



ระเบียบสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี  
ว่าด้วยข้อกำหนดการวิจัยในมนุษย์ของสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี (สพยช.)

.....

ด้วยในปัจจุบันมีการดำเนินโครงการวิจัยในสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี เป็นจำนวนมากทั้งในส่วนของบุคลากรของสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี และบุคคลหน่วยงานภายนอก เพื่อให้การส่งเสริมการเคารพศักดิ์ศรี สิทธิความเป็นมนุษย์ ความปลอดภัย และความเป็นอยู่ที่ดีของอาสาสมัครผู้เข้าร่วมโครงการวิจัย ได้รับการคุ้มครองอย่างเหมาะสม สอดคล้องกับแนวทางการทำวิจัยในมนุษย์ของประเทศและนานาชาติ รวมทั้งเพื่อให้การบริหารจัดการโครงการวิจัยเป็นไปอย่างมีประสิทธิภาพและได้ข้อมูลการวิจัยที่น่าเชื่อถือ สถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี จึงได้กำหนดระเบียบสถาบันฯ ว่าด้วยข้อกำหนดการวิจัยในมนุษย์ของสถาบันฯ พ.ศ. ๒๕๖๗ ขึ้น โดยกำหนดให้การดำเนินการวิจัยในสถาบันฯ ต้องได้รับความเห็นชอบจากคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์สถาบันฯ ก่อน เพื่อควบคุมกำกับกับการดำเนินการวิจัยในสถาบันฯ ให้เป็นไปอย่างมีจริยธรรมตามมาตรฐานสากล มีคุณภาพสอดคล้องกับมาตรฐาน ทั้งในระดับชาติและนานาชาติ โดยกำหนดให้ระเบียบนี้ มีผลบังคับใช้กับผู้วิจัยซึ่งเป็นบุคลากรของสถาบันฯ และบุคลากรจากหน่วยงานภายนอก ดังนี้

ข้อ ๑ ระเบียบนี้เรียกว่า “ระเบียบสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี”  
ว่าด้วยข้อกำหนดการวิจัยในสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี พ.ศ. ๒๕๖๗ ”

ข้อ ๒ ระเบียบนี้มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ในระเบียบนี้

“การวิจัยในมนุษย์” หมายถึง กระบวนการศึกษาวิจัยอย่างเป็นระบบเพื่อให้ได้มาซึ่งความรู้ที่เกิดจากการกระทำต่อบุคคล ทั้งโดยทางตรงและโดยทางอ้อม รวมทั้งเวชระเบียน ฐานข้อมูล วัสดุสิ่งตรวจ น้ำคัดหลั่ง เนื้อเยื่อ หรือสารพันธุกรรมใดที่ได้จากร่างกายของบุคคลที่อาจระบุดังได้ และการศึกษาวิจัยต่อเซลล์หรือส่วนประกอบของเซลล์มนุษย์และตัวอ่อนที่มีเซลล์หรือส่วนประกอบของเซลล์ของมนุษย์รวมอยู่ด้วย และให้หมายความรวมถึง การสอบถาม การสัมภาษณ์ทางสังคมศาสตร์ การทดลองเภสัชภัณฑ์ เครื่องมือแพทย์ การศึกษาธรรมชาติของโรค การส่งเสริมสุขภาพ การป้องกันโรค การศึกษาทางสรีรวิทยา ชีวเคมี พยาธิวิทยา การตอบสนองต่อการรักษาทางด้านกายเคมี จิตวิทยาที่กระทำต่อบุคคล

“โครงการวิจัย” หมายถึง โครงการวิจัยที่ยื่นเสนอขอรับการพิจารณาด้านจริยธรรมจากคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ สถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี ประกอบด้วย โครงร่างการวิจัย แบบเก็บรวบรวมข้อมูล เอกสารแนะนำอาสาสมัคร เอกสารให้ความยินยอม เข้าร่วมการวิจัยของอาสาสมัคร และ/หรือเอกสารการวิจัยอื่นๆที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี)

