

เอกสารแนะนำอาสาสมัคร

ท่านได้รับเชิญให้เข้าร่วมในโครงการวิจัยนี้เนื่องจากท่านเป็นบุคลากรทางการแพทย์ที่มีอายุมากกว่า 18 ปี ซึ่งทำการดูแลหรือรักษาคนไข้ที่ได้รับการตรวจยืนยันจากห้องปฏิบัติการว่าติดเชื้อโควิด-19 โดยรวมถึงเจ้าหน้าที่ในสถานพยาบาลซึ่งรวมบุคลากรทางการแพทย์ที่เป็นผู้เชี่ยวชาญ บุคลากรทางด้านสาธารณสุขทั้งระดับปฏิบัติการและเจ้าหน้าที่ฝ่ายสนับสนุนบริการ ที่มีความเสี่ยงในการสัมผัสกับผู้ติดเชื้อโควิด-19 หรือสารคัดหลั่งและวัสดุที่ติดเชื้อของผู้ติดเชื้อโควิด-19 ทั้งทางตรงและทางอ้อม ซึ่งรวมการสัมผัสใกล้ชิดภายในระยะห่าง 2 เมตร การสัมผัสกับอุปกรณ์หรือสิ่งของเครื่องใช้และการสัมผัสพื้นผิวสิ่งแวดล้อมภายในโรงพยาบาล เกณฑ์การคัดออก คือ ผู้สัมผัสที่เป็นบุคลากรทางการแพทย์ที่ได้รับการตรวจยืนยันการติดเชื้อโควิด-19 ด้วยการตรวจสารพันธุกรรมแล้วผลเป็นบวก ทั้งผลบวกจริงและผลบวกลวง

ก่อนที่ท่านจะตัดสินใจเข้าร่วมในโครงการวิจัยนี้ ขอให้ท่านอ่านเอกสารฉบับนี้อย่างถี่ถ้วนเพื่อให้ท่านได้ทราบถึงเหตุผลและรายละเอียดของการวิจัยในครั้งนี้ หากในเอกสารนี้อาจมีข้อความที่ท่านอ่านแล้วยังไม่เข้าใจ โปรดสอบถามหัวหน้าโครงการวิจัยหรือผู้แทนให้ช่วยอธิบายจนกว่าจะเข้าใจดี ท่านอาจจะขอเอกสารนี้กลับไปอ่านที่บ้านเพื่อปรึกษาหารือกับญาติพี่น้อง เพื่อนสนิท หรือแพทย์ท่านอื่น เพื่อช่วยในการตัดสินใจเข้าร่วมการวิจัย เมื่อท่านมีเวลาอย่างเพียงพอในการตัดสินใจโดยอิสระและตัดสินใจแล้วว่าจะเข้าร่วมในโครงการวิจัยนี้เป็นระยะเวลา 14 วัน ขอให้ท่านลงนามในหนังสือแสดงเจตนายินยอมเข้าร่วมการวิจัยของโครงการวิจัยนี้

ชื่อโครงการวิจัย การศึกษาเพื่อพัฒนามาตรการกักตัวสำหรับบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขที่สัมผัสผู้ติดเชื้อโควิด-19

ชื่อหัวหน้าโครงการวิจัย ดร. ภูษิต ภูษิตพร กิ่งแก้ว

สถานที่วิจัย กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ สถาบันบำราศนราดูร กรมควบคุมโรค กระทรวงสาธารณสุข โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ โรงพยาบาลราชวิถี โรงพยาบาลสมุทรปราการ โรงพยาบาลสมุทรสาคร โรงพยาบาลมหาชัย โรงพยาบาลบีเอ็นเอช โรงพยาบาลมงกุฎวัฒนะ

สถานที่ทำงานและหมายเลขโทรศัพท์ของหัวหน้าโครงการวิจัยที่ติดต่อได้ทั้งในและนอกเวลาราชการ

โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ ชั้น 6 อาคาร 6 กรมอนามัย กระทรวงสาธารณสุข ถ.ติวานนท์ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000 อีเมล pritaporn.k@hitap.net เบอร์โทรศัพท์มือถือ 096-861-9456 ทั้งในและนอกเวลาราชการ

ผู้สนับสนุนทุนวิจัย องค์การอนามัยโลก สำนักงานภูมิภาคเอเชียใต้และเอเชียตะวันออกเฉียงใต้ และสถาบันวิจัยระบบสาธารณสุข (สวรส.)

