะเบียนได้ตั้งแต่บัดนี้ ถึง 21 เมษายน 2568

หรือได้ผู้ลงทะเบียนครบตามกำหนด
ผู้ลงทะเบียนสามารถเข้าดูวิดีโอย้อนหลังได้ในช่วงเวลาที่กำหนด

ค่าบริการวิชาการ 1,000 บาท

(บุคลากรหรือนักศึกษามหาวิทยาลัยเชียงใหม่ได้รับการยกเว้นค่าบริการวิชาการ)

ติดต่อสอบถามเพิ่มเติมที่ คุณอภิญา อินทะยศ
Tel.053-936643 , E-mail : hspgcp.med.cmu@gmail.com

ผู้ดำเนินรายการ : รศ.ดร.บว.ณัฐ คุณรังษิสมบุรณ์

SCAN
QR CODE

ตารางกำหนดการอบรม
และลงทะเบียน



DAY 2

คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่



รศ.ดร.บว.ณัฐ คุณรังษิสมบุรณ์
"Introduction to Good Clinical Practice
(with ICH E6(R3) update) & Essential
Records"



รศ.ดร.พญ.กวีติยา สุธิดธักษ์
"Investigator/Researcher's Roles
& Responsibilities"



ผศ.พญ.อลิสรา ดำรงมณี
"Institutional review board/ Research
Ethics Committee's Roles &
Responsibilities"

บริษัทแอสตราเซนเนกา (ประเทศไทย) จำกัด



ภญ.ฐิติรัตน์ ลิ้มบุญ
"Sponsor's Roles & Responsibilities
(Part I)"



ภญ.ชาลิสา หัตถกิจโกวิท
"Sponsor's Roles & Responsibilities
(Part II)"

Panel Discussion:

"Major changes and Practical Applications of
ICH E6(R3) in Research Settings in Thailand"



รศ.ดร.นิมิตร มรกต
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่



ศ.พญ.ธันยวีร์ ภูธนกิจ
คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย



รศ.พญ.สมฤดี จิตศิริจริญกุล
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล



รศ.ดร.บว.ณัฐ คุณรังษิสมบุรณ์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่



คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
(official)



<https://www.med.omu.ac.th/>



คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
Faculty of Medicine Chiang Mai University



: MEDCMU

5

การอบรมจริยธรรมวิจัยรูปแบบอื่น ๆ
ให้กับสถาบันการศึกษา สถาบันวิจัยภาครัฐและภาคเอกชน

 ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
Forum for Ethical Review Committees in Thailand

การพัฒนาคู่มือมาตรฐานการปฏิบัติงาน (SOP)
และประเด็นการนำไปใช้

 **TEAM WORK**



พ.อ.รศ.นพ.นิธิพันธ์ สุขสุเมฆ
PUBLIC RELATION OF FERCIT
SECRETARY OF CREC
PEDIATRIC PANEL
ASSISTANT SECRETARY
IRBRTA
SIDCER-FERCAP SURVEYOR

SOP Preparation

Good Clinical Practice Ethical Dilemma



พ.อ.รศ.นพ.นิธิพันธ์ สุขสุเมฆ



Division Head, Neonatology Unit, Phramongkutkloao College of Medicine
Secretary of Forum of Ethical Review Committees in Thailand (FERCIT)
Assistant Secretary of Institutional Review Board Royal Thai Army (IRBRTA)
Secretary of Central Research Ethics Committee (CREC)
Inspector and Committee of Thai Clinical Trial Registry (TCTR)

Basic GCP for Medical Student



ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
Forum for Ethical Review Committees in Thailand

การพัฒนาคู่มือมาตรฐานการปฏิบัติงาน (SOP) และประเด็นการนำไปใช้



พ.อ.รศ.นพ.นิธิพันธ์ สุขสุเมฆ

PUBLIC RELATION OF FERCIT

SECRETARY OF CREC
PEDIATRIC PANEL

ASSISTANT SECRETARY
IRBTA

SIDCER-FERCAP SURVEYOR

Good Clinical Practice Ethical Dilemma



พ.อ.รศ.นพ.นิธิพันธุ์ สุขสุเมฆ



Division Head. Neonatology Unit. Phramongkutklao College of Medicine
Secretary of Forum of Ethical Review Committees in Thailand (FERCIT)
Assistant Secretary of Institutional Review Board Royal Thai Army (IRBRTA)
Secretary of Central Research Ethics Committee (CREC)
Inspector and Committee of Thai Clinical Trial Registry (TCTR)

5

การอบรมจริยธรรมวิจัยรูปแบบอื่น ๆ
ให้กับสถาบันการศึกษา สถาบันวิจัยภาครัฐและภาคเอกชน



สมาคมโรคระบบหายใจและเวชบำบัดวิกฤตในเด็กแห่งประเทศไทย
THE THAI SOCIETY OF PEDIATRIC RESPIRATORY AND CRITICAL CARE MEDICINE

ร่วมกับ
สาขาวิชาการระบบการหายใจและเวชบำบัดวิกฤต กองกุมารเวชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า
คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาล มหาวิทยาลัยนวมินทราธิราช
และสาขาวิชาโรคระบบการหายใจ ภาควิชากุมารเวชศาสตร์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

ขอเชิญผู้สนใจเข้าร่วมประชุมวิชาการ

**INTERHOSPITAL PEDIATRIC CHEST
CONFERENCE**

20 MAR 2025

**Meeting ID:
987 5985 2207
PASSCODE: 647577**

**จัดรูปแบบ Onsite
และ Online**

วิทยาการ
พ.อ.รศ. นพ. นิธิพันธ์ สุขสุเมธ
หัวหน้าหน่วยการรกแรกเกิด กอง
กุมารเวชกรรม
โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

ผู้นำเสนอ
พญ. ยุกาวดี พรหมชัย
Fellow Chest
โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

13.00 -14.00 u.
Ethical viewpoints and
PDPA compliance in
medical research

14.00-15.00 u.
Case discussion :
A 15 years old cheerleader
presented with chest pain
on exertion for 9 months



คณะกรรมการฝึกอบรมและสอบความรู้
อนุสาขากุมารเวชศาสตร์ทารกแรกเกิดและปริกำเนิด

การเรียนรู้การสอนร่วมสำหรับแพทย์ประจำบ้านต่อยอด
วันศุกร์ที่ 13 ธันวาคม 2567 เวลา 13.00-14.30 น.

ETHICAL VIEWPOINTS AND PDPA COMPLIANCE IN NEONATAL-PERINATAL RESEARCH



Presented by:

พ.อ. รศ. นพ. นิธิพันธ์ สุขสุเมธ



Zoom Cloud Meetings
Meeting ID: 922 2419 8652
Passcode: 131224

PDPA Compliance in Conducting a Research



สมาคมโรคระบบหายใจและเวชบำบัดวิกฤตในเด็กแห่งประเทศไทย
THE THAI SOCIETY OF PEDIATRIC RESPIRATORY AND CRITICAL CARE MEDICINE

ร่วมกับ

สาขาวิชาระบบการหายใจและเวชบำบัดวิกฤต กองกุมารเวชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า
คณะแพทยศาสตร์วชิรพยาบาล มหาวิทยาลัยนวมินทราธิราช
และสาขาวิชาโรคระบบการหายใจ ภาควิชากุมารเวชศาสตร์
คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

ขอเชิญผู้สนใจเข้าร่วมประชุมวิชาการ

INTERHOSPITAL PEDIATRIC CHEST CONFERENCE

20 MAR 2025

Meeting ID:
987 5985 2207
PASSCODE: 647577



ห้องประชุมย่อย ชั้น 10
อาคารพัชรกิติยาภา
โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

จัดรูปแบบ Onsite
และ Online

วิทยากร

พ.อ.รศ.นพ.นิริพันธ์ สุกสมน
หัวหน้าหน่วยการรณการเกิด กอง
กุมารเวชกรรม
โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า



ผู้นำเสนอ

พญ. ยุพาวัต ปรมชัย
Fellow Chest
โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า



✓ 13.00 -14.00 น.

Ethical viewpoints and
PDPA compliance in
medical research

✓ 14.00-15.00 น.

Case discussion :
A 15 years old cheerleader
presented with chest pain
on exertion for 9 months



คณะกรรมการฝึกอบรมและสอบความรู้
อนุสาขากุมารเวชศาสตร์ทารกแรกเกิดและปริกำเนิด

การเรียนการสอนร่วมสำหรับแพทย์ประจำบ้านต่อยอด
วันศุกร์ที่ 13 ธันวาคม 2567 เวลา 13.00-14.30 น.

ETHICAL VIEWPOINTS AND PDPA COMPLIANCE IN NEONATAL-PERINATAL RESEARCH



Zoom Cloud Meetings

Meeting ID: 922 2419 8652

Passcode: 131224

Presented by:

พ.อ. รศ. นพ. นิธิพันธ์ สุขสุเมข

