แบบประเมินว่าโครงการวิจัยของท่านเข้าข่ายการวิจัยในคนหรือไม่

เพื่อให้นักวิจัยทราบว่า โครงการวิจัยที่จะดำเนินการเข้าข่ายโครงการวิจัยในคนที่จะต้องผ่านการพิจารณารับรองจากคณะกรรมการจริยธรรมหรือไม่

Worksheet for Human Subjects Research Determination

This step helps researchers in determining whether an activity is human subject research and requires ethical approval.

ใช่	ไม่ใช่	เนื้อหา
Yes	No	Content
		1. Your activity is a systematic investigation designed to develop or contribute to generalizable
		knowledge.
		Systematic: having a prospectively identified approach
		Investigation: a searching inquiry for facts, or detailed or careful examination
		Generalizable: the data and/or conclusions are intended to apply more broadly beyond the individuals studied,
		or beyond a specific time and/or location
		Knowledge: facts or the accumulation of information on which they are based
		2. The data are obtained through interaction.
		Interaction: Communication or interpersonal contact between a member of the research team and the individual.
		Surveys, whether in-person, web-based, mail, email, phone, etc., are an interaction between researchers and individuals.
		3. The data obtained from the individuals is private identifiable information.
		<u>Private information</u> (one or both of the following):
		1. Information about behavior in which an individual can reasonably expect that no observation or recording is taking place.
		 Information which has been provided for specific purposes by an individual and can reasonably expect will not be made public (for example, a medical record or a residual medical specimen that is "leftover" from a health care procedure)
		Information: records, specimens, x-rays, photos, recordings and all other types of data
		<u>Identifiable</u> : The individual is identified directly or through a constellation of the data variables, by a member of the research team.
		Research team: Anyone involved in conducting the research, interpretation or analysis of the data resulting from the coded information.
		4. The data are obtained through intervention.
		Obtain: Record (writing, video, email, voice recording, etc.) for research purposes and retain for any length of time.
		Intervention: Manipulations (physical, social, psychological, or emotional) of the individuals or the individual's environment for research purposes.
		5. The use of a drug, cells or biologic products (whether approved or unapproved) in one or more living persons other than use of an approved drug in the course of medical practice.
		6. The use of a device (whether approved or unapproved) in one or more living persons that evaluates the safety or effectiveness of the device.

<u>สรูปผล</u> **ท่านอาจศึกษาข้อมูลเพิ่มเติมได้จาก "คำจำกัดความ" **

- หากท่านตอบใช่ในข้อ 1 และ ข้อใดข้อหนึ่ง ใน 2 6 โครงการของท่าน จัดเป็น "โครงการวิจัยในคน" ที่ต้องได้รับการพิจารณา รับรองจากคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในคนก่อนเริ่มดำเนินการวิจัย
- หากท่านตอบ "ไม่ใช่" ตั้งแต่ข้อ 2 6 โครงการของท่าน <u>ไม่ใช่ "โครงการวิจัยในคน"</u>

Conclusion ** for more information, please see "Definition". **

- If your answer is "Yes" in item 1 and any item from 2-6, your study is considered <u>as "human research" and subject to be approved from research ethics committee</u> before commencing research procedures.
- If your answer is "No" in all items from 2 to 6, your study is "non-human research".

คำจำกัดความเกี่ยวกับการวิจัยในคน

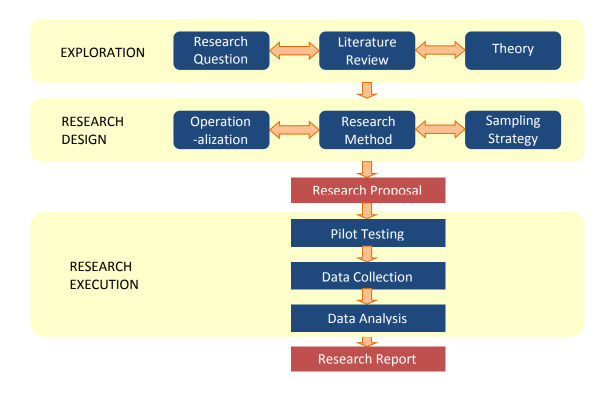
Definition of Human Research

อภิธานศัพท์ (Glossary)

การวิจัย คือ กระบวนการสร้างความรู้หรือทฤษฎีใหม่

Research: Research is defined as any form of disciplined inquiry that aims to contribute to a body of knowledge or theory. *The Economic and Social Research Council (ESRC)-UK*

Research: "research" refers to a class of activity designed to develop or contribute to generalizable knowledge. Generalizable knowledge consists of theories, principles or relationships, or the accumulation of information on which they are based, that can be corroborated by accepted scientific methods of observation and inference. *Council for International Organizations of Medical Science (CIOMS)*



การทำวิจัยในคน หมายถึง การศึกษาวิจัย การสอบถาม การสัมภาษณ์ทางสังคมศาสตร์ สิ่งแวดล้อมและสภาวะ แวดล้อมต่างๆ การทดลองเภสัชผลิตภัณฑ์ เครื่องมือแพทย์ การศึกษาธรรมชาติของโรค การ วินิจฉัย การรักษา การส่งเสริมสุขภาพและการป้องกันโรค ที่เกี่ยวข้องกับคนหรือ กระทำต่อคน รวมทั้งการศึกษาวิจัยจากเวช ระเบียนหรือฐานข้อมูล วัตถุสิ่งส่งตรวจ น้ำคัดหลั่ง เนื้อเยื่อที่ได้จากร่างกายคน รวมถึงการศึกษาทางสรีรวิทยา ชีวเคมี พยาธิ วิทยา การตอบสนองต่อการรักษา ทางด้าน กายชีวเคมี จิตวิทยา ในอาสาสมัครปกติและผู้ป่วย ซึ่งเรียกรวมๆว่าเป็น การวิจัย ทางชีวเวชศาสตร์ (biomedical research) แนวทางจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย FERCIT