การมีส่วนได้ส่วนเสียกับแหล่งทุน ไม่มี มี ระบุ

โครงการวิจัยเรื่อง	ชนิดเอกสาร	ฉบับที่	ลงวันที่	หน้าที่
การศึกษาเพื่อพัฒนามาตรการกักตัวสำหรับบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขที่สัมผัสผู้ติดเชื้อโควิด-19	เอกสารแนะนำอาสาสมัคร	6.1	11/01/2564	1

ระยะเวลาในการวิจัย 6 เดือน

ที่มาของโครงการวิจัย

บุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขถือได้ว่าเป็นกลุ่มที่มีความเสี่ยงต่อการสัมผัสโรคในระหว่างปฏิบัติงาน โดยเฉพาะในสถานการณ์ที่มีการระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา 2019 (โควิด-19) เมื่อบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขเจ็บป่วย จะส่งผลกระทบต่อการรักษาพยาบาลและอาจนำไปสู่การแพร่เชื้อไปสู่ผู้ป่วย ผู้ร่วมงาน สมาชิกในครอบครัว และชุมชน ดังนั้น การติดตามเฝ้าระวังสถานการณ์และลักษณะทางระบาดวิทยาของเชื้อโควิด-19 ในบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขอย่างใกล้ชิด จะนำไปสู่การพัฒนามาตรการกักตัวที่เหมาะสม ลดความเสี่ยงของบุคลากรในการรับหรือแพร่เชื้อโควิด-19

วัตถุประสงค์ของโครงการวิจัย

งานวิจัยนี้มีวัตถุประสงค์ เพื่อพัฒนามาตรการกักตัวสำหรับบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุข ซึ่งต้องอาศัยข้อมูลเรื่องสัดส่วนผู้ติดเชื้อในระหว่างการกักตัว 14 วัน สัดส่วนผู้ติดเชื้อแต่ไม่แสดงอาการ ระยะเวลาการฟักตัวของโรค และความเสี่ยงจากการสัมผัสผู้ติดเชื้อ

โครงการวิจัยนี้จะมีผู้เข้าร่วมการวิจัยทั้งสิ้นประมาณ 375 ราย

ขั้นตอนการวิจัย

ภายหลังจากที่ท่านยินดีเข้าร่วมโครงการวิจัยนี้ ท่านจะได้รับเชิญตรวจหาแอนติบอดี ชนิด IgA, IgM และ IgG ด้วยการเจาะเลือด 5 มิลลิลิตร ต่อการเก็บตัวอย่าง 1 ครั้ง จำนวน 2 ครั้ง ในวันแรกที่เริ่มเข้าโครงการวิจัย (วันที่ 0) ณ สถานปฏิบัติงานของท่าน และท่านจะได้รับปรอทวัดไข้ดิจิทัลจำนวน 1 ชุด ชุดเก็บและนำยานำส่งส่งตรวจจำนวน 2 ชุด และวิธีทัศนศาสตร์การเก็บส่งตรวจด้วยตนเอง พร้อมทั้งรับการสัมภาษณ์ข้อมูลทั่วไป สถานที่ทำงาน อาการ มาตรการป้องกันและควบคุมการติดเชื้อ การสัมผัสผู้ป่วยโรคโควิด-19 หรือโรคติดเชื้อระบบทางเดินหายใจ หรือโรคปอดอักเสบที่เข้ารับการรักษาในสถานพยาบาล และ การใช้ชุด PPE ในระหว่างปฏิบัติงาน โดยผู้ช่วยวิจัยผ่านการสัมภาษณ์ทางโทรศัพท์ โดยการสัมภาษณ์จะใช้เวลาประมาณ 10 นาที

ผู้วิจัยขอให้ท่านทำการวัดอุณหภูมิด้วยตนเองวันละ 2 ครั้ง เช้า – เย็น และ ติดตามอาการแสดงของโรค โดยบันทึกอาการของตนเองแบบประเมินอาการและคุณภาพชีวิตด้วยตนเองลงในแบบสอบถามออนไลน์ที่ <https://forms.gle/HfFKabn3SfDQcgTy6> ทุกวันเป็นระยะเวลา 14 วัน หากท่านไม่สะดวกกรอกข้อมูลด้วยตนเองจะมีผู้ช่วยวิจัยโทรศัพท์สัมภาษณ์ท่าน โดยจะใช้เวลาสัมภาษณ์ประมาณ 5 นาทีต่อครั้ง

ผู้วิจัยขอให้ท่านเก็บเนื้อเยื่อหลังจมูกและเยื่อที่อยู๋ในคอ (Nasopharyngeal & oropharyngeal swabs) และเก็บเสมหะในตอนเช้าด้วยตนเองวันละ 1 ครั้ง ในวันที่ 5 และ 10 ภายหลังจากเข้าร่วมโครงการ พร้อมทั้งบรรจุตัวอย่างและน้ำแข็งแบบเจลลงในพัสดุภัณฑ์สามชั้น เนื่องจากสารพันธุกรรมของไวรัสอาจถูก

โครงการวิจัยเรื่อง	ชนิดเอกสาร	ฉบับที่	ลงวันที่	หน้าที่
การศึกษาเพื่อพัฒนามาตรการกักตัวสำหรับบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขที่สัมผัสผู้ติดเชื้อโควิด-19	เอกสารแนะนำ อาสาสมัคร	6.1	11/01/2564	2

ทำลายได้จากอนุภูมิที่สูงขึ้นระหว่างการขนส่ง พิจารณารายละเอียดวิธีทัศนศาสตร์แนวทางการเก็บตัวอย่างสิ่งส่งตรวจด้วยตนเอง https://www.youtube.com/watch?v=geKyQ_4lgil โดยทีมวิจัยจะติดต่อระบบขนส่งเพื่อทำการรับตัวอย่างจากท่านภายในวันที่เก็บตัวอย่างโดยที่ท่านไม่ต้องเสียค่าใช้จ่ายในการจัดส่งใด ๆ ภายหลังจากที่ท่านเข้าร่วมโครงการเป็นเวลา 14 วัน ท่านจะได้รับเชิญไปยังสถานพยาบาลเพื่อทำการเก็บเนื้อเยื่อหลังจมูกและเยื่อที่อยู๋ในคอ เก็บเสมหะ และตรวจหาแอนติบอดี ชนิด IgA, IgM และ IgG ด้วยการเจาะเลือด

ระหว่างที่ท่านเข้าร่วมการวิจัยนี้ หากผลตรวจทางห้องปฏิบัติการระบุว่าท่านเป็นผู้ติดเชื้อไวรัสโคโรนา 2019 ทางทีมวิจัยจะรีบดำเนินการแจ้งท่านและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องให้เร็วที่สุด เพื่อให้ท่านได้รับการดูแลรักษาโรคโควิด-19 ตามมาตรฐานการรักษาพยาบาลในปัจจุบัน

ความเสี่ยงที่อาจจะเกิดขึ้นเมื่อเข้าร่วมการวิจัยและแนวทางการแก้ปัญหา

ความเสี่ยงที่ได้รับจากการตอบแบบสัมภาษณ์

คำถามในแบบสัมภาษณ์ แบบบันทึกข้อมูล อาจจะทำให้ท่านเกิดความอึดอัด เสียเวลา ไม่สะดวก ไม่สบายใจที่จะตอบ หากท่านไม่สามารถตอบคำถามได้หรือไม่สบายใจ ท่านสามารถข้ามคำถามข้อนั้นหรือเลิกตอบคำถามได้ทันที โดยไม่จำเป็นต้องระบุถึงเหตุผล ข้อมูลที่อาจนำไปสู่การเปิดเผยตัวตน จะได้รับการปกปิดและไม่เปิดเผยต่อสาธารณะ ข้อมูลจากการสัมภาษณ์และผลการทดสอบทางห้องปฏิบัติการจะถูกรักษาไว้เพื่อจุดประสงค์ที่เกี่ยวข้องกับการทำการวิจัยเรื่องนี้เท่านั้น ขอให้ท่านตอบคำถามตามความเป็นจริงในข้อที่ท่านตัดสินใจตอบ ท่านจะไม่ได้รับผลกระทบจากการให้ข้อมูลเกี่ยวกับการใช้อุปกรณ์ป้องกันส่วนบุคคล (Personal Protective Equipment หรือ PPE) ที่ไม่เป็นไปตามมาตรฐานการใช้งานเพราะข้อมูลจะถูกเก็บเป็นความลับและไม่ถูกเผยแพร่ต่อเพื่อนร่วมงานและหัวหน้างานของท่าน

ความเสี่ยงที่ได้รับจากการเก็บส่งตรวจและเจาะเลือด

ท่านมีความเสี่ยงที่จะเกิดอาการเจ็บปวด เลือดออก ช้ำ อาการบวมบริเวณที่เก็บส่งตรวจและเจาะเลือด หรืออาการหน้ามืด และโอกาสที่จะเกิดการติดเชื้อบริเวณที่เจาะเลือดซึ่งพบได้น้อยมาก เพื่อความปลอดภัยของท่าน หากเกิดเหตุการณ์ข้างต้นหรืออาการที่นอกเหนือนี้ ควรแจ้งผู้ทำวิจัยให้ทราบทันทีเมื่อเกิดความผิดปกติใด ๆ ขึ้น เพื่อผู้วิจัยได้ให้การช่วยเหลือหรือดูแลรักษาท่านได้ทันที

การระมัดระวังรักษาความลับ

ผู้วิจัยรับรองว่าจะเก็บข้อมูลส่วนตัวของผู้เข้าร่วมวิจัยเป็นความลับโดยเคร่งครัด จะไม่เผยแพร่ข้อมูลต่อสาธารณะเป็นรายบุคคล ข้อมูลวิจัยที่อยู่ในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ทั้งหมด ได้แก่ ผลการสัมภาษณ์ ผลทางห้องปฏิบัติการ จะถูกเก็บไว้ในคอมพิวเตอร์ของผู้วิจัยซึ่งมีการเข้ารหัสผ่าน ข้อมูลที่อยู่ในรูปแบบกระดาษ ได้แก่ แบบสอบถาม หนังสือแสดงเจตนายินยอมเข้าร่วมการวิจัย (consent form) จะถูกเก็บแยกกันไว้ในตู้ที่มีกุญแจ

โครงการวิจัยเรื่อง	ชนิดเอกสาร	ฉบับที่	ลงวันที่	หน้าที่
การศึกษาเพื่อพัฒนามาตรการกักตัวสำหรับบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขที่สัมผัสผู้ติดเชื้อโควิด-19	เอกสารแนะนำ อาสาสมัคร	6.1	11/01/2564	3

ลือคอยู่ตลอดเวลา ณ. โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ กระทรวงสาธารณสุข ข้อมูลวิจัยของอาสาสมัครจะเปิดเผยได้เฉพาะในรูปแบบที่เป็นสรุปผลการวิจัย หรือการเปิดเผยข้อมูลต่อผู้มีหน้าที่ที่เกี่ยวข้องกับการสนับสนุนและกำกับดูแลการวิจัยเท่านั้น

กรณีเกิดอันตรายหรือบาดเจ็บจากการเข้าร่วมโครงการ

ท่านจะได้รับการดูแลรักษาตามมาตรฐานทางการแพทย์ โดยผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการดูแลรักษาพยาบาลของท่านทั้งหมด คือ โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ ชั้น 6 อาคาร 6 กรมอนามัย กระทรวงสาธารณสุข ถ.ติวานนท์ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000

การเข้าร่วมและการสิ้นสุดการเข้าร่วมโครงการวิจัย

การเข้าร่วมโครงการวิจัยของท่านในครั้งนี้เป็นไปโดยความสมัครใจ หากท่านไม่สมัครใจจะเข้าร่วมการวิจัยแล้วหรือรู้สึกไม่สบายใจกับการเข้าร่วมโครงการในการตอบแบบสอบถามหรือการเก็บตัวอย่างขั้นตอนใดขั้นตอนหนึ่ง ท่านสามารถปฏิเสธการเข้าร่วมการวิจัยในขั้นตอนนั้นและท่านสามารถถอนตัวจากโครงการวิจัยได้ตลอดเวลา ซึ่งจะไม่มีผลกระทบต่อค่าบริการและการรักษาของท่านที่สมควรจะได้รับตามมาตรฐานจากสถานพยาบาลภาครัฐแต่ประการใด ทั้งในปัจจุบันและอนาคต

ประโยชน์ที่คิดว่าจะได้รับจากการวิจัย

ท่านจะไม่ได้รับประโยชน์โดยตรงจากการเข้าร่วมงานวิจัยนี้ อย่างไรก็ตามข้อมูลที่ได้จากท่านจะมีประโยชน์ต่อการพัฒนานโยบายและแนวทางปฏิบัติที่เหมาะสม เพื่อลดความเสี่ยงของบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขในการรับหรือแพร่เชื้อโควิด-19 ต่อไป

