

สรุปผลการขับเคลื่อนการดำเนินงาน

ตัวชี้วัด : อัตราส่วนการตายมารดาไทยต่อการเกิดมีชีพแสนคน

หน่วยงาน : สำนักงานนายการเจริญพันธุ์

นโยบาย : การป้องกันการยุติการตั้งครรภ์ที่ไม่ปลอดภัย โดยการขับเคลื่อนการเข้าถึงบริการยุติการตั้งครรภ์ที่ปลอดภัยด้วยยา และการคุมกำเนิดหลังยุติการตั้งครรภ์

มาตรการ	กิจกรรมการขับเคลื่อน	ระยะเวลาดำเนินการ	เป้าหมาย	รายงานผลการขับเคลื่อน
มาตรการที่ 1 พัฒนาระบบ การบริหาร จัดการยายุติ การตั้งครรภ์ใน ระบบบริการ สุขภาพของ หน่วยบริการ อย่างมี ประสิทธิภาพ	กิจกรรมที่ 1 การพัฒนา โครงสร้างการ ศึกษาวิจัยเรื่อง การพัฒนา ระบบการ บริหารจัดการ การยุติการ ตั้งครรภ์ที่ ปลอดภัยด้วย ยาในประเทศ ไทย (Management System Development of Medical Safe Abortion in Thailand)	พ.ย. 62 – มี.ค. 63	1 เรื่อง	โครงการวิจัย เรื่อง การพัฒนาระบบการบริหารจัดการ การยุติการตั้งครรภ์ที่ปลอดภัยด้วยยาในประเทศไทย (Management System Development of Medical Safe Abortion in Thailand) ได้รับการพิจารณารับรองจริยธรรม การวิจัยแล้ว โดยคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัย กรมอนามัย ให้การรับรองโครงการวิจัย เมื่อวันที่ 9 มกราคม 2563 รหัสโครงการวิจัย 372 ทั้งนี้ คณะกรรมการจริยธรรมการวิจัย รับรองตั้งแต่วันที่ 9 มกราคม 2563 - วันที่ 8 มกราคม 2564

รูปภาพกิจกรรม

ใบรับรองโครงการวิจัย

การประชุมครั้งที่ 76 - 03/2563	วันที่ 23 ธันวาคม 2562
รหัสโครงการวิจัย 372	
เรื่อง การพัฒนาระบบการบริหารจัดการการยุติการตั้งครรภ์ที่ปลอดภัยด้วยยาในประเทศไทย (Management System Development of Medical Safe Abortion in Thailand)	
ผู้วิจัยหลัก นายกิตติพงศ์ แซ่เจ็ง	
เป็นการพิจารณาโครงการวิจัยแบบเร่งรัด ☒ ใช่ ☐ ไม่ใช่	เป็นการพิจารณาโครงการวิจัยแบบปกติ ☒ ใช่ ☐ ไม่ใช่
ผลการพิจารณาของคณะกรรมการวิจัยโครงการวิจัยครั้งนี้ ☒ รับรอง วันที่พิจารณาเรื่อง 9 มกราคม 2563 โครงการวิจัย 372 ฉบับที่ 1 วันที่ 9 มกราคม 2563.... เอกสารแนะนำอาสาสมัคร RF09-04-372 ฉบับที่ 1 วันที่ 9 มกราคม 2563.... ใบยินยอม RF09-05-372 ฉบับที่ 1 วันที่ 9 มกราคม 2563.... เครื่องมือ (ระบุ) RF09-10.1-372, RF09-10.2-372 ฉบับที่ 1 วันที่ 9 มกราคม 2563.... RF09-10.3-372, RF09-10.4-372 RF09-10.5-372	
ลงนาม (นายสมพงษ์ ชัยโอภาวนนท์) รักษาราชการแทนประธานคณะกรรมการวิจัยกรมอนามัย รับรองตั้งแต่วันที่ 9 มกราคม 2563 ถึงวันที่ 8 มกราคม 2564.....	
หมายเหตุ คณะกรรมการฯ ขอแจ้งเกี่ยวกับหน้าที่และความรับผิดชอบของผู้วิจัยภายหลังได้รับการรับรอง คือ ต้องรายงานความก้าวหน้าของ การวิจัยให้คณะกรรมการฯ ทราบทุก 6 เดือน (RF13-01) และเมื่อเกิดเหตุการณ์ต่อไปนี้ ทุกครั้ง ได้แก่ 1) เมื่อมีอาการไม่พึงประสงค์เกิดขึ้นในโครงการ หากเป็นอาการไม่พึงประสงค์ที่ร้ายแรงต้องรายงานให้คณะกรรมการฯ ทราบโดยเร็ว และให้ผู้วิจัยวิเคราะห์สถานการณ์การเกิดอาการไม่พึงประสงค์ว่าเกี่ยวข้องกับโครงการวิจัยที่ท่านรับผิดชอบหรือไม่ อย่างไร หากเกี่ยวข้องในระดับใด รวมทั้งการดูแลรักษาและป้องกันอาสาสมัครด้วย (RF18-01, RF18-02) 2) เมื่อมีการเปลี่ยนแปลงในโครงการวิจัยต้องระบุให้ชัดเจนว่า มีการเปลี่ยนแปลงอะไร อย่างไร พร้อมทั้งเหตุผลที่เปลี่ยนแปลง เพื่อขอความเห็นชอบจากคณะกรรมการฯ ก่อน (RF12-01) 3) เมื่อมีการเปลี่ยนแปลงหัวหน้าโครงการวิจัยหรือเพิ่มเติมคณะผู้วิจัย ต้องส่งประวัติของคนที่เปลี่ยนแปลง พร้อมเหตุผลให้ คณะกรรมการฯ เพื่อพิจารณาให้ความเห็นชอบก่อน 4) เมื่อโครงการวิจัยยุติลง ซึ่งอาจจะเป็นการดำเนินการวิจัยเสร็จสมบูรณ์ หรืออาจจะไม่สามารถดำเนินการวิจัยต่อไปได้ พร้อมทั้งสาเหตุ ของการยุติโครงการวิจัยด้วย (RF14-01)	