Research on human subjects means a research study, inquiry, interviews in social science, environment and environmental conditions, a clinical trial of pharmaceutical products and medical devices, a study of the nature of disease, the diagnosis of, the treatment of, the health promotion of, and the prevention of a disease related to human or conducted in human. Also, such research includes research studies using information from patient medical records or databases, laboratory specimens, body fluids, human tissues, and studies about the physiology, biochemistry, pathology, responses to treatment in physique, biochemistry, psychology of normal subjects and patients. These research projects are collectively called biomedical research. FERCIT Guidelines 2007

(Clinical Trial/Study) หมายถึง การ การวิจัยทางคลินิก ศึกษาวิจัยในมนุษย์โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อ

ค้นคว้าหรือยืนยันผลทางคลินิกผลทางเภสัชวิทยาและ/หรือ ผลทาง เภสัชพลศาสตร์ (pharmacodynamics) อื่นๆ ของผลิตภัณฑ์ที่ใช้ใน การวิจัย และ/หรือเพื่อค้นหาอาการไม่พึงประสงค์ใดๆ ที่เกิดจาก ผลิตภัณฑ์ที่ใช้ในการวิจัย และ/หรือ เพื่อศึกษาการดูดซึม การกระจาย ตัว การเปลี่ยนแปลง (metabolism)และการขับถ่ายผลิตภัณฑ์ที่ใช้ใน การวิจัยออกจากร่างกาย โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อค้นหาความปลอดภัย และ/หรือประสิทธิผล คำ ว่า การทดลองทางคลินิก (clinical trial) และการศึกษาวิจัยทางคลินิก (clinical study) มีความหมายเหมือนกัน ICH GCP แปลไทย

Clinical Trial/Study Any investigation in human subjects intended to discover or verify the clinical, pharmacological and/or other pharmacodynamics effects of an investigational product(s), and/or to identify any adverse reactions to an investigational product(s), and/or to study absorption, distribution, metabolism, and excretion of an investigational product(s) with the object of ascertaining its safety and/or efficacy. The terms clinical trial and clinical study are synonymous ICH GCP

Research: "research" refers to a class of activity designed to develop or contribute to generalizable knowledge. Generalizable knowledge consists of theories, principles or relationships, or the accumulation of information on which they are based, that can be corroborated by accepted scientific methods of observation and inference. *Council for International Organizations of Medical Science (CIOMS)*

In the present context "research" includes both medical and behavioral studies pertaining to human health. Usually "research" is modified by the adjective "biomedical" to indicate its relation to health.

Research involving human subjects includes:

- Studies of a physiological, biochemical or pathological process, or of the response to a specific intervention whether physical, chemical or psychological in healthy subjects or patients;
- Controlled trials of diagnostic, preventive or therapeutic measures in larger groups of persons, designed to demonstrate a specific generalizable response to these measures against a background of individual biological variation;

- Studies designed to determine the consequences for individuals and communities of specific preventive or therapeutic measures;
- Studies concerning human health-related behavior in a variety of circumstances and environments.

Research involving human subjects may employ either observation or physical, chemical or psychological intervention; it may also either generate records or make use of existing records containing biomedical or other information about individuals who may or may not be identifiable from the records or information. – CIOMS

คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัย

หรือ คณะกรรมการด้านจริยธรรม หมายถึง คณะกรรมการที่สถาบัน องค์กร หรือ หน่วยงานแต่งตั้งขึ้นเพื่อทา หน้าที่ทบทวนพิจารณาด้าน จริยธรรมของการศึกษาวิจัยและการทดลองในคนเพื่อคุ้มครองสิทธิ ความปลอดภัย และความเป็นอยู่ที่ดีของอาสาสมัครในการศึกษาวิจัย ตามคำจำกัดความในข้อบังคับของแพทยสภาว่าด้วยการรักษาจริยธรรม แห่งวิชาชีพเวชกรรม (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๔๔ หมวด ๖ ชื่ออื่น ๆ ก็มี เช่น "คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในคน" เป็นต้น แนวทาง จริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย FERCIT

Ethics Committee or Research Ethics Committee means a committee appointed by an institution, organization, or agency whose responsibility is to review the ethical aspects of research studies and experiments on human subjects so that the rights, safety, and well-being of research subjects are protected. The ethics committee has been defined in the Medical Council's Regulation on the Preservation of Ethics of the Medical Profession (No. 5) B.E. 2545, Section 6. The ethics committee is also called differently, for example an Ethics Committee for Research on Human Subjects.

แนวทางจริยธรรมของการศึกษาวิจัยและการทดลองในคน หมายถึง แนวทางหรือหลักเกณฑ์ด้านจริยธรรมเกี่ยวกับการ ศึกษาวิจัยและการทดลองในคน เช่น ปฏิญญาเฮลซิงกิ และ แนวทางๆ ที่แต่ละสถาบันกำหนด เป็นต้น *แนวทางจริยธรรมการ* วิจัยในคนในประเทศไทย FFRCIT

Ethical Guidelines for Research on Human Subjects means ethical guidelines or criteria related to research studies or experiments on human subjects, for example, the Declaration of Helsinki and other ethical guidelines established by each institution. *FERCIT Guidelines 2007*