



ที่ สร.๐๐๓๓.๐๑๐ / ว ๖๘๓๓

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสุรินทร์  
ถนนเลียงเมือง สร. ๓๒๐๐๐

๘ สิงหาคม ๒๕๖๗

เรื่อง ประชาสัมพันธ์การประชุมฝึกอบรม เรื่อง “Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2024”

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลสุรินทร์ ผู้อำนวยการโรงพยาบาลปราสาท ผู้อำนวยการโรงพยาบาลศีขรภูมิ  
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมชนทุกแห่ง และสาธารณสุขอำเภอทุกอำเภอ

สิ่งที่ส่งมาด้วย สำเนาหนังสือคณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ที่ อว ๖๔.๑๓/ วจ.๐๑๒๐๑/๒๕๖๗  
ลงวันที่ ๑๕ กรกฎาคม ๒๕๖๗ จำนวน ๑ ฉบับ

ด้วย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย จัดการประชุมฝึกอบรม เรื่อง “Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2024” ในระหว่างวันที่ ๒-๔ ตุลาคม ๒๕๖๗ ณ ห้องประชุม ๑๒๑๐ โซน B ชั้น ๑๒ อาคารภูมิสิริมังคลานุสรณ์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ สภากาชาดไทย กรุงเทพมหานคร สามารถศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ <https://rs.md.chula.ac.th/event/sct2023>

ในการนี้ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสุรินทร์ ขอประชาสัมพันธ์การประชุมฯ ดังกล่าว รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

จึงเรียนมาเพื่อทราบ

ขอแสดงความนับถือ

(นางจuthาร์ตน์ บุตรดิษฐ์)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลรัตนบุรี

ปฏิบัติหน้าที่นายแพทย์เชี่ยวชาญ (ด้านเวชกรรมป้องกัน)

ปฏิบัติราชการแทน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดสุรินทร์

กลุ่มงานบริหารทรัพยากรบุคคล

โทร. ๐-๔๔๕๕-๘๕๕๖ ต่อ ๑๑๗

โทรสาร ๐-๔๔๕๕-๘๕๖๓

ไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ saraban\_srn@moph.go.th

“ รู้หน้าที่ มีน้ำใจ ใส่ใจส่วนรวม ”



ที่ อว 64.13/ วจ.01201/2567

คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย  
ถนนราชดำริ เขตปทุมวัน กรุงเทพฯ 10330

15 กรกฎาคม 2567

เรื่อง ขอเชิญบุคลากรเข้าร่วมการอบรม และขอความอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์

เรียน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด / ผู้อำนวยการโรงพยาบาล / อธิการบดี / คณบดี / ผู้อำนวยการวิทยาลัย /  
ผู้อำนวยการศูนย์ ทุกแห่ง และผู้สนใจทุกท่าน

สิ่งที่ส่งมาด้วย 1. โครงการประชุมฝึกอบรม Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2024

ด้วยฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โดยคณะกรรมการ Clinical Trial Center (CTC) ร่วมกับ ฝ่ายการพยาบาล โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ และ สถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย จะมีการจัดประชุมฝึกอบรม เรื่อง “Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2024” ในระหว่างวันที่ 2 – 4 ตุลาคม 2567 ณ ห้องประชุม 1210 โซนบี ชั้น 12 อาคารภูมิสิริมังคลานุสรณ์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ สภากาชาดไทย โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อ ส่งเสริมและสนับสนุนให้ แพทย์ พยาบาล เภสัชกร นักวิจัย และนักวิชาการ ได้ตระหนักถึงความสำคัญ และมีความรู้ความสามารถดำเนินงานวิจัยทางคลินิก ได้ถูกต้องตามหลัก Good Clinical Practice (GCP) ตลอดจนมีการแลกเปลี่ยนความรู้ ความคิดเห็น และประสบการณ์ในการดำเนินงานวิจัย

การนี้จึงขอเรียนเชิญบุคลากรในสังกัดของท่านซึ่งปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับงานวิจัยทางคลินิก และผู้สนใจโปรดพิจารณาลงทะเบียนเข้าร่วมการอบรมครั้งนี้ โดยสามารถดูรายละเอียดโครงการผ่านทางเว็บไซต์ <https://rs.md.chula.ac.th/event/sct2024/>

ทั้งนี้ โปรดลงทะเบียนสมัครเข้ารับการอบรมผ่านทางเว็บไซต์ หรือ QR code เท่านั้น (ลงทะเบียนออนไลน์สำหรับบุคคลภายนอก) และการลงทะเบียนจะสมบูรณ์เมื่อได้แนบหลักฐานการชำระเงินมาในระบบแล้ว ข้าราชการ/พนักงาน/เจ้าหน้าที่ของรัฐสามารถเบิกค่าใช้จ่ายได้ตามสิทธิและไม่ถือเป็นวันลาเมื่อได้รับอนุมัติจากต้นสังกัด (รับจำนวนจำกัด กรุณาลงทะเบียนล่วงหน้า)

จึงเรียนมาเพื่อพิจารณาอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์ และโปรดอนุมัติให้บุคลากรในสังกัดของท่านได้เข้าร่วมการฝึกอบรมในครั้งนี้ด้วย และ ขอขอบคุณมา ณ โอกาสนี้

ทราบ  อนุมัติ  
 ลงนาม  ขอ  
 มอบ.....

เว็ชช นพ สสจ.สุรินทร์

นางสาว นพดลพัทธ์ ม.ศ.พ. จัดฝึกอบรม

Std. Course in Clinical Trial and GCP Training 2024

วันที่ 2-4 ต.ค. 67 ณ รพ.สุรินทร์

นางสาว นพดลพัทธ์ ม.ศ.พ. และ สสจ.สุรินทร์

ขอเชิญมาเพื่ออบรมและพิจารณา

คุณหญิง นพดลพัทธ์

ขอแสดงความนับถือ

*(Signature)*

*(Signature)*

(นางจุฑารัตน์ บุตรีชัย)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลรัตนบุรี

รองคณบดีฝ่ายวิจัย

ปฏิบัติหน้าที่นายแพทย์เชี่ยวชาญ (ด้านเวชกรรมป้องกัน)

ปฏิบัติราชการแทน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดสุรินทร์

นางสาว นพดลพัทธ์ ม.ศ.พ. 30 ก.ค. 67

นางสาว นพดลพัทธ์ ม.ศ.พ. 30 ก.ค. 67

คณะแพทยศาสตร์ จุฬาฯ งานบริหารการวิจัย

โทร. 02 256 4455, 02 256 4466

ต่อ 14, 16, 18, 19, 21, 22, 28, 29 หรือ 0

ไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ mdcuresearch@chula.ac.th



register



website

**โครงการจัดประชุมฝึกอบรม Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2024**

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

วันที่ 2 – 4 ตุลาคม 2567

ณ ห้องประชุม 1210 โซนบี ชั้น 12 อาคารภูมิสิริมังคลานุสรณ์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ สภากาชาดไทย

---

**1. หลักการและเหตุผล**

งานบริหารการวิจัย งานบริหารและส่งเสริมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โดย คณะกรรมการ Clinical Trial Center (CTC) 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 2024” ให้แก่บุคลากรของฝ่ายการพยาบาลจากสถาบันต่างๆ รวมทั้งผู้สนใจ เพื่อเป็นการแลกเปลี่ยนความรู้ ความคิดเห็น และประสบการณ์ในการดำเนินงานวิจัยตามมาตรฐานของหลักปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี ระหว่างวันที่ 2 – 4 ตุลาคม 2567

**2. วัตถุประสงค์**

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

**3. หัวข้อการฝึกอบรม**

- 3.1. Principles of good clinical practice in clinical study
- 3.2. Study design and research methodology in clinical research I-II
- 3.3. Process of investigator-initiated and sponsor-initiated trial
- 3.4. Health care database
- 3.5. Research proposal preparation
- 3.6. Reference management tools: EndNote & beyond
- 3.7. Responsibilities of ethical committee in clinical research
- 3.8. Informed consent/assent
- 3.9. Data management in digital era
- 3.10. Decentralized Clinical Trials (DCT): e consent, direct to patient drug delivery, home health care
- 3.11. Safety report and SAE handling
- 3.12. Quality Control, Quality Assurance in clinical trial
- 3.13. Basic biostatistics I-II
- 3.14. Sample size calculation
- 3.15. Process for trials with new medical products
- 3.16. Process for trials with new medical devices
- 3.17. GCP & GSP for medical devices
- 3.18. Ethical consideration for using AI in conducting research
- 3.19. Clinical trial registration and data sharing
- 3.20. Cohort study Insight of a longitudinal
- 3.21. Routine to Research (R2R) in nursing
- 3.22. Workshop for Nurses: Informed consent; Privacy & confidentiality #1-2
- 3.23. Workshop: Exploring Pharmacists' Role in Clinical Trials: ICH GCP Compliance and Beyond #1-2
- 3.24. Workshop: AI #1-2

