

โครงการจัดประชุมฝึกอบรม Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2017

โดย คณะกรรมการ CTC (Clinical Trial Center) ฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
ร่วมกับ ฝ่ายการพยาบาล โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ และ สถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย

วันที่ 8 – 10 พฤศจิกายน 2560

ณ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

1. หลักการและเหตุผล

ฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โดย คณะกรรมการ CTC (Clinical Trial Center) ร่วมกับฝ่ายการพยาบาล โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ และ สถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย มีจุดประสงค์การดำเนินงานเพื่อส่งเสริมและสนับสนุนให้อาจารย์พยาบาล พยาบาล พยาบาลวิจัย นักวิชาการและบุคลากรต่างๆ ของฝ่ายการพยาบาล จากสถาบันต่างๆ ได้ตระหนักถึงความสำคัญ และมีความรู้ความสามารถดำเนินงานวิจัยทางคลินิก (Clinical Trial) ได้ถูกต้องตามหลักปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี (Good Clinical Practice: GCP) คณะกรรมการ CTC ร่วมกับฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ได้วางแผนที่จะจัดการประชุมฝึกอบรมเกี่ยวกับการวิจัยทางคลินิกในระดับมาตรฐานสากล คือ “Standard Course in Clinical Trials and GCP training 2017” ให้แก่บุคลากรของฝ่ายการพยาบาลจากสถาบันต่างๆ รวมทั้งผู้ที่สนใจ เพื่อเป็นการแลกเปลี่ยนความรู้ ความคิดเห็น และประสบการณ์ในการดำเนินงานวิจัยตามมาตรฐานของหลักปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี ระหว่างวันที่ 8 – 10 พฤศจิกายน 2560

2. วัตถุประสงค์

- 2.1. เพื่อแลกเปลี่ยนกลยุทธ์ในการทำวิจัยให้สำเร็จ/กลยุทธ์ในการเตรียมตัวเป็นนักวิจัยอาชีพ (Research career)
- 2.2. ส่งเสริมและเผยแพร่ความรู้และเทคโนโลยีที่ก้าวหน้า ทันสมัย ทางด้านหลักปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี (GCP)
- 2.3. แลกเปลี่ยนความรู้ ความคิดเห็น และประสบการณ์ในการดำเนินงานวิจัย ในมุมมองระดับประเทศ และระดับนานาชาติ

3. หัวข้อการฝึกอบรม

- Study design and research methodology in clinical research I
- Study design and research methodology in clinical research II
- Type of clinical trial
- Principles of good clinical practice in clinical study
- Research proposal preparation
- Informed consent/assent
- Primer for investigator-initiated trial
- Responsibilities of ethical committee
- Process of sponsor-initiated trial
- Safety report and SAE handling
- Monitoring and auditing
- Process for trials with new medical products or devices
- Clinical trial registration
- How to be successful in research career
 - Passion for research
 - Successful grant application

- Establishing research network
- How to submit your work to the right journal
- Basic statistics for researchers
- Translational research: A link between basic and clinical research
- Work shop for nurses: (3 ชม.)
 - Inspiration for clinical & health research of nursing
 - informed consent ; Privacy & confidentiality #1
 - informed consent ; Privacy & confidentiality #2

4. วิธีการฝึกอบรม

บรรยาย / อภิปราย / ประชุมกลุ่มย่อย / ซักถาม

5. ระยะเวลาในการจัดฝึกอบรม

3 วัน ระหว่างวันที่ 8 – 10 พฤศจิกายน 2560 เวลา 08.00 น. – 16.00 น.

6. สถานที่จัดการฝึกอบรม

ห้องประชุมยาใจ ณ สงขลา ชั้น 25 หอพักพัฒนาคณาจารย์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

7. คุณสมบัติของผู้เข้ารับการอบรม

แพทย์ / พยาบาล / เภสัชกร / นักวิจัย / นักวิชาการ ของคณะแพทยศาสตร์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ และสถาบันอื่น

8. จำนวนผู้เข้ารับการอบรม จำนวน 300 คน

- | | | |
|--|-----|----|
| - บุคคลภายนอก | 130 | คน |
| - บุคลากรสังกัดฝ่ายการพยาบาล รพ.จุฬาลงกรณ์ / สถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย | 70 | คน |
| - ผู้เข้าอบรมที่ไม่เก็บเงินค่าลงทะเบียน (โควต้าที่กำหนดโดยคณะกรรมการ) | 100 | คน |

9. ค่าลงทะเบียน

9.1. เก็บค่าลงทะเบียน จำนวน 200 คน

- ค่าลงทะเบียน
 - บุคคลภายนอก
 - ชำระเงินค่าลงทะเบียน ตั้งแต่วันที่ 9 ตุลาคม 2560 - 2 พฤศจิกายน 2560 คนละ 3,000.- บาท
 - ชำระเงินค่าลงทะเบียน ตั้งแต่วันที่ 3 พฤศจิกายน 2560 เป็นต้นไป คนละ 3,500.- บาท
 - บุคลากร สังกัด รพ.จุฬาลงกรณ์ และสถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย (70 คน X 2,500 บาท)
- ขออนุมัติเก็บเงินค่าลงทะเบียนล่วงหน้าสำหรับผู้เข้าอบรม ตั้งแต่วันที่ 9 ตุลาคม 2560 เป็นต้นไป
- สามารถเบิกได้ตามระเบียบของทางราชการ (ค่าลงทะเบียนนี้รวมเอกสารการประชุมอาหารกลางวัน อาหารว่าง และเครื่องดื่ม)

9.2. ไม่เก็บค่าลงทะเบียน จำนวน 100 คน

สำหรับผู้เข้าร่วมอบรมตามที่คณะกรรมการกำหนด (ใช้เงินสนับสนุนจากกองทุนวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย กลุ่มกิจกรรมประเมินผลและเผยแพร่ผลงานวิจัย ข้อที่ 1.36.4.3 การจัดประชุม/สัมมนา/ อบรม/ Research Forum ปีงบประมาณ 2561)

10. วิธีประเมินผล

- 10.1. แบบประเมินผลความพึงพอใจ
- 10.2. Electronic / Digital Vote / Examinations
- 10.3. 80% Attendance Certification

11. ใบเกียรติบัตรรับรองการอบรม (Certification)

- 11.1. Certificate of attendance สำหรับผู้เข้าร่วมประชุมครบ 80 % ของระยะเวลาอบรมทั้งหมด

12. ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

- 12.1. ผู้เข้ารับการอบรมได้รับความรู้ ความเข้าใจ และกลยุทธ์ในการดำเนินการวิจัยอย่างนักวิจัยอาชีพ
- 12.2. ผู้เข้ารับการอบรมได้รับความรู้ ความเข้าใจ เทคโนโลยีที่ก้าวหน้าทันสมัย เพื่อให้สามารถดำเนินการวิจัยทางคลินิกในระดับมาตรฐานสากล

13. หน่วยงานที่รับผิดชอบ

ฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

14. คณะกรรมการดำเนินการ

- | | |
|--|----------------------------|
| 1. รองคณบดีฝ่ายวิจัย | ที่ปรึกษา |
| 2. ผู้ช่วยคณบดีฝ่ายวิจัย | ที่ปรึกษา |
| 3. ศาสตราจารย์กิตติคุณ แพทย์หญิงธาดา สืบหลินวงศ์ | ที่ปรึกษา |
| 4. ศาสตราจารย์ นายแพทย์นิมิต เตชไกรชนะ | ที่ปรึกษา |
| 5. รองศาสตราจารย์ นายแพทย์อรรรณพ ใจสำราญ | ประธานกรรมการ |
| 6. ศาสตราจารย์ แพทย์หญิงวสี ตูลวรรธนะ | กรรมการ |
| 7. รองศาสตราจารย์ แพทย์หญิงสุมนา ชมพูทวีป | กรรมการ |
| 8. รองศาสตราจารย์ ดร.นายแพทย์โสภากย์ มั่นสนยกรณ์ | กรรมการ |
| 9. รองศาสตราจารย์ แพทย์หญิงฉันทวีร์ ภูธนกิจ | กรรมการ |
| 10. ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.แพทย์หญิงปาจรีย์ จรรย์วิลาศกุล | กรรมการ |
| 11. อาจารย์ ดร.ณภัทรวรรต บัวทอง | กรรมการ |
| 12. นางพรทิพย์ สิ้นธวานุรักษ์ | กรรมการ |
| 13. อาจารย์ ดร.แพทย์หญิงรุ่งฤดี ชัยธีรกิจ | กรรมการและเลขานุการ |
| 14. นางปวีณา สุภาตรี | กรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ |