

ใบลงทะเบียน

การฝึกอบรม เรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี Good Clinical Practice : GCP” รุ่นที่ 2 (Refresh GCP)

(กรุณาพิมพ์ หรือ เขียนตัวบรรจง)

ชื่อ (น.ส. / นาง / นาย).....

นามสกุล.....

Name (ตัวพิมพ์ใหญ่).....

Last Name (ตัวพิมพ์ใหญ่).....

อาหารที่รับประทาน ☐ อิสลาม ☐ มังสวิรัติ

☐ ปกติ ☐ อื่นๆ ระบุ.....

สังกัด.....

ที่อยู่ติดต่อได้สะดวก.....

เลขที่..... ถนน.....

แขวง..... เขต.....

จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์.....

เบอร์มือถือ.....

เบอร์โทรศัพท์ที่ทำงาน.....

E-mail.....

ค่าลงทะเบียน ท่านละ 2,200 บาท

ชำระค่าลงทะเบียนแล้วกรุณาส่งหลักฐานการชำระเงินด้วยค่ะ
ส่งมาที่ E-Mail : academic.rama@gmail.com

วิธีการชำระค่าลงทะเบียน

- 1) **เงินสด** ชำระเงินได้ที่งานบริการวิชาการ อาคารวิจัยและ
สวัสดิการ ชั้น 1 คณะแพทยศาสตร์ โรงพยาบาลรามาธิบดี
- 2) **ใบ Pay in** ศูนย์การจัดประชุมวิชาการรามาธิบดี สามารถดาวน์โหลดใบ Pay in สำหรับชำระค่าลงทะเบียนได้ที่
www.acmrrama.com
- 3) **ใบนำฝาก** ได้เฉพาะธนาคารไทยพาณิชย์ทุกสาขา
ชื่อบัญชี “เงินรายได้คณะแพทยศาสตร์ รพ.รามาธิบดี”
เลขที่บัญชี 026-3-04247-7
- 4) **เช็ค** ส่งจ่ายในนาม “เงินรายได้คณะแพทยศาสตร์ รพ.
รามาธิบดี”
- 5) **ขอสงวนสิทธิ์** ไม่คืนเงินค่าลงทะเบียน ไม่ว่ากรณีใดๆ

สอบถามรายละเอียด / แจ้งยกเลิก / ยืนยันการชำระเงิน

ติดต่อได้ที่ คุณรจนา บุญเลิศกุล

งานบริการวิชาการ อาคารวิจัยและสวัสดิการ ชั้น 1
โทร. 02-201-2193, 02-201-1542 Fax. 02-201 2607

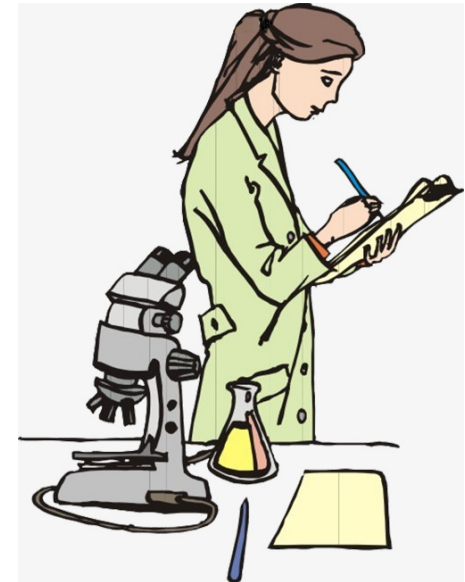
เมื่อชำระค่าลงทะเบียนแล้วกรุณา ส่งหลักฐานการชำระเงิน
มาที่ E-Mail : academic.rama@gmail.com



มหาวิทยาลัยมหิดล
คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามาธิบดี

จัดการฝึกอบรม

เรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี Good Clinical Practice : GCP” รุ่นที่ 2 (Refresh GCP)



วันศุกร์ ที่ 15 มิถุนายน 2561

ห้อง 810B ชั้น 8 อาคารเรียนและปฏิบัติการรวม
ด้านการแพทย์และโรงเรียนพยาบาลรามาธิบดี

ลงทะเบียนออนไลน์
www.acmrrama.com

การฝึกอบรม เรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี Good Clinical Practice : GCP” รุ่นที่ 2 (Refresh GCP)

หลักการและเหตุผล

งานวิจัยทางคลินิกเป็นจุดเด่นของการวิจัยในโรงพยาบาลรามาธิบดี และทำให้เกิดการพัฒนาองค์ความรู้ต่างๆ อย่างเป็นระบบและต่อเนื่องด้วยมาตรฐานสากลเป็นที่ยอมรับ ดังนั้นจึงต้องมีการพัฒนาโครงสร้างและมาตรฐานของงานวิจัยทางคลินิกให้เป็นที่ยอมรับ ซึ่งกระบวนการวิจัยนั้นมีความจำเป็นต้องมีการพัฒนาอย่างเป็นระบบและต่อเนื่อง ทั้งนี้แพทย์ พยาบาลที่ทำงานเกี่ยวกับการวิจัยจึงต้องทราบถึงระเบียบวิธีการ แบบแผน และการดำเนินงานวิจัยอย่างถูกต้อง ซึ่งการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี เป็นแนวทางสำหรับดำเนินการศึกษาวิจัยทางคลินิกที่ทั่วโลกและนานาชาติใช้เป็นกรอบการทำงานในการดำเนินการศึกษาวิจัยทางคลินิก เพื่อให้ข้อมูลการวิจัยนั้นถูกต้อง น่าเชื่อถือ รวมทั้งเป็นการรับประกันว่าสิทธิ ความปลอดภัยและความเป็นอยู่ที่ดีของอาสาสมัครได้รับการคุ้มครอง ซึ่งจำเป็นจะต้องมีการพัฒนาแพทย์ พยาบาลวิจัยที่ทำงานทางด้านการศึกษาวิจัยทางคลินิกอย่างต่อเนื่อง

หน่วยวิจัยทางคลินิก คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามาธิบดี ตระหนักถึงความสำคัญนี้ จึงจัดให้มีการฝึกอบรมเรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี” เพื่อเผยแพร่ เพิ่มพูนความรู้ สร้างเสริมประสบการณ์และทักษะในการดำเนินงานวิจัยทางคลินิกตามมาตรฐานการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดีให้แก่แพทย์ พยาบาลวิจัย รวมทั้งผู้ที่สนใจ ให้เป็นผู้ที่มีความสามารถที่จะดำเนินการศึกษาวิจัยทางคลินิกได้อย่างมีคุณภาพต่อไป

วัตถุประสงค์

- เพื่อให้ผู้เข้าอบรมมีความรู้ ความเข้าใจในการปฏิบัติงานวิจัยตามกฎเกณฑ์มาตรฐานในการวิจัยทางคลินิกที่ดี
- เพื่อพัฒนาศักยภาพผู้ทำงานด้านวิจัยทางคลินิก

กลุ่มเป้าหมาย

แพทย์ พยาบาล และผู้ที่มีความสนใจในงานวิจัยทางคลินิก ที่มีความรู้เรื่อง GCP เบื้องต้นแล้ว จำนวน 80 คน

บุคลากรภายในคณะฯ	30 คน
บุคลากรภายนอกคณะฯ	50 คน

ติดต่อที่พักร

1. โรงแรมแบงค็อก มิตรทาวน์ โฮเทล

สนใจติดต่อ คุณศุภี โทร. 02-034-3888

- ห้องพักเดี่ยว 1,500 บาท (รวมอาหารเช้า)
- ห้องพักร่วม 1,500 บาท (รวมอาหารเช้า)

2. โรงแรมเซ็นจูรี พาร์ค กรุงเทพฯ

สนใจติดต่อ คุณมณีนรัตน์ โทร. 097 – 941 - 4916

- ห้องพักเดี่ยว 1,500 บาท (รวมอาหารเช้า)
- ห้องพักร่วม 1,800 บาท (รวมอาหารเช้า)

3. โรงแรมสุโกศล

สนใจติดต่อ คุณขวัญเรือน โทร. 081 – 823 - 0882

- ห้องพักเดี่ยว 2,400 บาท (รวมอาหารเช้า)
- ห้องพักร่วม 2,600 บาท (รวมอาหารเช้า)

กำหนดการอบรม

วันศุกร์ ที่ 15 มิถุนายน 2561

- | | |
|---------------|--|
| 08.00 - 08.30 | Registration |
| 08.30 - 09.00 | Opening
By Dean or Designate |
| 09.00 - 09.30 | - How much do you know about GCP?
- Interactive Q&A to refresh your GCP knowledge |
| 09.30 - 10.30 | - The new ICH GCP E6 R2 regulations |
| 10.30 - 10.45 | Break |
| 10.45 - 12.00 | - Investigator oversight of clinical trials
Inspection readiness
- Good and poor practices relating to the oversight of trials and delegation of responsibilities
- Ethical issues
- Informed consent
- Protocol compliance |
| 12.00 - 13.00 | Lunch |
| 13.00 - 14.30 | - Source documents and documentation
- Pitfall and common findings
- Workshop & discussion |
| 14.30 - 14.45 | Break |
| 15.15 - 16.00 | - Safety detection and reporting
- Study drug management
- Workshop & discussion |
| 16.00 - 16.15 | Q & A |