## 4. วิธีการฝึกอบรม

บรรยาย / อภิปราย / ประชุมกลุ่มย่อย / ซักถาม

## 5. ระยะเวลาในการจัดฝึกอบรม

3 วัน ระหว่างวันที่ 2 – 4 ตุลาคม 2567 เวลา 08.00 น. – 16.00 น.

## 6. สถานที่จัดการฝึกอบรม

ณ ห้องประชุม 1210 โซนบี ชั้น 12 อาคารภูมิสิริมังคลานุสรณ์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ สภากาชาดไทย

## 7. คุณสมบัติของผู้เข้ารับการอบรม

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

## 8. จำนวนผู้เข้ารับการอบรม จำนวน 330 คน

- บุคคลภายนอก 160 คน
- บุคลากรสังกัดฝ่ายการพยาบาล รพ.จุฬาลงกรณ์ / สถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย 60 คน
- ผู้เข้าอบรมที่ไม่เก็บเงินค่าลงทะเบียน (โควตาที่กำหนดโดยคณะกรรมการ) 110 คน

## 9. ค่าลงทะเบียน

## 9.1. เก็บค่าลงทะเบียน จำนวน 220 คน

- ค่าลงทะเบียน

- บุคคลภายนอก (160 คน)

ชำระเงินค่าลงทะเบียน	ค่าลงทะเบียน	ค่าลงทะเบียน + Workshop
ตั้งแต่วันที่ 6 พฤษภาคม 2567 – 31 สิงหาคม 2567	3,500.- บาท	4,000.- บาท
ตั้งแต่วันที่ 1 กันยายน 2567 เป็นต้นไป	4,000.- บาท	4,500.- บาท

- บุคลากร สังกัด รพ.จุฬาลงกรณ์ และสถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย (ค่าลงทะเบียน+Workshop) (60 คน x 3,500 บาท)

- ขออนุมัติเก็บเงินค่าลงทะเบียนล่วงหน้าสำหรับผู้เข้าอบรม ตั้งแต่วันที่ 6 พฤษภาคม 2567 เป็นต้นไป
- สามารถเบิกได้ตามระเบียบของทางราชการ (ค่าลงทะเบียนนี้รวมเอกสารการประชุมอาหารกลางวัน อาหารว่าง และเครื่องดื่ม)

## 9.2. ไม่เก็บค่าลงทะเบียน จำนวน 110 คน

สำหรับผู้เข้าร่วมอบรมตามที่คณะกรรมการกำหนด (ใช้เงินสนับสนุนจากกองทุนวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย กลุ่มกิจกรรมประเมินผลและเผยแพร่ผลงานวิจัย ข้อที่ 1.36.4.3 การจัดประชุม/สัมมนา/อบรม/Research Forum ปีงบประมาณ 2568)

## 10. วิธีประเมินผล

- 10.1. แบบประเมินผลความพึงพอใจ
- 10.2. 80% Attendance Certification

## 11. ใบเกียรติบัตรรับรองการอบรม (Certification)

Certificate of attendance สำหรับผู้เข้าร่วมประชุมครบ 80% ของระยะเวลาอบรมทั้งหมด

## 12. ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

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

## 13. หน่วยงานที่รับผิดชอบ

งานบริหารการวิจัย งานบริหารและส่งเสริมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โดยคณะกรรมการ Clinical Trial Center (CTC)

## 14. คณะกรรมการดำเนินการ โดยคณะกรรมการ Clinical Trial Center (CTC)

14.1. รองคณบดีฝ่ายวิจัย (ศ.นพ.วรศักดิ์ โชติเลอศักดิ์)	ที่ปรึกษา
14.2. ผู้ช่วยคณบดีฝ่ายวิจัย (ผศ.(พิเศษ) ดร.นพ.ชัยภัทร ชุณหะวัณ)	ที่ปรึกษา
14.3. ศาสตราจารย์กิตติคุณ แพทย์หญิงธาดา สืบหลินวงศ์	ที่ปรึกษา
14.4. รองศาสตราจารย์ แพทย์หญิงสุมนา ชมพูทวีป	ที่ปรึกษา
14.5. ศาสตราจารย์ นายแพทย์อรรถพร ใจสำราญ	ประธานกรรมการ
14.6. ศาสตราจารย์ แพทย์หญิงธัญวีร์ ภูธนกิจ	กรรมการ
14.7. รองศาสตราจารย์ ดร.นายแพทย์โสภากย์ มั่นสนยกรณ์	กรรมการ
14.8. ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.แพทย์หญิงปาจรีย์ จรรย์วิลาศกุล	กรรมการ
14.9. อาจารย์ นายแพทย์วิจักขณ์ คงวัฒนานนท์	กรรมการ
14.10. อาจารย์ นายแพทย์ชัยสิทธิ์ กิจไพบูลย์วัฒนา	กรรมการ
14.11. นางสาวรุ่งรัตน์ ชาวสวนงาม	กรรมการ
14.12. นางพรทิพย์ สีนธวานุรักษ์	กรรมการ
14.13. นางปวีณา สุภาตรี	กรรมการ
14.14. รองศาสตราจารย์ ดร.แพทย์หญิงรุ่งฤดี ชัยธีรกิจ	กรรมการและเลขานุการ
14.15. อาจารย์ แพทย์หญิงวรรณงาม กิจธนามงคลชัย	กรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ
14.16. นางสุวิมล มั่นอินทร์	ผู้ช่วยเลขานุการ
14.17. นางสาวพัทธนันท์ จิ้งภัทรนิษฐ์	ผู้ช่วยเลขานุการ



Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2024

2-4 ตุลาคม 2567

ณ ห้องประชุม 1210 โชนปี ชั้น 12 อาคารภูมิสิริมังคลานุสรณ์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ สภากาชาดไทย

Time	Topic	Speaker(s)
วันพุธที่ 2 ตุลาคม 2567		
08.00-08.15	Opening ceremony	คณบดี
08.15-09.00	Principles of good clinical practice in conducting research (45 นาที)	ศ.นพ.เกียรติ รักษ์รุ่งธรรม
09.00-09.15	ถาม-ตอบ (15 นาที)	
09.15-10.15	Study design and research methodology in clinical research I (60 นาที)	ศ.กิตติคุณ นพ.ภิรมย์ กมลรัตน์กุล
10.15-10.25	ถาม-ตอบ (10 นาที)	
10.25-10.45	Break (20 นาที)	
10.45-11.45	Study design and research methodology in clinical research II (60 นาที)	ศ.กิตติคุณ นพ.ภิรมย์ กมลรัตน์กุล
11.45-12.00	ถาม-ตอบ (15 นาที)	
12.00-13.00	Lunch	
13.00-13.30	Process of investigator-initiated and sponsor-initiated trial (30 นาที)	อ.พญ.วรรณงาม กิจธนามงคลชัย
13.30-13.40	ถาม-ตอบ (10 นาที)	
13.40-14.10	Harnessing the power of the national healthcare database (30 นาที)	รศ.ดร.นพ.จิรุตม์ ศรีรัตนบัลล์
14.10-14.20	ถาม-ตอบ (10 นาที)	
14.20-14.40	Break (20 นาที)	
14.40-15.20	Research proposal preparation (40 นาที)	ผศ.พญ.สมนพร บุณยะรัตเวช สองเมือง
15.20-15.30	ถาม-ตอบ (10 นาที)	
15.30-15.50	Reference management tools: EndNote & beyond (20 นาที)	คุณสุมาลี พงศติลก
15.50-16.00	ถาม-ตอบ (10 นาที)	
วันพฤหัสบดีที่ 3 ตุลาคม 2567		
08.00-08.40	Responsibilities of ethical committee in clinical research (40 นาที)	ศ.นพ.อรรถพร ใจสำราญ ผศ.พญ.พฐุ ตันจวีไพโรจน์
08.40-08.50	ถาม-ตอบ (10 นาที)	
08.50-09.50	Informed consent/assent (60 นาที)	รศ.ดร.นพ.ณัฐ คุณรังษีสมบุรณ์
09.50-10.00	ถาม-ตอบ (10 นาที)	
10.00-10.15	Break (15 นาที)	
10.15-10.45	Data management in digital era (30 นาที)	ผศ.ดร.นพ.ชัยภัทร ชุณหะวัณ
10.45-10.50	ถาม-ตอบ (5 นาที)	
10.50-11.10	Decentralized clinical trial: Are we ready? (20 นาที)	ศ.พญ.ฉันทวีร์ ภูธนกิจ
11.10-11.15	ถาม-ตอบ (5 นาที)	
11.15-11.45	Safety report and SAE handling (30 นาที)	ภก.พิเชฐ กมลรุ่งสันติสุข
11.45-11.50	ถาม-ตอบ (5 นาที)	
11.50-12.45	Lunch	
12.45-13.15	Quality control, quality assurance in clinical trial (30 นาที)	ภก.พิเชฐ กมลรุ่งสันติสุข
13.15-13.20	ถาม-ตอบ (5 นาที)	
13.20-14.20	Basic biostatistics I (60 นาที)	รศ.ดร.พญ.สารนาถ ล้อพุลศรี นิยม
14.20-14.30	ถาม-ตอบ (10 นาที)	
14.30-14.45	Break (15 นาที)	
14.45-15.15	Basic biostatistics II (30 นาที)	รศ.ดร.พญ.สารนาถ ล้อพุลศรี นิยม
15.15-15.20	ถาม-ตอบ (5 นาที)	
15.20-15.50	Sample size calculation (30 นาที)	อ.ดร.ณัฐดา จงพิศาล
15.50-16.00	ถาม-ตอบ (10 นาที)	



Time	Topic	Speaker(s)
วันศุกร์ที่ 4 ตุลาคม 2567		
08.00-08.30	Process for trials with new medical products (30 นาที)	ภญ.อกนิษฐ์ เวทีวุฒิกร
08.30-09.00	Process for trials with new medical devices (30 นาที)	ภญ.จากรุวรรณ หันตา
09.00-09.30	GCP & GSP for medical devices (30 นาที)	ศ.พญ.ขวัญชนก ยิ้มแต่
09.30-09.45	ถาม-ตอบ (15 นาที)	อ.อกนิษฐ์, อ.จากรุวรรณ และ อ.ขวัญชนก
09.45-10.10	Ethical consideration for using AI in conducting research (25 นาที)	ผศ.ดร.นพ.พิชญุตม์ ภิญโญ
10.10-10.15	ถาม-ตอบ (5 นาที)	
10.15-10.30	Break (15 นาที)	
10.30-11.00	Clinical trial registration and data sharing (30 นาที)	ผศ.พญ.พรรณทิพา ว่องไว
11.00-11.05	ถาม-ตอบ (5 นาที)	ศ.นพ.ปิยะมิตร ศรีธรา
11.05-11.50	Cohort study: Unlocking challenges and opportunities (45 นาที)	
11.50-11.55	ถาม-ตอบ (5 นาที)	
11.55-12.00	Closing ceremony	ศ.นพ.อรรถพร ใจสำราญ

วันศุกร์ที่ 4 ตุลาคม 2567		
Workshop # 1 : Workshop for nurses สำหรับกลุ่มพยาบาล (มีหน่วย CNEU)		
13.00-13.30	"Routine to Research" (R2R) in nursing (30 นาที)	ผศ.ดร.บุหงา ตโนภาส
13.30-16.00	Workshop: Informed consent, privacy & confidentiality	
	Room 1 : อาสาสมัครกลุ่มเปราะบาง (ผู้ป่วยระยะสุดท้าย)	รศ.ดร.จอนพะจง เพ็ญจาด ผศ.ดร.อารยา เจริญกุล
	Room 2 : อาสาสมัครกลุ่มเปราะบาง (กลุ่มจิตเวช / เด็ก)	ผศ.ดร.สุจรรยา โลหาชีวะ ผศ.ดร.ชยนุช ไชยรัตน์นะ
	Room 3 : อาสาสมัครทั่วไป และกลุ่มผู้ป่วยอื่นๆ	ดร.เอมอร แสงศิริ น.ส.วันนา จินดาเพิ่ม

Workshop # 2 : Pharmacists' role in clinical trials: ICH GCP compliance and beyond		
( ศูนย์วิจัยมหาลจักรีสิริินธร ดิถ อปร. ชั้น 7, รับไม่เกิน 15 คน, เนื้อหาเหมาะสมกับ เกสเซอร์วิจัย, พยาบาลวิจัย/ผู้ประสานงานวิจัยที่ต้องดูแลวิจัย)		
13.15-15.00	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Overview: The principle of GCP related to investigational product (IP)</li> <li>- Pharmacy intervention: Investigational product (IP) management</li> <li>- Optimizing clinical trial facilities for success</li> <li>- Facilities tour</li> </ul>	ภก.ศุภเสกข์ เล้าสืบสกุล ภญ.ณัฐมล ศิริพงษ์ ภญ.จิรัชยา พรพิพัฒนาการ น.ส.ตะวันฉาย แสงเจริญ

Workshop # 3 : Hands-on workshop: Enhancing research with AI		
13:00-15:30	Introduction to generative AI and large language models (30 นาที) Reading research articles with AI tools (60 นาที) Writing research articles with AI tools (60 นาที) (ผู้เข้าร่วมโปรดเตรียม laptop หรือ tablet)	ผศ.ดร.นพ.พิชญุตม์ ภิญโญ อ.นพ.ไอศวรรย์ เพชรล่อเหลี่ยม อ.นพ.ปุนกาญจน์ ปัญจศรีประการ



งานบริหารวิจัย พศ  
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย  
วันที่: 27 พ.ค. 67 เวลา 16:20  
เลขรับที่: วิจัย L1296/2567

คณะแพทยศาสตร์  
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย  
เลขรับที่ ประชุม059/2567  
วันที่ 27 พ.ค. 2567 เวลา 16:11

## บันทึกข้อความ

ส่วนงาน ศูนย์บริหารกลาง จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โทรศัพท์ ๐ ๒๒๑๘ ๓๒๙๐ โทรสาร ๐ ๒๒๑๘ ๐๑๙๗  
ที่ อว ๖๔/ ๐๕๗๙๐ วันที่ ๒๗ พฤษภาคม ๒๕๖๗

เรื่อง ขออนุมัติจัดโครงการจัดประชุมฝึกอบรม Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2024 และ  
ขออนุมัติให้บุคลากรของรัฐจากส่วนงานและส่วนราชการต่าง ๆ เข้าร่วมได้โดยไม่ถือเป็นวันลาและมีสิทธิเบิก  
ค่าลงทะเบียนได้ ตลอดจนมีสิทธิเบิกค่าใช้จ่ายต่าง ๆ ได้ตามระเบียบของทางราชการ

เรียน อธิการบดี

ด้วย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย จะจัดโครงการจัดประชุมฝึกอบรม Standard Course  
in Clinical Trial and GCP Training 2024 ระหว่างวันที่ ๒-๔ ตุลาคม ๒๕๖๗ ณ ห้องประชุม ๑๒๑๐ โซนบี ชั้น ๑๒  
อาคารภูมิสิริมังคลานุสรณ์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ สภากาชาดไทย โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อแลกเปลี่ยนกลยุทธ์ในการ  
ทำวิจัยให้สำเร็จ/ กลยุทธ์ในการเตรียมตัวเป็นนักวิจัยอาชีพ (Research Career) ส่งเสริมและเผยแพร่ความรู้และ  
เทคโนโลยีที่ก้าวหน้า ทันสมัย ทางด้านหลักปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี (GCP) แลกเปลี่ยนความรู้ ความคิดเห็น และ  
ประสบการณ์ในการดำเนินงานวิจัย ในมุมมองระดับประเทศและระดับนานาชาติ ดังรายละเอียดโครงการที่แนบมา จึงขอ  
อนุมัติดังนี้