ค่าชดเชยที่ผู้เข้าร่วมโครงการจะได้รับ

ท่านจะได้รับเงินชดเชยการเสียเวลาในการเก็บสิ่งส่งตรวจที่ใช้ในการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ โดยค่าชดเชยสำหรับเป็นค่าเสียเวลา ค่าเดินทาง ค่าอาหาร จำนวน 1,000 บาท/ครั้ง หรือมากกว่าตามที่จ่ายจริงแต่ไม่ต่ำกว่า 1,000 บาท/ครั้ง เมื่อท่านเข้าร่วมโครงการวิจัยและได้รับบริการเจาะเลือดที่สถานพยาบาลเมื่อเริ่มเข้าโครงการวิจัย 1 ครั้ง และในวันที่ 14 หลังเข้าโครงการ 1 ครั้ง

ทางเลือกอื่นหากไม่ต้องการเข้าร่วมการวิจัย

โครงการนี้เป็นโครงการวิจัย หากท่านไม่สะดวกใจในการเข้าร่วมโครงการ ท่านสามารถปฏิเสธการเข้าร่วมงานวิจัยนี้ได้ โดยที่สถานะการเข้าร่วมหรือไม่เข้าร่วมโครงการจะถูกเก็บเป็นความลับและไม่ถูกเผยแพร่ต่อเพื่อนร่วมงานและหัวหน้างานของท่าน

โครงการวิจัยเรื่อง	ชนิดเอกสาร	ฉบับที่	ลงวันที่	หน้าที่
การศึกษาเพื่อพัฒนามาตรการกักตัวสำหรับบุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุขที่สัมผัสผู้ติดเชื้อโควิด-19	เอกสารแนะนำอาสาสมัคร	6.1	11/01/2564	4

ค่าใช้จ่ายที่ผู้เข้าร่วมการวิจัยจะต้องรับผิดชอบเอง

ท่านจะไม่ต้องรับผิดชอบต่อค่าใช้จ่ายใด ๆ เกี่ยวกับโครงการวิจัยนี้

หากมีข้อมูลเพิ่มเติมทั้งด้านประโยชน์และโทษที่เกี่ยวข้องกับการวิจัยนี้ ผู้วิจัยจะแจ้งให้ทราบโดยรวดเร็วและไม่ปิดบัง

การเก็บรักษาและการจัดการข้อมูลของผู้เข้าร่วมการวิจัย

ข้อมูลนี้อาจนำไปสู่การเปิดเผยตัวท่านจะได้รับการปกปิดและไม่เปิดเผยต่อสาธารณะ ผู้วิจัยจะเก็บข้อมูลจากการสัมภาษณ์และผลการทดสอบทางห้องปฏิบัติการไว้เป็นความลับ ข้อมูลที่อยู่ในรูปแบบกระดาษ ได้แก่ แบบสอบถาม หนังสือแสดงเจตนายินยอมเข้าร่วมการวิจัย จะถูกเก็บแยกกันไว้ในตู้ที่มีกุญแจล็อกเป็นระยะเวลาอย่างน้อย 5 ปี ณ โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ กระทรวงสาธารณสุข หลังจากนั้น ผู้วิจัยจะทำลายเอกสารด้วยเครื่องทำลายเอกสาร และตัวอย่างสิ่งส่งตรวจที่เหลือจะถูกเก็บไว้ที่กองการแพทย์จีโนมิกส์และสนับสนุนนวัตกรรมกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข เป็นระยะเวลา 14 วัน เพื่อการควบคุมคุณภาพงานวิจัยเท่านั้น หลังจากนั้น ผู้วิจัยจะทำลายสิ่งส่งตรวจโดยปลอดน้ำยานำส่งสิ่งส่งตรวจสำหรับเชื้อไวรัส (Viral Transport Media; VTM) และตัวอย่างสิ่งส่งตรวจจะถูกแยกใส่ถุงขยะประเภทวัสดุติดเชื้อ และปิดผนึกแน่นหนาเพื่อป้องกันการรั่วไหล โดยวัสดุติดเชื้อจะผ่านกระบวนการฆ่าเชื้อด้วยหม้อนึ่งความดัน (autoclave) ก่อนนำไปทำลาย

ข้อมูลวิจัยที่ได้รับการตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูลเรียบร้อยแล้วจะถูกเก็บไว้ในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์และจะไม่มี การเชื่อมโยงกับข้อมูลรายบุคคล โดยจะเก็บข้อมูลวิจัยไว้อย่างน้อย 5 ปี ภายหลังจากการส่งรายงานวิจัยแก่แหล่งทุน การรายงานผลการวิจัยหรือในกรณีที่ผลการวิจัยได้รับการตีพิมพ์ จะ เป็นไปในภาพรวมของงานวิจัยและจะไม่กล่าวถึงข้อมูลใด ๆ ที่จะระบุตัวว่าท่านเป็นผู้เข้าร่วมในการวิจัยนี้

คณะกรรมการพิจารณาการวิจัยในมนุษย์ ผู้สนับสนุนการวิจัย ผู้กำกับดูแลการวิจัย ผู้ตรวจสอบการวิจัย และตัวแทนผู้สนับสนุนการวิจัย สามารถตรวจสอบบันทึกทางการแพทย์ และข้อมูลของผลการวิจัยของท่านได้ ทั้งนี้ จะต้องไม่ละเมิดสิทธิของผู้เข้าร่วมการวิจัยในการรักษาความลับของข้อมูล อย่างไรก็ตาม หากผลตรวจห้องปฏิบัติการได้รับการยืนยันการติดเชื้อโควิด-19 ทีมวิจัยจะทำการแจ้งหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้ท่านได้รับการรักษาอย่างเหมาะสมและป้องกันการแพร่เชื้อโควิด-19 ตามมาตรการของภาครัฐ

ชื่อผู้วิจัยที่สามารถติดต่อได้ หากท่านมีข้อสงสัยที่จะสอบถามเกี่ยวข้องกับงานวิจัย หรือเกิดปัญหาใด ๆ จากการเข้าร่วมโครงการวิจัย

ดร. ภญ.ปฤษฎรพร กิ่งแก้ว โครงการประเมินเทคโนโลยีและนโยบายด้านสุขภาพ ชั้น 6 อาคาร 6 กรมอนามัย กระทรวงสาธารณสุข ถ.ติวานนท์ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000 อีเมล pritaporn.k@hitap.net โทร 096-861-9456 ทั้งในและนอกเวลาราชการ

โครงการวิจัยเรื่อง	ชนิดเอกสาร	ฉบับที่	ลงวันที่	หน้าที่
การศึกษาเพื่อพัฒนามาตรการกักตัวสำหรับบุคลากรทาง การแพทย์และสาธารณสุขที่สัมผัสผู้ติดเชื้อโควิด-19	เอกสารแนะนำ อาสาสมัคร	6.1	11/01/2564	5

หากท่านได้รับการปฏิบัติที่ไม่ตรงตามที่ได้ระบุไว้ ต้องการร้องเรียนหรือต้องการทราบสิทธิของท่านขณะ
เข้าร่วมการวิจัย สามารถติดต่อได้ที่ คณะกรรมการพิจารณาการศึกษาวิจัยในคน กระทรวงสาธารณสุข ที่อยู่
กระทรวงสาธารณสุข อาคาร 2 ชั้น 3 ตึกกรมการแพทย์ ถนนติวานนท์ ต.ตลาดขวัญ อ.เมือง จ.นนทบุรี
11000 โทรศัพท์ 02-590-6171-2 และ คณะกรรมการพิจารณาโครงการวิจัย สถาบันบำราศนราดูร ที่อยู่
สถาบันบำราศนราดูร ชั้น 3 ตึกอำนวยการ เลขที่ 38 ซอยติวานนท์ 14 ถนนติวานนท์ ต.ตลาดขวัญ อ.เมือง จ.
นนทบุรี 11000 โทรศัพท์ 0-2590-3478

โครงการวิจัยเรื่อง	ชนิดเอกสาร	ฉบับที่	ลงวันที่	หน้าที่
การศึกษาเพื่อพัฒนามาตรการกักตัวสำหรับบุคลากรทาง การแพทย์และสาธารณสุขที่สัมผัสผู้ติดเชื้อโควิด-19	เอกสารแนะนำ อาสาสมัคร	6.1	11/01/2564	6