**กรุณากรอกข้อมูลในแบบยื่นและแนบเอกสาร**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ส่วนที่ 1 : ข้อมูลโครงการวิจัย (Protocol identification)**  **ขอรับการพิจารณาแบบ** 🗆 **Exemption** 🗆 **Expedited Review** 🗆Full Board Review | | |
|
| **วันเดือนปีที่ยื่น** …………… **/**…………… | | **รหัสโครงการวิจัย (สำหรับ จนท.)** ……………………………………… |
| 1.1 | ชื่อโครงการวิจัย (ภาษาไทย)  ……………………………………………………………………………………………………………………………………………………… | |
| 1.2 | Protocol title (ภาษาอังกฤษ)  …………………………………………………………………………………………………………………………………………………… | |
| 1.3 | ผู้สนับสนุนการวิจัย (Sponsor/Source of funding) โปรดระบุ  🗆 รัฐบาล …………………………………………………… 🗆 NGO ………………………………………………………..  🗆 เอกชน …………………………………………………... 🗆 อื่นๆ......………………………………………………………. | |
| 1.4 | การติดต่อผู้สนับสนุนการวิจัย (Sponsor contact phone/fax (Thailand)  โทรศัพท์…………………..……………………ID LINE...........................................e-mail………………………..…………… | |
| 1.5 | โครงการวิจัยเป็น 🗆 การศึกษาค้นคว้าอิสระ (IS) 🗆 วิทยานิพนธ์ (Thesis)  🗆 งานวิจัยเชิงวิชาการ (Dissertation) | |
| **ส่วนที่ 2: ข้อมูลผู้วิจัย** | | |
| 2.1 | ชื่อผู้วิจัยหลัก ……………………………………………………….…………………………………………………………………………… | |
| 2.2 | วุฒิการศึกษา / สาขาความเชี่ยว …………………………………………………………………………………………………………… | |
| 2.3 | ตำแหน่ง ........................................................................................................................................................ | |
| 2.4 | สังกัดหน่วยงาน ……………………………………………………………………………………………………………………………… | |
| 2.5 | การติดต่อผู้วิจัย โทรศัพท์..................................................... แฟ็กซ์............................................................  e-Mail……………………………………….…………….………………. | |
| 2.5 | ผู้วิจัยร่วม 1)............................................................................ ตำแหน่ง.............................................................  2)............................................................................ ตำแหน่ง.............................................................  3) ............................................................................ ตำแหน่ง............................................................. | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ส่วนที่ 3: โครงการวิจัย (Research protocol**) | | |
| 3.1 | รูปแบบการวิจัย (Research Design) (เลือกได้หลายข้อ) | |
|  | 🗆 Basic science research 🗆 Descriptive/qualitative 🗆 Survey  🗆 Case-control 🗆 Laboratory experiment 🗆 Diagnostic test  🗆 Applied research 🗆 R/D 🗆 Clinical trial | |
| 🗆 Bioequivalent 🗆 Cohort 🗆 Other (specify) | |
| 3.2 | วิธีการ / เครื่องมือ ที่ใช้ในการวิจัย (Methods involved the followings) (เลือกได้หลายข้อ) | |
|  | 🗆 | Questionnaire/interview/diary 🗆 Specimen/sample collection |
|  | 🗆 | Records/document extraction 🗆 In vitro diagnostic devices |
|  | 🗆 | In vivo diagnostic devices 🗆 Medical devices |
|  | 🗆 | Drugs 🗆 Behavioral/psychological intervention |
|  | 🗆 | Embryonic stem cell/genetic material 🗆 Radiation/isotope |
|  | 🗆 | Tissue/organ transplant 🗆 Procedures/operation |
|  | 🗆 | Other (specify)………………………………… |
| 3.3 | ระยะเวลาที่คาดว่าจะทำวิจัย (Expected duration of the project) ………ปี ………เดือน | |
| 3.4 | สถานที่ทำวิจัย (Investigation site) | |
|  | 🗆 | แห่งเดียว (Single) |
|  | 🗆 | ระดับชาติ หลายแห่ง / หลายศูนย์ (National multi-site/multi-center) |
|  | 🗆 | ระดับนานาชาติ หลายแห่ง / หลายศูนย์ ((International multi-site/multi-center) |
| 3.5 | โครงการวิจัยนี้ได้รับการพิจารณาทบทวนโดยคณะกรรมการจริยธรรมที่อื่นก่อนยื่นที่นี่หรือไม่ (Has this protocol been reviewed by another ethics committee prior to this submission?)  🗆 Yes 🗆 No | |
| 3.6 | โครงการวิจัยนี้ได้จดทะเบียนการทำวิจัยทางคลินิกแล้วหรือไม่ (Has this protocol been registered according to clinical trial registration?  🗆 Yes โปรดระบุ ………………………………………………………………………………………  🗆 No | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ส่วนที่ 4: ผู้รับการวิจัยและการรับเข้าร่วมการวิจัย (Subjects and recruitment)** | | |
| 4.1 | โครงการวิจัยนี้รับผู้รับการวิจัยต่อไปนี้หรือไม่ เลือกได้มากกว่า 1 ข้อ (Does this protocol include the following subjects?, tick all that apply) | |
|  | 🗆 | ไม่มีการเก็บข้อมูลโดยตรงจากผู้รับการวิจัย (No data obtained directly from human) |
|  | 🗆 | นักโทษ (Prisoners) |
|  | 🗆 | สตรีตั้งครรภ์ (Pregnant women) |
|  | 🗆 | ผู้ป่วยทางจิต (Mentally ill subjects) |
|  | 🗆 | ผู้ป่วยมะเร็ง หรือผู้ป่วยระยะท้ายของชีวิต (Cancer or terminally ill subjects) |
|  | 🗆 | เด็กอ่อน ทารก เด็กอายุต่ำกว่า 18 ปี (Neonates/infants/children, aged <18) |
|  | 🗆 | ผู้ป่วย HIV เอดส์ (HIV/AIDS) |
|  | 🗆 | กลุ่มคนที่จัดให้อยู่ในสถานที่ดูแล เช่น เด็กกำพร้า (Institutionalized e.g. orphanage) |
|  | 🗆 | ผู้ไม่รู้หนังสือ ชนกลุ่มน้อย เช่น ชาวเขา (illiterate subjects or Minorities e.g. hilltribes) |
|  | 🗆 | ผู้ใต้บังคับบัญชา เช่น นักเรียน ลูกจ้าง ทหาร (Subordinate e.g. students, employees, soldiers) |
| 4.2 | วิธีการที่ใช้ในการรับอาสาสมัครเข้ารับการวิจัย (Methods used to recruit subjects) | |
|  | 🗆 | ไม่มีการเก็บข้อมูลโดยตรงจากผู้รับการวิจัย (No data obtained directly from human) |
|  | 🗆 | ติดต่อบุคคลที่แผนกผู้ป่วยนอก (Personal contact at outpatient clinic /inpatient) |
|  | 🗆 | ติดต่อบุคคลที่แผนกฉุกเฉินหรือที่ ICU (Personal contact at ER or ICU) |
|  | 🗆 | ติดต่อบุคคลในชุมชน (Personal contact in community) |
|  | 🗆 | ติดต่อบุคคลทางโทรศัพท์ หรือไปรษณีย์ (Contact via telephone or post) |
|  | 🗆 | ติดประกาศโฆษณา (Advertising e.g. poster, flyers, mass media (website included) |
|  | 🗆 | อื่นๆ กรุณาระบุ (Other, specify)…………………………………………… |
| 4.3 | ผู้ดำเนินการกระบวนการขอความยินยอม (Person obtaining informed consent) | |
|  | 🗆 | ไม่มีการขอความยินยอม (No informed consent applied) |
|  | 🗆 | ผู้วิจัยหลัก/ผู้วิจัยร่วม (Principal/Co-Investigators) |