๑. โครงการจัดประชุมฝึกอบรม Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2024 ระหว่าง  
วันที่ ๒-๔ ตุลาคม ๒๕๖๗ ณ ห้องประชุม ๑๒๑๐ โซนบี ชั้น ๑๒ อาคารภูมิสิริมังคลานุสรณ์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์  
สภากาชาดไทย

๒. ให้บุคลากรของรัฐจากส่วนงานและส่วนราชการต่าง ๆ จำนวน ๓๓๐ คน ซึ่งประกอบด้วย แพทย์  
พยาบาล เกษษกร นักวิจัย นักวิชาการ ของคณะแพทยศาสตร์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ และสถาบันอื่น ที่ได้รับอนุมัติ  
จากผู้บังคับบัญชาแล้วเข้าร่วมได้โดยไม่ถือเป็นวันลา และมีสิทธิเบิกค่าลงทะเบียนได้ ดังนี้

อัตรการจัดเก็บค่าลงทะเบียน

สำหรับบุคคลภายนอก (๑๖๐ คน)

ค่าลงทะเบียน

- ชำระตั้งแต่วันที่ ๖ พฤษภาคม - ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๗ คนละ ๓,๕๐๐.๐๐ บาท (สามพันห้าร้อยบาทถ้วน)

- ชำระตั้งแต่วันที่ ๑ กันยายน ๒๕๖๗ เป็นต้นไป คนละ ๔,๐๐๐.๐๐ บาท (สี่พันบาทถ้วน)

ค่าลงทะเบียน + Workshop

- ชำระตั้งแต่วันที่ ๖ พฤษภาคม - ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๗ คนละ ๔,๐๐๐.๐๐ บาท (สี่พันบาทถ้วน)

- ชำระตั้งแต่วันที่ ๑ กันยายน ๒๕๖๗ เป็นต้นไป คนละ ๔,๕๐๐.๐๐ บาท (สี่พันห้าร้อยบาทถ้วน)

สำหรับบุคลากรสังกัดโรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ และสถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย (๖๐ คน)

ค่าลงทะเบียน + Workshop คนละ ๓,๕๐๐.๐๐ บาท (สามพันห้าร้อยบาทถ้วน)

ตลอดจนมีสิทธิเบิกค่าใช้จ่ายต่าง ๆ ได้ตามระเบียบของทางราชการ และขออนุมัติเก็บค่าลงทะเบียนล่วงหน้าสำหรับ  
ผู้เข้าอบรม ตั้งแต่วันที่ ๖ พฤษภาคม ๒๕๖๗ เป็นต้นไป ทั้งนี้ ไม่จัดเก็บค่าลงทะเบียนสำหรับผู้เข้าร่วมอบรมตามที่  
คณะกรรมการกำหนด (๑๑๐ คน) สอบถามรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ โทรศัพท์ ๐ ๒๒๕๖ ๔๐๐๐ ต่อ ๔๔๕๕ กต ๑๘

ทั้งนี้ โดยปฏิบัติตามระเบียบสำนักนายกรัฐมนตรี ว่าด้วย การอนุมัติให้เดินทางไปราชการและการจัด  
การประชุมของทางราชการ พ.ศ. ๒๕๒๔ ระเบียบกระทรวงการคลัง ว่าด้วย ค่าใช้จ่ายในการฝึกอบรม การจัดงาน และ  
การประชุมระหว่างประเทศ พ.ศ. ๒๕๔๙ และที่แก้ไขเพิ่มเติม (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๕๒ คำสั่งทบวงมหาวิทยาลัย ที่ ๙๙/ ๒๕๓๕  
ลงวันที่ ๒๓ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๓๕ และคำสั่งกระทรวงการอุดมศึกษา วิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม ที่ ๒๕/ ๒๕๖๓  
ลงวันที่ ๑๓ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๖๓

/ จึงเรียนมา...

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาอนุมัติให้ดำเนินการต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณยิ่ง

๒๓๒๕ ๓๐๖

(รองศาสตราจารย์ ดร.ศิริเดช สุขีวะ)  
ผู้รักษาการแทนรองอธิการบดี

อนุมัติ



(ศาสตราจารย์ ดร.วิเลิศ ภูริวัช)

ผู้รักษาการแทนอธิการบดีจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

ปฏิบัติราชการแทน

ปลัดกระทรวงการอุดมศึกษา วิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม