	thick 17	
Lem 135 Special Section 286 D	Government Gazette	13 November 2018
Announceme	nt of the Food and Drug A	dministration
Subject: Criteria, Methods and Condition	ons for Acceptance of the Human Resea	arch Ethics Committee
conside	ering a clinical research project on a drug	g
By virtue of Clause 8 of the Not	ification of the Ministry of Public Health I	No. 14 (B.E. importing or ordering drugs
into the Kingdom without		
Request for registration of a drug formula is	ssued under Section 79 bis (4) of the Dru	ug Act, B.E. 2510, as amended by the
Drug Act (No. 5), B.E. 2530, Secretary-Ger	eral of the Committee	
The Food and Drug Administration therefor	e prescribes rules, procedures and conc	ditions for accepting the Ethics Committe
Research in people considering the followir	ng drug clinical trials:	
1 This notification shall come i	nto force from the date of its publication in the G	Government Gazette onwards.
Clause 2 Cancellation of the an	nouncement of the Food and Drug Adm	inistration on Criteria, Methods and
Conditions for Acceptance of Research Eth	ics Committee on Persons Considering	Research Projects
Clinical on Medicine dated 8 August 2013		
Article 3 In this		
announcement. "Board" means	the Independent Ethics Committee (IEC	C) or the Institutional Review Board (IRB

announcement, "Board" means the Independent Ethics Committee (IEC) or the Institutional Review Board (IRB) that reviews clinical research ethics. about human medicine

"Government agency" means a government agency, state enterprise, public organization, and agency. a new form of state that is responsible for prevention and therapeutic research

"Center Hospital" means a hospital of the Ministry of Public Health located at the provincial level. which consists of specialists in both main fields All secondary branches and sub-branches capable Supports patients who require complex treatments at the level of expertise and high technology and have a mission.

in Medicine Education and Medical Research

"Volunteer" means a person who participates in a clinical trial. whether the recipient of the product

used in the research or in the comparison group

Article 4 The committee under this announcement shall be responsible for considering the relevant clinical research projects. with drugs that are taken importing or ordering into the Kingdom without requesting for registration of drug formulas or drug production for human research studies

	thick 18	
Lem 135 Special Section 286 D	Government Gazette	13 November 2018

Article 5 The applicant for permission to bring or order drugs into the Kingdom for research or the applicant An application for a license to manufacture a drug must be used only for a research project approved by the committee at the Office.

Food and Drug Administration recognized and is an important research project of the Food and Drug Administration

give approval

Article 6 The Board No. approved by the Food and Drug Administration must qualify Composition and operations are as follows:

6.1 Qualifications of Directors

(1) being a committee under a government agency or is a committee under

A private agency that is a hospital licensed under the Hospital Act B.E. 2541, which has the potential in related fields not less than a center hospital or is a joint committee between

The aforementioned government agencies and private entities that operate It operates under a non-profit organization that has the potential to provide volunteers with care.

Government regulations related to research or research-related services

(2) There is a clear structure of the board of directors. There is evidence of the appointment of evidence

Appointment of the Board of Directors Secretariat and Office The secretariat is correct from the authorized person. authority of the agency affiliated with

(3) Directors entitled to vote and comment on the research Must not be affiliated with the

researcher or funder. and has no conflict of interest or conflict of interest with

researcher or research project, both directly and indirectly In the event that the director is a researcher or in the research team must not participate in the consideration and does not vote on research projects in which the directors are interested,

as well as submit the minutes of that meeting to the Board of Directors of the Food and Drug Administration

(4) Committee members must be trained in research studies and human experimentation.

At least (5) experience in considering human drug trials ¹ times in every 2 years as a director research projects.

not less than

6.2 The composition of the board consists of

(1) Committee members who are experts in science, medicine and ethics, not less than 5

persons, and at least 3 persons must be medical practitioners.

10

(2) At least one director 1 person is an expert in a non-science field.

(3) at least directors does not work in that institution or research facility.

	Thick 19	
Lem 135 Special Section 286 D	Government Gazette	13 November 2018
6.3 Actions of	the Board	
(1) There	e is a process for considering a clinical research pro	oject on drugs in accordance with the guidelines.
good clinical research practice of In	ternational Conference on Harmonization-	Good
Clinical Practice (ICH-GCP) and oth	ner relevant laws, regulations, and requirer	ments
(2) the	meeting of the board of directors shall be	meeting schedule and agenda
clearly and appropriately as follows	:	
(2	2.1) Having regular meetings on a regular	basis
(2	2.2) A summary of the meeting resolutions	is prepared. in writing
(2	2.3) Operations records and reports are ke	ept and maintained.
meetings organized in writing for fu	rther inspection	
(3) The	e consideration of the proposed research p	roject requires scientific, medical, and
ethical considerations. using the sa	me criteria in all research projects and sur	nmarize the comments
In writing, specifying the research p committee's opinion.	project and documents reviewed by the cor	mmittee, the date of the review, and the
(4) The	ere are regulations and procedures for even	ry activity, including
Volunteer Cost Considerations in w	riting in accordance with appropriate stand	dards, e.g.
Standard Operating Procedure (SO	PP), etc.	
(5) The with special urgent consideration in	ere is a manual, or rules or procedures for or case of urgent need	considering the research project.
(6) The	source of income must be disclosed by th	e committee and regulations.
Receiving - Paying the Commis	ssion	
(7) The	ere is continuous supervision, monitoring a	nd auditing. to ensure that
	ccordance with the research program and t cts. without deviations or changes from the	
Cases set forth in accordance with the ICH-GO	CP guidelines	
(8) Mor	nitoring is in place to protect and ensure th	at volunteers receive
Protection of rights, safety and well-	-being, such as in the event of an adverse	event In the case of collecting expenses
from volunteers, etc.		
(9) The	Board of Directors must report the results of	operations. Operations/changes related to
Human Research Ethics Committee	e Considering Clinical Drug Programs to th	ne Office
	to the form JorThor.3 Attached to this announceme	ant by

	Thick 20	
Lem 135 Special Section 286 D	Government Gazette	13 November 2018
	(9.1) In the case of annual performance report, repo	ort within the date
December 31 of every year		
	(9.2) In the case where the Board of Directors Dete	cted issues that may affect security or the
well-being of the volunteers or there is a Food and Drug Administration within 30	a change in the results of the research project cons 0 days from the date of detection.	ideration.
	(9.3) In the case of changes related to the Board of	Directors, further notification shall be made
the Food and Drug Administration withi	in 30 days from the date of the change.	
Article 7 The committee wi	ishing to apply for acceptance or renewal of accepta	ance from
notification, the Food and Drug Adminis	stration shall submit an application form Cho.ThorAt	taichleel aontobiant of 1 set at the Food and
Drug Administration.		
Article 8 The Food and Dru	ug Administration will consider accepting or renewin	g the acceptance. When it turns out that th
Board of Directors has the qualification	s, composition and actions in accordance with Artic	le 6 and agrees
nave the competent official inspect in th	ne event that there are reasonable grounds to suspe	ect which may be inspected before
	nce or after acceptance, as the case may be and Drug Administration shall issue a	letter of acceptance of the Board
		1
	and the letter of acceptance or renewal of acceptar	
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter.	and the letter of acceptance or renewal of acceptar and Drug Administration prepare to make a list of n	nce shall be valid for 4 years from the date
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. 10 have the Food		nce shall be valid for 4 years from the date ames of the Board of Directors
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. 10 have the Food	and Drug Administration prepare to make a list of n ne Food and Drug Administration accept to publish c	nce shall be valid for 4 years from the date ames of the Board of Directors
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. ¹⁰ have the Food consider research ethics in people of th of the Food and Drug Adm	and Drug Administration prepare to make a list of n ne Food and Drug Administration accept to publish c	nce shall be valid for 4 years from the date ames of the Board of Directors on the website
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. ¹⁰ have the Food consider research ethics in people of th of the Food and Drug Adm ^{verse} 11 A recognized com	and Drug Administration prepare to make a list of n ne Food and Drug Administration accept to publish o ninistration	nce shall be valid for 4 years from the date ames of the Board of Directors on the website n application for renewal.
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. ¹⁰ have the Food consider research ethics in people of th of the Food and Drug Adm ^{verse} 11 A recognized com	and Drug Administration prepare to make a list of n ne Food and Drug Administration accept to publish o ninistration mittee wishing to renew an acceptance to submit ar o the expiration date and upon submission of an applic	nce shall be valid for 4 years from the date ames of the Board of Directors on the website n application for renewal.
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. ¹⁰ have the Food consider research ethics in people of th of the Food and Drug Adm ^{verse} 11 A recognized com acceptance not less than 60 days prior to Still in effect until the notification is not a	and Drug Administration prepare to make a list of n ne Food and Drug Administration accept to publish o ninistration mittee wishing to renew an acceptance to submit ar o the expiration date and upon submission of an applic	nce shall be valid for 4 years from the date ames of the Board of Directors on the website n application for renewal. ation for renewal shall be deemed acceptanc
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. ¹⁰ have the Food consider research ethics in people of th of the Food and Drug Adm ^{verse} 11 A recognized com acceptance not less than 60 days prior to Still in effect until the notification is not a Article 12 If it later appears	and Drug Administration prepare to make a list of none Food and Drug Administration accept to publish of the Food and Drug Administration accept to publish of the second primitite wishing to renew an acceptance to submit are the expiration date and upon submission of an applic accepted.	nce shall be valid for 4 years from the date ames of the Board of Directors on the website n application for renewal. ation for renewal shall be deemed acceptanc
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. ¹⁰ have the Food consider research ethics in people of th of the Food and Drug Adm ^{verse} 11 A recognized com acceptance not less than 60 days prior to Still in effect until the notification is not a Article 12 If it later appears accepted Failure to comply with the rule	and Drug Administration prepare to make a list of n ne Food and Drug Administration accept to publish o ninistration mittee wishing to renew an acceptance to submit ar to the expiration date and upon submission of an applic accepted. Is that the Board of Directors of the Food and Drug A	ames of the Board of Directors on the website a application for renewal. ation for renewal shall be deemed acceptanc
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. ¹⁰ have the Food consider research ethics in people of th of the Food and Drug Adm ^{verse} 11 A recognized com acceptance not less than 60 days prior to Still in effect until the notification is not a Article 12 If it later appears accepted Failure to comply with the rule The Food and Drug Administration revo	and Drug Administration prepare to make a list of none Food and Drug Administration accept to publish of the Food and Drug Administration accept to publish of the second primitation acceptance to submit and the expiration date and upon submission of an applicate accepted.	ames of the Board of Directors on the website a application for renewal. ation for renewal shall be deemed acceptance
or renewal according to the form Jor. 2 of notification in the letter. ¹⁰ have the Food consider research ethics in people of th of the Food and Drug Adm ^{verse} 11 A recognized com acceptance not less than 60 days prior to Still in effect until the notification is not a Article 12 If it later appears accepted Failure to comply with the rule The Food and Drug Administration revo	and Drug Administration prepare to make a list of none Food and Drug Administration accept to publish of the Food and Drug Administration accept to publish of the expiration date and upon submission of an applicate approved by the Food and Drug Administration upon submission of the Food and Drug Administration and Dr	ames of the Board of Directors on the website a application for renewal. ation for renewal shall be deemed acceptanc

Announced on September 122018

Wanchai Satyawutthipong Secretary-General of the Food and Drug Administration

แบบ จธ ๑

Form	EC-1
OIIII	LC

เลขรับที่		
วันที่		
ลงชื่อ	¢	มู้รับคำขอ

คำขอ [] การยอมรับ [] ต่ออายุการยอมรับ คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณา โครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา

	เขียนที่	
	วันที่เดือน	ปี
ข้าพเจ้า (นาย/นาง/นางสาว)	ตำแหน่ง	4
(ชื่อประธานคณะกรรมเ		
ในนามของ <u>คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยใน</u>		นิกเกี่ยวกับยาของ
[] สถาบัน [] หน่วยงาน ชื่อ		
ภายใต้สังกัดของ		
(กรม/กระทรวงต้นสังกัด)	U.	ข
ตรอก/ซอยถนน	ตำบล/แขวง	
อำเภอ/เขตจังหวัด	โทรศัพท์	
มีความประสงค์จะขอรับการยอมรับจากสำนักงานคณะกร	รมการอาหารและยา	

ในการนี้ข้าพเจ้าได้แนบหลักฐาน พร้อมบันทึกข้อมูลในแผ่นบันทึกข้อมูล (ซีดี) จำนวน ๑ ชุด ดังนี้

 ๑. หนังสือแต่งตั้งคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิก เกี่ยวกับยา

 ๒. ประวัติการศึกษาและการอบรมของกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณา โครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา

๓. เอกสารแสดงแหล่งที่มาของรายได้และระเบียบการรับ-จ่ายเงินของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรม การวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา

 ๔. เอกสารระบบคุณภาพของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัย ทางคลินิกเกี่ยวกับยาได้แก่ คู่มือคุณภาพ คู่มือขั้นตอนปฏิบัติงาน

 ๕. เอกสารแผนการประชุมคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทาง คลินิกเกี่ยวกับยาประจำปี (จำนวนครั้ง/ปี)

 ๖. รายการโครงการวิจัยเกี่ยวกับการทดลองยาในคนที่คณะกรรมการฯได้พิจารณา (จำนวนไม่น้อยกว่า ๑๐ โครงการ) -ത-

 ๗. หนังสือรับรองการดำเนินการว่าเป็นไปตามแนวทางการปฏิบัติการวิจัยทางคลินิกที่ดีของ International Conference on Harmonization-Good Clinical Practice (ICH-GCP) และมีการกำกับดูแล ตลอดโครงการวิจัย

ข้าพเจ้าขอให้การรับรองและให้ความตกลง ดังนี้

๑. การพิจารณาโครงการวิจัยที่เสนอต้องพิจารณาทั้งด้านวิทยาศาสตร์ ด้านการแพทย์ และด้าน จริยธรรม โดยใช้หลักเกณฑ์เดียวกันในทุกโครงการวิจัย และสรุปความเห็นเป็นลายลักษณ์อักษรซึ่งระบุ โครงการวิจัยและเอกสารที่คณะกรรมการพิจารณา ทบทวน วันที่ทบทวน และความเห็นของคณะกรรมการ

 ๒. คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาจะทำ หน้าที่กำกับติดตามการวิจัยทางคลินิกที่ให้การอนุมัติ เพื่อให้มั่นใจว่า

๒.๑ การดำเนินการวิจัยทางคลินิกนั้น เป็นไปตามโครงร่างการวิจัยที่ได้รับการอนุมัติทุกประการ
โดยไม่มีการเบี่ยงเบนหรือเปลี่ยนแปลงไปจากที่คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณา
โครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาพิจารณาให้ความเห็นชอบ เว้นแต่เป็นกรณีที่กำหนดไว้ตามแนวทาง ICH GCP

๒.๒ อาสาสมัครการวิจัยได้รับการคุ้มครองสิทธิ ความปลอดภัย และความเป็นอยู่ที่ดี เช่น กรณีเกิด เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ กรณีการเรียกเก็บค่าใช้จ่ายจากอาสาสมัคร และอื่นๆ เป็นต้น

๓. คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาจะ
รายงานผลการดำเนินงาน/แก้ไขเปลี่ยนแปลงเกี่ยวกับคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่
พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา ต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตาม ตาม แบบ จธ.๓

๔. คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาจะ ยินยอมให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจตราในกรณีที่มีเหตุอันควรสงสัย

๕. หน่วยงานต้นสังกัดของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทาง คลินิกเกี่ยวกับยายินยอมรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจตราที่เกิดขึ้นจริง

๖. คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยายินดี ปฏิบัติตาม หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการยอมรับคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่ พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนดไว้ทุกประการ ทั้งนี้ หากพบในภายหลังว่าไม่สามารถปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ดังกล่าว ยินดีให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ดำเนินการยกเลิกการยอมรับได้

> (ลายมือชื่อ).....ผู้ยื่นคำขอ (.....)

1.1	2				
1-1-	ao	2	2	2	a,
เสวา	เนิ้สำเ	18591	เลาฯ	8917	19/1
10195	0 10 01 11	U P I	6 U I	110	111

ความเห็นเจ้าหน้าที่

- [] ยอมรับ
- [] ให้ตรวจตราก่อนนำผลการตรวจเพื่อประกอบการพิจารณายอมรับหรือต่ออายุการยอมรับ

[] ไม่ยอมรับเนื่องจาก.....

.....

(and day	
(ยายทองอ)	

ตำแหน่ง	
ลงวันที่ .	

เรียน ผู้อำนวยการสำนักยา

เพื่อโปรดพิจารณา หากเห็นชอบตามความเห็นเจ้าหน้าที่ ขอได้โปรดเสนอเลขาธิการต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

(ลายมือชื่อ)				
ตำแหน่ง				
หัวหน้ากลุ่มเ	กำกับดูแล	ก่อนออ	กสู่ตลา	୭
· · · ·	5			

ลงวันที่

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

เพื่อโปรดพิจารณา หากเห็นซอบตามเสนอ ขอได้โปรดพิจารณาลงนาม

 [] หนังสือแสดงการยอมรับ/ต่ออายุการยอมรับคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคน ที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา (แบบ จธ ๒)

[] อนุมัติให้ตรวจตราก่อนนำผลการตรวจเพื่อประกอบการพิจารณายอมรับหรือต่ออายุการยอมรับ

[] หนังสือแจ้งไม่ยอมรับคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย -

(ลายมือชื่อ)	
	*
ลงวันที่	

Machine Translated by Google

คำสั่งพนักงานเจ้าหน้าที่

[]ยอมรับ

[] อนุมัติให้ตรวจตราก่อนนำผลการตรวจเพื่อประกอบการพิจารณายอมรับหรือต่ออายุการยอมรับ

[] ไม่ยอมรับ เนื่องจาก

(ลายมือชื่อ)

ตำแหน่ง

.....

พนักงานเจ้าหน้าที่

ลงวันที่



แบบ จธ ๒ Form EC-๒

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

หนังสือแสดงการยอมรับ/ต่ออายุการยอมรับคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคน ที่ พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา

เลขที่

>

หนังสือฉบับนี้ให้ไว้

เพื่อแสดงว่า คณะกรรมการพิจารถ	นาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทาง			
คลินิกเกี่ยวกับยาของหน่วยงานชื่อ	ภายใต้สังกัดของ			
อยู่เลขที่ตรอก/ซอยหมู่ที่ตรอก/ซอย	ถนน ตำบล/แขวง			
อำเภอ/เขตจังหวัด	โทรศัพท์ เป็นคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการ			
วิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกที่เกี่ยวกับยาที่สำนักงานคณะกรรมการกาหารและยาให้การของรับ				
ทั้งนี้เป็นไปตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไขที่สำนักงานคณะ	ะกรรมการอาหารและยากำหนด			

ให้ไว้ ณ วันที่____เดือน___พ.ศ.

หนังสือฉบับนี้ มีอายุ ๔ ปีนับตั้งแต่วันที่.....

ลายมือชื่อ.....

(.....)

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

แบบ จธ ๓

รายงานผลการดำเนินงาน

๑. การประชุมคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคนที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา จำนวนครั้ง
□ กรรมการไม่มีส่วนได้ส่วนเสียในโครงการวิจัยที่พิจารณา

🗆 กรรมการเป็นนักวิจัย หรืออยู่ในที่มวิจัย และมีส่วนได้ส่วนเสียในโครงการวิจัยที่พิจารณา จำนวนโครงการ (แนบรายงานการประชุม)

- ๒. การพิจารณาเกี่ยวกับการเกิดอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยาในโครงการวิจัย จำนวนครั้ง
- ๓. การตรวจตราโครงการวิจัยที่ได้รับอนุมัติ จำนวน ครั้ง
- ๙. ตารางสรุปผลการดำเนินงานประจำปี

ครั้งที่	เลขที่/รหัสคำขอ	รหัส	ชื่อโครงการวิจัย	การพิจารณา	ผลการพิจารณา
ประชุม	อนุมัติโครงการ	โครงการวิจัย ¹	(ภาษาไทย/ภาษาอังกฤษ)		
(วันเดือนปี)	ศึกษาวิจัย	r			
		•		พิจารณาโครงการศึกษาวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา	
				□พิจารณาเกี่ยวกับอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยาใน	
				โครงการวิจัย	
				่□อื่นๆระบุ	
				□พิจารณาโครงการศึกษาวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยา	
				□พิจารณาเกี่ยวกับอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยาใน	
			+	โครงการวิจัย	
				่□อื่นๆระบุ	

แจ้งเรื่องการแก้ไขเปลี่ยนแปลง (แนบเอกสารที่เกี่ยวข้อง)

ประเด็นที่อาจจะส่งผลต่อความปลอดภัย หรือความเป็นอยู่ที่ดีของอาสาสมัคร หรือมีการเปลี่ยนแปลงผลการพิจารณา
มีการเปลี่ยนแปลงที่เกี่ยวข้องกับคณะกรรมการ

🗆 อื่นๆระบุ.....

ลงชื่อ.....

(.....)

ตำแหน่ง ประธานคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยในคน.....

ลงวันที่

หมายเหตุ: ทำเครื่องหมาย 🗸 ใน 🗆 ที่ต้องการ

6