

ใบลงทะเบียน

การฝึกอบรม เรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี

Good Clinical Practice : GCP” รุ่นที่ 2

(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 3,500 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) **ขอสงวนสิทธิ์** ไม่คืนเงินค่าลงทะเบียน ไม่ว่ากรณีใดๆ

ติดต่อที่พัก

1. โรงแรมแบงค็อก มิดทาวน์ โฮเทล

สนใจติดต่อ คุณคุปป์ โทร. 02-034-3888

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

2. โรงแรมเซ็นจูรี พาร์ค กรุงเทพฯ

สนใจติดต่อ คุณมณีนรัตน์ โทร. 097 - 941 - 4916

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

3. โรงแรมสุโกศล

สนใจติดต่อ คุณขวัญเรือน โทร. 081 - 823 - 0882

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

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

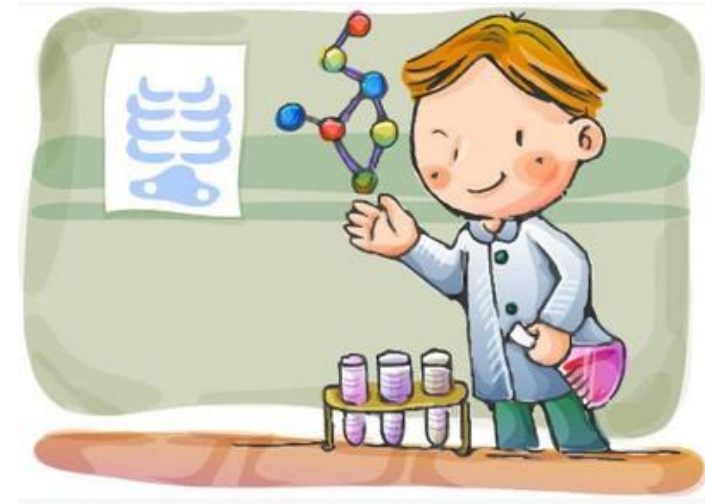


มหาวิทยาลัยมหิดล

คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามาธิบดี

จัดการฝึกอบรม

**เรื่อง “การปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี
Good Clinical Practice: GCP” รุ่นที่ 2**



ระหว่างวันที่ 13-14 สิงหาคม 2562

ห้องประชุม 910C ชั้น 9

อาคารเรียนและปฏิบัติการรวมด้านการแพทย์

และโรงเรียนพยาบาลรามาธิบดี

คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามาธิบดี

**ลงทะเบียนออนไลน์
www.acmrrama.com**

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

หลักการและเหตุผล

งานวิจัยถือเป็นหนึ่งในพันธกิจของคณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามาธิบดี เพื่อสร้างองค์ความรู้ด้านวิทยาศาสตร์สุขภาพและควรนำไปประยุกต์ใช้ เพื่อนำไปสู่การเป็นสถาบันทางการแพทย์ชั้นนำในระดับสากล ดังนั้นจึงต้องมีการพัฒนามาตรฐานกระบวนการวิจัยเพื่อให้การดำเนินการศึกษาวิจัยทางคลินิกมีคุณภาพได้มาตรฐาน แนวทางการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดีนั้น นับเป็นพื้นฐานสำคัญในการส่งเสริมการดำเนินการศึกษาวิจัยทางคลินิก เพื่อให้ข้อมูลการวิจัยนั้นถูกต้อง น่าเชื่อถือ รวมทั้งเป็นการรับประกันว่าสิทธิ ความเป็นส่วนตัวและความเป็นอยู่ที่ดีของอาสาสมัครได้รับการคุ้มครอง ซึ่งผู้วิจัยและผู้เกี่ยวข้องจำเป็นต้องมีพื้นฐานดังกล่าวในงานวิจัย

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

กำหนดการอบรม

วันอังคารที่ 13 สิงหาคม 2562

08.30 - 09.00 Registration

09.00 - 10.30 Overview of Ethical Principles in Human Research and Introduction to GCP

Pravich Tanyasittisuntom, MD.

10.30 - 10.45 Coffee Break

10.45 - 12.00 Introduction to the principles of ethics in human research and GCP (continued)

Pravich Tanyasittisuntom, MD.

12.00 - 13.00 Lunch Break

13.00 - 14.45 Training on GCP: Role & Responsibilities

Pravich Tanyasittisuntom, MD.

14.45 - 15.00 Coffee Break

15.00 - 15.30 Institutional review board (IRB)/independent ethics ethics committee (IEC)

Nitaya Jeanpan

15.30 - 16.30 Lecture: Informed consent

Nitaya Jeanpan

16.30 - 16.40 Q & A

วันพุธที่ 14 สิงหาคม 2562

08.45 - 09.00 Registration

09.00 - 10.15 Lecture: Safety reporting
Nitaya Jeanpan

10.15 - 10.30 Coffee Break

10.30 - 11.15 Investigational drug handling
Nitaya Jeanpan

11.15 - 12.00 ICH GCP: Essential Documents
Pravich Tanyasittisuntom, MD.

12.00 - 13.00 Lunch Break

13.00 - 13.30 ●Data collection and data management

●Informed Consent Process
Pravich Tanyasittisuntom, MD.

13.30 - 14.00 Subject recruitment, subject retention, and subject compliance
Pravich Tanyasittisuntom, MD.

14.00 - 14.15 Coffee Break

14.15 - 15.45 Quality control and quality assurance in clinical trial
Pravich Tanyasittisuntom, MD.

15.45 - 16.30 Test
Pravich Tanyasittisuntom, MD.

16.30 - 16.40 Q & A