



บันทึกข้อความ

คณะวิศวกรรมศาสตร์
มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลศรีวิชัย
เลขรับ 4440
วันที่ 20-08-2568
เวลา 15.44 น.

ส่วนราชการ สถาบันวิจัยและพัฒนา มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลศรีวิชัย โทร. ๐-๗๕๒๐-๔๐๗๐

โทรสาร ๐-๗๕๒๐-๔๐๗๑

ที่ อว ๐๕๖๕.๑๑/๙๔๓ วันที่ ๒๐ สิงหาคม ๒๕๖๘

เรื่อง ขอเชิญบุคลากรเข้าร่วมการอบรม และขอความอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์

เรียน หัวหน้าหน่วยงานในสังกัดมหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลศรีวิชัย

ตามที่ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ขอเชิญเข้าร่วมอบรมและขออนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์ โครงการประชุมฝึกอบรม Standard Course in Clinical Trial and GCP Training ๒๐๒๕ นั้น

ในการนี้ สถาบันวิจัยและพัฒนา จึงขอส่งสำเนาหนังสือที่ อว ๖๔.๑๓/วจ.๐๑๖๐๒/๒๕๖๘ เรื่อง ขอเชิญเข้าร่วมอบรมและขออนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์ มายังหน่วยงานของท่านเพื่อประชาสัมพันธ์ ตามหนังสือแนบ

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา

(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ชาคริตา ฉลาด)

รองผู้อำนวยการฝ่ายวิชาการและถ่ายทอดเทคโนโลยี

รักษาราชการแทน ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา

เรียน คณบดี

-เพื่อโปรดพิจารณา

สถาบันวิจัยและพัฒนา ขอเชิญบุคลากรเข้าร่วมการอบรม

และขอความอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์

-เห็นควรมอบงานวิจัยดำเนินการประชาสัมพันธ์

21/8/2568

21 ส.ค. 68

21 ส.ค. 2568

ทราบ และมอบฯ

21 ส.ค. 68



3502
18/08/2568
13.59

ที่ อว 64.13/

คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
ถนนราชดำริ เขตปทุมวัน กรุงเทพฯ 10330

15 สิงหาคม 2568

เรื่อง ขอเชิญบุคลากรเข้าร่วมการอบรม และขอความอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์

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

สิ่งที่ส่งมาด้วย 1. โครงการประชุมฝึกอบรม Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2025

ด้วยฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โดยคณะกรรมการ Clinical Trial Center (CTC) ร่วมกับ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ และ สถาบันการพยาบาลศรีสวรินทิรา สภากาชาดไทย จะมีการจัดประชุมฝึกอบรม เรื่อง “Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2025” ในระหว่างวันที่ 29 – 31 ตุลาคม 2568 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/SCT2025>

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

จึงเรียนมาเพื่อพิจารณาอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์ และโปรดอนุมัติให้บุคลากรในสังกัดของท่านได้เข้าร่วมการฝึกอบรมในครั้งนี้ด้วย และ ขอขอบคุณมา ณ โอกาสนี้

ขอแสดงความนับถือ

(ศาสตราจารย์ นายแพทย์วรศักดิ์ โชติเลอศักดิ์)

รองคณบดีฝ่ายวิจัย

ปฏิบัติการแทนคณบดีคณะแพทยศาสตร์

คณะแพทยศาสตร์ จุฬาฯ งานบริหารการวิจัย
โทร. 02 256 4455, 02 256 4466
ต่อ 14, 16, 18, 19, 21, 22, 23, 28, 29 หรือ 0
ไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ mdcuresearch@chula.ac.th



register



website

โครงการจัดประชุมฝึกอบรม Standard Course in Clinical Trial and GCP Training 2025

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

วันที่ 29 – 31 ตุลาคม 2568

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 2025” ให้แก่บุคลากรของฝ่ายการพยาบาลจากสถาบันต่างๆ รวมทั้งผู้ที่สนใจ เพื่อเป็นการแลกเปลี่ยนความรู้ ความคิดเห็น และประสบการณ์ในการดำเนินงานวิจัยตามมาตรฐานของหลักปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี ระหว่างวันที่ 29 – 31 ตุลาคม 2568

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 conducting research
- 3.2. Study design and research methodology in clinical research I-II
- 3.3. Process of investigator-initiated and sponsor-initiated trial
- 3.4. Research proposal preparation
- 3.5. Informed consent/assent
- 3.6. Responsibilities of ethical committee in clinical research
- 3.7. Decentralized clinical trial: Are we ready?
- 3.8. Data management in digital era
- 3.9. Quality control, quality assurance in clinical trial
- 3.10. Safety report and SAE handling
- 3.11. Basic biostatistics I-II
- 3.12. Sample size calculation
- 3.13. Adaptive designs and alternatives to conventional Randomized Controlled Trial
- 3.14. Process for trials with new medical products
- 3.15. Process for trials with new medical devices
- 3.16. GCP & GSP for medical devices
- 3.17. Clinical trial registration and data sharing
- 3.18. National and local funding opportunities
- 3.19. GCP 2025: What's new, What matters
- 3.20. Turning clinical challenges in to innovation
- 3.21. Routine to Research (R2R) in nursing
- 3.22. Workshop: Workshop for nurses #1-2
- 3.23. Workshop: Pharmacists' role in clinical trials: ICH GCP compliance and beyond #1-2
- 3.24. Workshop: Hands-on workshop: Enhancing research with AI #1-2

4. วิธีการฝึกอบรม

บรรยาย / อภิปราย / ประชุมกลุ่มย่อย / ซักถาม

5. ระยะเวลาในการจัดฝึกอบรม

3 วัน ระหว่างวันที่ 29 – 31 ตุลาคม 2568 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 16 มิถุนายน 2568 – 9 ตุลาคม 2568	3,500.- บาท	4,000.- บาท
ตั้งแต่วันที่ 10 ตุลาคม 2568 เป็นต้นไป	4,000.- บาท	4,500.- บาท

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

- ขออนุมัติเก็บเงินค่าลงทะเบียนล่วงหน้าสำหรับผู้เข้าอบรม ตั้งแต่วันที่ 16 มิถุนายน 2568 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 2569)

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

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 นายแพทย์อรรณพ ใจสำราญ	ประธานกรรมการ
14.6. ศาสตราจารย์ แพทย์หญิงธัญวีร์ ภูธนกิจ	กรรมการ
14.7. รองศาสตราจารย์ ดร.นายแพทย์โสภาคย์ มั่นสนยกรณ์	กรรมการ
14.8. รองศาสตราจารย์ ดร.แพทย์หญิงปาจรีย์ จรรย์วิลาศกุล	กรรมการ
14.9. ผู้ช่วยศาสตราจารย์ นายแพทย์วิจักขณ์ คงวัฒนานนท์	กรรมการ
14.10. อาจารย์ นายแพทย์ชัยสิทธิ์ กิจไพบุลย์วัฒนา	กรรมการ
14.11. นางสาวรุ่งรัตน์ ขาวสวนงาม	กรรมการ
14.12. นางพรทิพย์ สิ้นธวานุรักษ์	กรรมการ
14.13. รองศาสตราจารย์ ดร.แพทย์หญิงรุ่งฤดี ชัยธีรกิจ	กรรมการและเลขานุการ
14.14. อาจารย์ แพทย์หญิงวรรณงาม กิจธนามงคลชัย	กรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ
14.15. นางสุวิมล มั่นอินทร์	ผู้ช่วยเลขานุการ
14.16. นางสาวพัทธนันท์ จิงภัทรนิษฐ์	ผู้ช่วยเลขานุการ