|  | 🗆  🗆 | เจ้าหน้าที่วิจัย (Research staff)  อื่นๆ กรุณาระบุ (Other,specify) .................................. |
| 4.4 | จำนวนผู้รับการวิจัยที่คาดหมาย (Expected number of subjects) ………….................................................. | |
| 4.5 | จ่ายเงินชดเชยค่าเดินทาง ค่าเสียเวลา ความไม่สะดวก ไม่สบายให้แก่ผู้รับการวิจัย  (Subject payment/incentives) 🗆 มี 🗆 ไม่มี | |
| 4.6 | การชดเชยหากเกิดการบาดเจ็บ (Compensation for injury / lost) | |
|  | 🗆 ไม่มี 🗆 มี กรุณาระบุรายละเอียด...........................................................................................  ....................................................................................................................................................................... | |

|  |
| --- |
| **ส่วนที่ 5 : คณะกรรมการตรวจติดตามข้อมูลด้านความปลอดภัย (กรณีมีความเสี่ยงสูง)**  **(Study monitoring or DSMB, Data Safety Monitoring Board)** |
| 🗆 มี 🗆 ไม่มี |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **ส่วนที่ 6** **เอกสารที่ผู้วิจัยได้ Upload ผ่าน https://forms.gle/rNgQ89pjVcazxCRK9 ตามรายการดังนี้** | | | | | |
|  | **รายการ** |  | | **ทำเครื่องหมาย P** | **จนท.**  **ตรวจรับ** |
| 6.1 | แบบยื่น (Submission form) | |  |  |  |
| 6.2 | แบบฟอร์มผู้วิจัยใช้ประเมินด้วยตนเอง (Self-Assessment form) | |  |  |  |
| 6.3 | เอกสารข้อมูลคำอธิบายสำหรับผู้รับการวิจัยและใบยินยอม | |  |  |  |
| 6.4 | โครงการวิจัยฉบับเต็ม ภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษก็ได้ | |  |  |  |
| 6.5 | ประวัติผู้วิจัยหลัก Principal investigator’s CV GCP training | |  |  |  |
| 6.6 | แบบสอบถาม/สัมภาษณ์/บันทึกข้อมูล/ขออนุมัติใช้ข้อมูล  (Questionnaire/Interview form/CRF) | |  |  |  |
| 6.7 | แสดง COI และทุนวิจัย (Conflict of interest and funding form) | |  |  |  |
| 6.8 | งบประมาณ (Budget) | |  |  |  |
| 6.9 | โครงการวิจัยฉบับย่อ เป็นภาษาไทย ความยาวไม่ควรเกิน 5 หน้า | |  |  |  |
| 6.10 | คู่มือผู้วิจัย Investigator brochure | |  |  |  |
| 6.11 | เอกสารอนุมัติโครงร่างวิทยานิพนธ์จากคณะกรรมการวิทยานิพนธ์/อาจารย์ที่ปรึกษา | |  |  |  |
| 6.12 | เอกสารหรือวัสดุที่ใช้ในวิธีการรับอาสาสมัคร เช่นเอกสารข้อมูลฯ | |  |  |  |
| 6.13 | เอกสาร/ใบอนุมัติเครื่องมือแพทย์จาก อย. | |  |  |  |
| 6.14 | ใบรับรองแสดงการขายในประเทศผู้ผลิต (Certificate of Free Sale) | |  |  |  |
| 6.15 | ในอนุมัติให้เป็นยาที่อยู่ในระหว่างการศึกษาวิจัย | |  |  |  |
| 6.16 | ใบอนุมัติขึ้นทะเบียนยาจาก อย. (Drug approval from Thai FDA) | |  |  |  |
| 6.17 | ในรับรอง/เห็นชอบ/รายงานผลการพิจารณาจาก REC ที่อื่น | |  |  |  |
| 6.18 | ส่งเอกสารข้างต้นในรูปอิเล็คทรอนิกส์ ที่ E-mail : hrdchonburi@gmail.com | |  |  |  |

**หมายเหตุ**: โครงการวิจัยบางเรื่อง ผู้วิจัยอาจต้องยื่นเอกสารอื่นๆ ตามความจำเป็น

|  |
| --- |
| ลายเซ็นผู้วิจัย ……………........................…...….................................วันที่…….....…..…/…...………/………….... |
| คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดชลบุรี หมายเลขโทรศัพท์ 038 932467 |