“นักวิจัย” หมายถึง บุคคลผู้มีหน้าที่รับผิดชอบดำเนินโครงการวิจัยที่สังกัดสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี และโรงพยาบาลธัญญารักษ์ภูมิภาคทั้ง ๖ แห่ง ได้แก่ โรงพยาบาลธัญญารักษ์เชียงใหม่, โรงพยาบาลธัญญารักษ์แม่ฮ่องสอน, โรงพยาบาลธัญญารักษ์ขอนแก่น, โรงพยาบาลธัญญารักษ์อุดรธานี, โรงพยาบาลธัญญารักษ์สงขลา และ โรงพยาบาลธัญญารักษ์ปัตตานี หรือ

/นักวิจัย.....

นักวิจัยจากภายนอกที่มีความประสงค์ดำเนินการวิจัยในสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี และโรงพยาบาลอภัยภูธรรักษาภูมิภาคทั้ง ๖ แห่ง ในกรณีที่มีผู้วิจัยหลายคนหรือโครงการวิจัยได้ดำเนินการในสถานวิจัยหลายแห่ง ให้หมายความถึงหัวหน้าคณะผู้วิจัยที่มีอำนาจควบคุมและกำกับโครงการวิจัยนั้น

“สำนักงานจริยธรรมการวิจัย” หมายถึง สำนักงานจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ สถาบันฯ ซึ่งเป็นหน่วยงานตามโครงสร้างภายในสถาบันฯ ภารกิจด้านวิชาการและการแพทย์ มีหน้าที่รับผิดชอบดำเนินการในฐานะสำนักงานของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์สถาบันฯ ให้ความสนับสนุนการดำเนินงานต่างๆ และทำหน้าที่เลขานุการของคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ สถาบันฯ

“คณะกรรมการ” หมายถึง คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ สถาบันฯ ซึ่งได้รับการแต่งตั้งตามคำสั่งของสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี และได้กำหนดหน้าที่ความรับผิดชอบ ดังต่อไปนี้

(๑) ปกป้องศักดิ์ศรี สิทธิ ความปลอดภัยและรักษาผลประโยชน์ของผู้ที่เป็นอาสาสมัครในการวิจัยโดยพิจารณาผลประโยชน์และความจำเป็นของการวิจัยตลอดจนกำกับดูแลให้เป็นไปตามข้อกำหนดของสถาบันฯ และองค์การสากลเรื่องหลักเกณฑ์การพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

(๒) เข้าร่วมประชุมพิจารณาถึงความชอบธรรมด้านจริยธรรม รับรอง หรือรับรองโดยมีเงื่อนไข หรือไม่รับรอง หรือยุติการรับรองชั่วคราว หรือถอนการรับรองจริยธรรมการวิจัยในโครงการที่ไม่ปฏิบัติตามมาตรฐานการวิจัยในมนุษย์ ตลอดจนกำกับดูแลให้เป็นไปตามข้อกำหนดของสถาบันฯ เรื่องหลักเกณฑ์การพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์โดยให้ยึดหลักการพิจารณาตามระเบียบของสถาบันฯ รวมทั้งหลักเกณฑ์มาตรฐานของประเทศไทยและสากลที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ พระราชบัญญัติสุขภาพแห่งชาติ พ.ศ.๒๕๕๐ ข้อบังคับแพทยสภาว่าด้วยการรักษาจริยธรรมแห่งวิชาชีพ กฎหมายว่าด้วยสิทธิเด็ก แนวทางจริยธรรมการวิจัยในคนแห่งชาติของชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนประเทศไทย พ.ศ.๒๕๕๐ ปฏิญญาเฮลซิงกิ (Declaration of Helsinki) รายงาน เบลมอนต์ (Belmont Report) แนวทางจริยธรรมสากลสำหรับการศึกษาวิจัยทางชีวเวชศาสตร์ที่เกี่ยวข้องกับมนุษย์ของสภาองค์การการศึกษาด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ (Council for International Organizations of Medical Sciences: CIOMS) แนวทางการปฏิบัติเกี่ยวกับการวิจัยที่ดีขององค์การอนามัยโลกและองค์การสากลเพื่อสร้างความประสานสอดคล้องกับการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี (Good Clinical Practice: GCP หรือ International Conference on Harmonization : ICH) และแนวทางที่คณะกรรมการฯ กำหนด ทั้งนี้ต้องไม่ขัดต่อกฎหมายของประเทศไทยและกฎระเบียบอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง โดยมีการตัดสินใจที่เป็นอิสระปราศจากการแทรกแซงใดๆ จากผู้บริหาร

(๓) คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ อาจร้องขอให้ผู้เชี่ยวชาญที่ไม่ใช่กรรมการฯ เป็นผู้ให้ความเห็นในแง่คุณค่าเชิงวิชาการต่อคณะกรรมการ เพื่อประกอบการพิจารณาโดยผู้เชี่ยวชาญที่จะให้ความเห็นต้องมีความเป็นกลาง ไม่มีผลประโยชน์ทับซ้อนทั้งต่อตนเองและคนใกล้ชิด และต้องลงนามในข้อตกลงการรักษาความลับ เกี่ยวกับโครงการวิจัยที่พิจารณา

(๔) ควบคุม กำกับ ติดตามประเมินและสนับสนุนการดำเนินโครงการวิจัยที่ผ่านการรับรองจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์แล้ว เพื่อให้เป็นไปตามแนวทาง กฎ และระเบียบที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้เป็นการแน่นอนว่าจะไม่มีปัญหาด้านจริยธรรมการวิจัยเกิดขึ้นในระหว่างการดำเนินการวิจัยจนสิ้นสุดโครงการ รวมทั้งให้การเสนอแนะเชิงนโยบายในการดำเนินงานด้านการวิจัยของสถาบันฯ ต่อผู้บริหารสถาบันฯ และคณะกรรมการอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง

(๕) เข้าร่วมการประชุม/ สัมมนา/ ฝึกอบรมเกี่ยวกับจริยธรรมการวิจัยอย่างน้อย ๑ ครั้ง  
ทุก ๒ ปี

/ (๖) ให้คำปรึกษา ...

- (๖) ให้คำปรึกษาแก่ผู้วิจัยในการดำเนินการเพื่อขอรับการรับรองจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์  
 (๗) ประชาสัมพันธ์ แนะนำ อบรมถ่ายทอดความรู้ด้านจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์แก่ผู้วิจัย

ข้อ ๔ กำหนดให้โครงการวิจัยทุกโครงการที่ดำเนินงานในสถาบันฯ และโรงพยาบาลธัญญารักษ์ ภูมิภาคทั้ง ๖ แห่ง ได้แก่ โรงพยาบาลธัญญารักษ์เชียงใหม่, โรงพยาบาลธัญญารักษ์แม่ฮ่องสอน, โรงพยาบาลธัญญารักษ์ขอนแก่น, โรงพยาบาลธัญญารักษ์อุดรธานี, โรงพยาบาลธัญญารักษ์สงขลา และโรงพยาบาลธัญญารักษ์ปัตตานี จะต้องได้รับการรับรองจากคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ สถาบันฯ ก่อนเริ่มดำเนินการ คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์จะไม่รับพิจารณาโครงการวิจัยที่ดำเนินการไปแล้วหรือออกเอกสารรับรองย้อนหลังไม่ว่ากรณีใดๆ และนักวิจัยต้องดำเนินการวิจัยและดำเนินการต่ออาสาสมัครตามวิธีการที่กำหนดไว้ในโครงการวิจัยที่ได้รับการรับรอง และตามเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนด

ข้อ ๕ โครงการวิจัยทุกโครงการที่ดำเนินงานในสถาบันฯ จะต้องมีบุคลากรสถาบันฯ ที่เกี่ยวข้อง เข้าร่วมเป็นที่ปรึกษาวิทยานิพนธ์ (Adviser) หรือเป็นที่ปรึกษาโครงการวิจัย หรือผู้ร่วมวิจัย อย่างน้อย ๑ คน โครงการวิจัยของบุคคลภายนอกที่เป็นนักศึกษาระดับปริญญาตรี ปริญญาโทและปริญญาเอก หรือมีบุคลากรของสถาบันฯ เข้าร่วมเป็นกรรมการควบคุม วิทยานิพนธ์ โดยต้องมีหนังสือแต่งตั้งจากทางมหาวิทยาลัย ส่งมาพร้อมเอกสารขอรับการรับรองโครงการวิจัย ในกรณีที่มีการตีพิมพ์ผลงานวิจัยต้องมีชื่อบุคลากรของสถาบันฯ ร่วมด้วย สถาบันฯ ไม่อนุญาตให้บุคคลภายนอกสถาบันฯ มาเก็บข้อมูลวิจัยในมนุษย์ หรือทดสอบเครื่องมือในสถาบันฯ เว้นแต่มีบุคลากรภายในสถาบันฯ เป็นผู้ร่วมวิจัยด้วย และบุคลากรของสถาบันฯ ที่เป็นผู้ร่วมทำวิจัย ต้องเป็นผู้รับผิดชอบในการส่งรายงานความก้าวหน้าหรือรายงานอื่นๆ ตามระเบียบการทำวิจัยในสถาบันฯ ตลอดจนรับผิดชอบติดตามผลงานวิจัยฉบับสมบูรณ์ส่งมอบให้สถาบันฯ เมื่อการวิจัยเสร็จสิ้น

ข้อ ๖ ด้วยหลักปฏิบัติมาตรฐานการทำวิจัยในมนุษย์ ผู้วิจัยหลัก ผู้ร่วมวิจัย และอาจารย์ที่ปรึกษา วิทยานิพนธ์ที่จะทำการวิจัยในมนุษย์จะต้องผ่านการอบรมหลักสูตรจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (Human Subject Protection Course) ในกรณีที่จะทำวิจัยในมนุษย์ ด้านคลินิกต้องผ่านการอบรมหลักสูตรจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ (Human Subject Protection Course) และหลักสูตรแนวทางการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดี (Good Clinical Practice : GCP) โดยผู้วิจัยต้องยื่นใบผ่านการอบรมหลักสูตรดังกล่าวที่ยังไม่หมดอายุ หากโครงการวิจัยมีระยะเวลาเกิน ๑ ปี ผู้ที่ผ่านการอบรมมาแล้วจะต้องเข้ารับการอบรมซ้ำทุก ๓ ปี เพื่อจะได้ตระหนักถึงความสำคัญในมาตรการการทำวิจัยในมนุษย์และการปกป้องอาสาสมัครในโครงการวิจัยที่ถูกต้องเหมาะสม และต้องแนบหลักฐานการอบรมมาพร้อมกับโครงการวิจัย ที่เสนอขอรับการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย

ข้อ ๗ การเสนอขออนุมัติดำเนินการวิจัยในสถาบันฯ ให้เป็นไปตามข้อกำหนดของสำนักงานจริยธรรมการวิจัยที่ประกาศและแจ้งให้ทราบกำหนดการส่งโครงการวิจัยเพื่อขอรับการพิจารณา กำหนดส่งภายในวันที่ ๒๐ ของทุกเดือน เพื่อนำเข้าประชุมคณะกรรมการฯ เพื่อพิจารณาทุกวันศุกร์สัปดาห์ที่ ๒ ของเดือนถัดไป จำนวนโครงการวิจัยที่พิจารณาครั้งละไม่เกิน ๕ โครงการ ในกรณีที่มีโครงการวิจัยจำนวนมากกว่า ๕ โครงการ จะต้องนำโครงการวิจัยเข้าพิจารณาในครั้งถัดไป ทั้งนี้หากมีข้อเปลี่ยนแปลงใดๆ ให้เป็นไปตามข้อกำหนดของสำนักงานจริยธรรมการวิจัย

ข้อ ๘ คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์สถาบันฯ จะดำเนินการพิจารณาโครงการวิจัยอย่างเป็นอิสระตามมาตรฐานการดำเนินงานของคณะกรรมการฯ (Standard Operating Procedure : SOPs) ซึ่งเป็นไปตามหลักเกณฑ์ ระเบียบของประเทศไทยและหลักเกณฑ์มาตรฐานสากล

/ข้อ ๙ คณะกรรมการ...

ข้อ ๙ คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์สถาบันฯ จะพิจารณาโครงการวิจัยทั้งฉบับภาษาไทยและฉบับภาษาอังกฤษ คณะกรรมการฯ จะพิจารณารับรองในแง่จริยธรรมให้ดำเนินการศึกษาวิจัยได้ ทั้งนี้ โดยยึดตามเอกสารโครงการวิจัยฉบับภาษาไทยเป็นหลัก คณะกรรมการฯ จะรับรองเอกสารโครงการวิจัยฉบับภาษาอังกฤษทั้งหมดได้ ก็ต่อเมื่อข้อความในเอกสารโครงการวิจัยฉบับภาษาไทยและภาษาอังกฤษ มีความหมายเหมือนกันทั้งสองฉบับ

• โครงการวิจัยของบริษัทหรือภาคเอกชน (Sponsor) สามารถเพิ่มเติมรายละเอียดและหัวข้อต่างๆ ที่มีตามโครงร่างการวิจัยฉบับภาษาอังกฤษ ลงในแบบเสนอโครงการวิจัยของสถาบันฯ เพื่อให้มีความสอดคล้องกับโครงร่างการวิจัยต้นฉบับภาษาอังกฤษที่ขอรับการรับรอง โดยต้องมีหัวข้อต่างๆ ตามแบบฟอร์มแบบเสนอโครงการวิจัยของสถาบันฯ ครบถ้วนทุกหัวข้อ

ข้อ ๑๐ ในกรณีที่เป็นการวิจัยประเภทการทดลองทางคลินิก เมื่อได้รับการรับรองให้ดำเนินการวิจัยในสถาบันฯ นักวิจัยจะต้องดำเนินการลงทะเบียนงานวิจัยแบบทดลองทางคลินิกของประเทศไทย (Thai Clinical Trials Registry : TCTR)

ข้อ ๑๑ นักวิจัยต้องใช้ความระมัดระวังในการวิจัยต่ออาสาสมัคร ตามวิสัยหรือพฤติการณ์ ตามมาตรฐานแห่งการประกอบวิชาชีพของตนและต้องยุติการวิจัยต่ออาสาสมัครโดยทันทีเมื่อปรากฏว่าหากดำเนินการต่อไปอาจจะเป็นอันตรายต่ออาสาสมัคร นักวิจัยจะต้องมีหน้าที่และความรับผิดชอบภายหลังได้รับการรับรองโครงการวิจัย คือ ต้องปฏิบัติตาม กฎ ระเบียบ ข้อบังคับ และกฎหมายที่เกี่ยวข้องกับการทำวิจัยอย่างเคร่งครัด และจะต้องรายงานความก้าวหน้าของโครงการวิจัยเมื่อมีการร้องขอ และ/หรือเมื่อเกิดเหตุการณ์ต่อไปนี้ทุกครั้ง ได้แก่

๑๑.๑ เมื่อโครงการวิจัยยุติลง ซึ่งอาจจะเป็นการดำเนินการวิจัยเสร็จสิ้นสมบูรณ์ หรืออาจไม่สามารถดำเนินการวิจัยต่อไปได้ พร้อมทั้งแจ้งเหตุผลของการยุติโครงการวิจัยให้คณะกรรมการทราบด้วย

๑๑.๒ เมื่อมีการเปลี่ยนแปลงในโครงการวิจัยต้องระบุให้ชัดเจนว่ามีการเปลี่ยนแปลงอะไร อย่างไร พร้อมเหตุผลที่ต้องเปลี่ยนแปลง และจะดำเนินการเปลี่ยนแปลงใดๆ ภายหลังได้รับการรับรองจากคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยแล้วเท่านั้น

๑๑.๓ เมื่อมีการเปลี่ยนแปลงหัวหน้าโครงการวิจัยหรือเพิ่มเติม คณะผู้วิจัยต้องส่งประวัติของผู้วิจัยที่เปลี่ยนแปลงพร้อมเหตุผลให้คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ทราบ

๑๑.๔ เมื่อมีอาการไม่พึงประสงค์เกิดขึ้นในโครงการวิจัยให้นักวิจัยรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ตามข้อกำหนดที่สำนักงานจริยธรรมการวิจัยประกาศและแจ้งให้ทราบ โดยให้รายงานตามแนวทางปฏิบัติการรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ของชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT) ฉบับมีถุนายน พ.ศ. ๒๕๕๔ และขอให้ให้นักวิจัยวิเคราะห์สถานการณ์การเกิดอาการไม่พึงประสงค์ที่สามารถระบุระดับความรุนแรงของเหตุการณ์ (Severity) และความเกี่ยวข้องของเหตุการณ์กับการวิจัย ซึ่งประเมินระดับความเกี่ยวข้องได้ดังนี้

- (๑) ไม่เกี่ยวข้อง (Not related),
- (๒) ไม่น่าจะเกี่ยวข้อง (Probably not related)
- (๓) อาจจะเกี่ยวข้อง (Possible related)
- (๔) น่าจะเกี่ยวข้อง (Probably related)
- (๕) เกี่ยวข้องแน่นอน (Definitely related) และ
- (๖) ไม่รู้ (Unknown)

กับโครงการวิจัยที่ท่านรับผิดชอบอย่างไร รวมทั้งขอทราบมาตรการ ในการดูแลป้องกันอาสาสมัครในประเทศไทยด้วย

/๑๑.๕ จัดส่งรายงาน...

๑๑.๕ จัดส่งรายงานการศึกษาวิจัยจำนวน ๑ ชุด พร้อม Electronic file ให้แก่สำนักงาน  
จริยธรรมการวิจัย สถาบันฯ เมื่อสิ้นสุดการดำเนินงาน

๑๑.๖ หากโครงการวิจัยมีระยะเวลาดำเนินการมากกว่า ๑ ปี จะต้องรายงาน  
ความก้าวหน้าของโครงการวิจัยพร้อมดำเนินการขอต่ออายุการรับรองก่อนหมดอายุอย่างน้อย ๓๐ วัน

ข้อ ๑๒ การจ่ายค่าธรรมเนียมการวิจัยและค่าธรรมเนียมการขอรับการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย  
ให้ปฏิบัติตามระเบียบสถาบันฯ เรื่อง การเก็บค่าธรรมเนียมการวิจัยและค่าธรรมเนียมการขอรับการพิจารณา  
จริยธรรมการวิจัย ประกาศ ณ วันที่ ๒๙ มกราคม ๒๕๖๗

ข้อ ๑๓ บุคลากรของสถาบันฯ ที่ไปร่วมดำเนินการวิจัยกับหน่วยงานภายนอกสถาบันฯ โดยมิ  
การอ้างอิงถึงสถาบันฯ ในฐานะต้นสังกัดต้องส่งโครงการวิจัยที่ไปร่วมดำเนินการวิจัยกับหน่วยงานภายนอกให้  
คณะกรรมการฯ รับทราบและต้องได้รับการอนุมัติจากผู้อำนวยการสถาบันฯ

ข้อ ๑๔ ระหว่างทำการศึกษาวิจัย สถาบันฯ บำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี  
มีสิทธิอันชอบธรรมในการขอคำชี้แจงหรือร่วมปรึกษาหารือเพื่อการแก้ไขปัญหาและอุปสรรคที่เกิดขึ้นรวมถึง  
สิทธิอันชอบธรรมในการเพิกถอนการทำวิจัยหากมีเหตุผลอันสมควร

จึงประกาศมาเพื่อทราบและถือปฏิบัติโดยทั่วกัน ตั้งแต่บัดนี้เป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๖๗



(นายสรายุทธ์ บุญชัยพานิชวัฒนา)

ผู้อำนวยการสถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี