



มหาวิทยาลัยมหิดล
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล

Training for Study Coordinator

ระหว่างวันที่ 13-15 มีนาคม 2562

ณ ห้องประชุม Orchid Ballroom3 ชั้น 2 โรงแรม Pullman จ.ขอนแก่น

วันพุธที่ 13 มีนาคม 2562

Topics ;

Module 1: Introduction to Clinical Research, Investigational Product and Device Development, Regulatory Oversight, and Good Clinical Practice Guidelines

Module 2: The Clinical Research Team: Roles and Responsibilities

Module 3: Effective clinical trial site management

วันพฤหัสบดีที่ 14 มีนาคม 2562

Topics ;

Module 4: Protocol compliance and management of protocol noncompliance

Module 5: Recruitment, Informed Consent Requirements and Process, and subject retention

Module 6: Essential documents and document control and filing

วันศุกร์ที่ 15 มีนาคม 2562

Topics ;

Module 7: CRF data entry and source documents

Module 8: Safety reporting and related regulations

Module 9: Audit and inspection preparation

โดยทีมวิทยากรผู้เชี่ยวชาญ
ด้านงานวิจัยทางคลินิก

คุณสิริวัฒนา เล็กสุวัฒน์



คุณนัตตา อุษชิน



ภก.พิเชฐ กมลรุ่งสันติสุข



คุณนิตยา จินปาน

คุณสมบัติของผู้เข้าร่วมอบรม

นักวิจัย ผู้ช่วยนักวิจัย หรือผู้ที่สนใจทั่วไป
หากเคยผ่านการอบรมGCP จะสามารถเรียนรู้ได้ดี

ค่าใช้จ่ายในการอบรม

ลงทะเบียนฟรี
(จำกัดจำนวนเพียง 120 ท่านเท่านั้น)

สอบถามรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่

ผู้ประสานงาน: จุฑามาศ (ไอซ) , ณัฐา (ปลา)
Telephone : 062-875-7619 , 087-674-4405
E-mail : juthamas@thaimedresnet.org
natta@thaimedresnet.org
Website : www.thaimedresnet.org
Fanpage : MedResNet

แสกน QR code เพื่อลงทะเบียนอบรม
ได้ตั้งแต่วันที่ - 7 มีนาคม 2562

