

ศูนย์ส่งเสริมจริยธรรมการวิจัยในคน

# โครงการอบรมเพื่อเพิ่มพูนความรู้ ด้านจริยธรรมการวิจัยในคน

## Special points of interest:

- Quality Standard & Ethical Principles in Human Subject Research
- Introduction to ICH GCP
- Institutional review board (IRB)/independent ethics committee (IEC)
- Essential documents and document management
- Data collection and data management
- Informed consent
- Subject recruitment, subject retention, and subject compliance
- Investigational drug handling”
- Safety reporting
- Quality control (QC) and quality assurance (QA) in clinical trial

## Basic Good Clinical Practice (GCP) for Biomedical Research (GCP Training)

การวิจัยทางชีวการแพทย์

โดยเฉพาะการวิจัยยาและเวชภัณฑ์

ชนิดใหม่ จัดเป็นการวิจัยที่มีความ

เสี่ยงสูง หากเทียบกับการวิจัยทาง

สังคมและพฤติกรรมศาสตร์ จึงมี

การวางหลักปฏิบัติที่เรียกว่า

“**Good Clinical Practice (GCP)**” สำหรับการวิจัย

ทางคลินิก นักวิจัยที่จะดำเนินการ

วิจัยประเภทนี้ จะต้องได้รับการ

ฝึกอบรม GCP ก่อนดำเนินการ

วิจัยทางคลินิก

ศูนย์ส่งเสริมจริยธรรมการวิจัยใน

คน จึงมีแผนการที่จะจัดการ

ฝึกอบรมเรื่องนี้แก่นักวิจัยที่จะ

ทำงานวิจัยทางคลินิก ซึ่งมีขอบเขต

เพื่อการป้องกัน วินิจฉัยและรักษา

โรค รวมถึงการศึกษาถึงสาเหตุและ

พยาธิกำเนิดของโรค ซึ่งจะต้อง

ดำเนินการวิจัยในคน



Biomedical Research

เพียงท่านละ 600 บาท เท่านั้น

MU-CERT

สมัครออนไลน์ได้ที่ <http://tinyurl.com/GCP2558>

ศูนย์ส่งเสริมจริยธรรมการวิจัยในคนขอสงวนสิทธิ์ไม่คืนเงินค่าลงทะเบียนภายหลังการชำระแล้วในทุกกรณี

กรุณาส่งแบบสมัครเข้าร่วมโครงการอบรมฯ กลับมายัง

(นายสมกิจ ตุ่มฉิม) E – Mail: somkit.tum@mahidol.ac.th

ศูนย์ส่งเสริมจริยธรรมการวิจัยในคน มหาวิทยาลัยมหิดล สำนักงานอธิการบดี

999 ถ.พุทธมณฑลสาย 4 ต.ศาลายา อ.พุทธมณฑล จ.นครปฐม 73170

ภายในวันที่ 30 มกราคม 2558 หมายเลขโทรศัพท์ 02-849-6220, 02-849-6223 โทรสาร 02-849-6223