

Good Clinical Practice in Contemporary Clinical Trials

WORKSHOP 2022

Topics บรรยายไทย

Overview and Key Elements

รศ.ดร.จรัมพร แก้วกั้งวาล (มหาวิทยาลัยมหิดล)

Laws and Regulations

ศ.เกียรติคุณ ดร.นพ.ทวีป กิตยาภรณ์ (มหาวิทยาลัยมหิดล)

Investigator's Responsibilities

ศ.ดร.พญ.พรรณ ปิติสุทธิธรรม (มหาวิทยาลัยมหิดล)

Community Engagement

รศ.ดร.นพ.เกรียงศักดิ์ ลิ้มปิติติกุล (มหาวิทยาลัยมหิดล)

CDISC & ADAMS for Clinical Report

รศ.ดร.พญ.สารนาถ ล้อพลศรี นิยม (มหาวิทยาลัยมหิดล)

eConsent Process

ภก.รัฐพล โทละสุด (บริษัท IQVIA ประเทศไทย จำกัด)

ePRO / eDiary

Lisa Ondrejcek (DF/Net Research, Inc. USA)

Decentralized/ Remote Monitoring Process

คุณปรารถนา ปิยาวัตร์ (บริษัท แอสตราเซนเนกา ประเทศไทย จำกัด)

Sponsor's Responsibilities

คุณวัลยา อมรัตน์นายธ์ (บริษัท อาคิลริส บางกอก จำกัด)

Safety Reporting Process / Emergency Use Authorization (EUA)

นพ.ประวิช ตัญญาสิทธิสุนทร (เครือข่ายวิจัยกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย-MedResNet)

1-2 สิงหาคม 2565



ค่าลงทะเบียน

ข้าราชการและพนักงานรัฐวิสาหกิจ
 สามารถเบิกจ่ายได้ตามระเบียบ
 ราชการ

5,000 บาท

ณ โรงแรมพูลแมน คิงเพาเวอร์
 ถนนรางน้ำ กรุงเทพฯ

ดำเนินการโดย ศูนย์ความเป็นเลิศทางสารสนเทศศาสตร์ชีวเวชและสาธารณสุข คณะเวชศาสตร์เขตร้อน มหาวิทยาลัยมหิดล



SCAN

ดูรายละเอียดการอบรม
 หรือ โทร. 081 806 0257 คุณสาวลักษณ์
 e-mail: saowalukt@biophics.org

เปิดรับสมัคร

วันนี้ ถึง 25 ก.ค. 65

www.biophics.org

SCAN

ลงทะเบียนได้ที่

