



บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ โรงพยาบาลสิรินธร (ฝ่ายวิชาการและแผนงาน โทร ๐๒ ๓๒๘ ๖๙๐๑-๑๙ ต่อ ๑๔๔๒๕)

ที่ ผวช. ๒๑ /๒๕๕๙

วันที่ ๒๙ เมษายน ๒๕๕๙

เรื่อง ขออนุมัติให้ข้าราชการเข้าร่วมอบรมเชิงปฏิบัติการ

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลสิรินธร

ด้วยชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย ร่วมกับคณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ได้จัดการประชุมวิชาการประจำปี ๒๕๕๙ ในวันที่ ๒๓ - ๒๔ พฤษภาคม ๒๕๕๙ ณ ห้องประชุม ๒๓๐/๑ อาคารแพทยพัฒน์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อสามารถพัฒนาคุณภาพการศึกษาวิจัยให้สอดคล้องกับมาตรฐานสากลว่าด้วยเรื่องจริยธรรมการวิจัย

ข้อเท็จจริง ปลัดกรุงเทพมหานคร มีคำสั่งกรุงเทพมหานคร ที่ ๒๔๗๐/๒๕๕๒ ลงวันที่ ๑๑ มิถุนายน ๒๕๕๒ เรื่อง มอบอำนาจให้ข้าราชการปฏิบัติราชการแทน ในการอนุมัติให้ข้าราชการและลูกจ้างกรุงเทพมหานครในสังกัด ไปฝึกอบรม ประชุม ดูงาน และเป็นวิทยากร ภายในหลักเกณฑ์ ดังนี้

๑. การเดินทางไปราชการนั้น ไม่เกิน ๕ วันทำการ
๒. ไม่เบิกค่าใช้จ่ายจากกรุงเทพมหานคร
๓. สถานที่จัดตั้งอยู่ในกรุงเทพและต่างจังหวัด

ฝ่ายวิชาการและแผนงาน พิจารณาแล้วเห็นควรอนุมัติให้ นางสาวพรณีย์ ทศยาพันธ์ ตำแหน่งนายแพทย์ชำนาญการพิเศษ ซึ่งเป็นคณะกรรมการวิจัยสำนักการแพทย์ มีหน้าที่พิจารณาจริยธรรมการวิจัย เข้าร่วมประชุม ตามวัน เวลา และสถานที่ดังกล่าว โดยขอไม่ถือเป็นวันลาและไม่เบิกค่าใช้จ่าย ทั้งนี้ ได้ตรวจสอบแล้วว่ารายชื่อผู้เข้าร่วมประชุมดังกล่าว ไม่ซ้ำซ้อนกับการฝึกอบรม ประชุม สัมมนา ดูงาน หลักสูตรอื่น ในช่วงเวลาเดียวกัน

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา

(นางสาวพรณีย์ ทศยาพันธ์)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ
หัวหน้าฝ่ายวิชาการและแผนงาน

อนุมัติ

(นางสาวสุภาพร กรสิทธิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลสิรินธร
๕ ต.พ.ค. ๒๕๕๙

ฝ่ายวิชาการและแผนงาน

วันที่ ๗ เม.ย. ๒๕๕๙

ได้รับ ๗๖.๗๐

โรงพยาบาลสิรินธร
รับที่ ๖๖๐๑
วันที่ ๗ เม.ย. ๒๕๕๙
เวลา

สำนักงานสาธารณสุข
วันที่ ๗ เม.ย. ๒๕๕๙

ที่ กท ๐๖๐๒.๕/ ๑๖๕๑
เรียน ผู้อำนวยการสำนักงานการแพทย์

เพื่อโปรดทราบ และเห็นควรแจ้งส่วนราชการในสังกัด
แจ้งบุคลากรที่เกี่ยวข้องทราบ หากเห็นชอบโปรดลงนามแจ้ง
ส่วนราชการในสังกัด

(นายเกรียงไกร ดั่งจิตรมณีศักดิ์)
ผู้อำนวยการกองวิชาการ สำนักงานการแพทย์
๓๑ มี.ค. ๒๕๕๙

ศาสตราจารย์ ดร.รพส. (มีนาม รพส.ฝ่ายบริหารแพทย์วิสามัญประจำ)

- เพื่อโปรดทราบ
- เห็นควรมอบ
 - ฝ่ายบริหารงานทั่วไป
 - ฝ่ายการพยาบาล
 - กลุ่มงาน *๑๗๐๐ มย*
- **ดำเนินการ** *๑๗๐๐ มย*

(นางสาวสมพร แก่นสาร)

นักจัดการงานทั่วไปชำนาญการพิเศษ

หัวหน้าฝ่ายบริหารงานทั่วไป โรงพยาบาลสิรินธร
๗ เม.ย. ๒๕๕๙

ที่ กท ๐๖๐๒.๕/ ๒๙๑๘

เรียน ผอ.กว. ผอ.รพก. ผอ.รพต. ผอ.รพจ. ผอ.รพท. ผอ.รพว.
ผอ.รพล. ผอ.รพร. ผอ.รพส. ผอ.ศบจ. ผอ.รพข.

เพื่อทราบและแจ้งผู้เกี่ยวข้องทราบ

(นางกิตติยา ศรีเลิศฟ้า)
รองผู้อำนวยการสำนักงานการแพทย์
ปฏิบัติราชการแทนผู้อำนวยการสำนักงานการแพทย์
๑ เม.ย. ๒๕๕๙

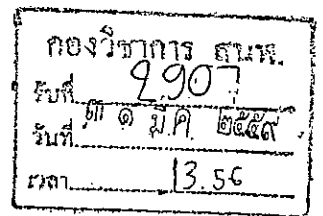
ทราบ
ดำเนินการตามเสนอ

(นางสาวศุภาพร กรดีเยี่ยม)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลสิรินธร

๗ เม.ย. ๒๕๕๙

- ทราบ
- เห็นควรมอบ
 - ฝ่าย
 - กลุ่มงาน
 - ๑๖๐๐ มย รพส/๒*

วธ
(นางสาวพรณีย์ ทศยาพันธุ์)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ
หัวหน้าฝ่ายวิชาการและแผนงาน
๘ เม.ย. ๒๕๕๙



ที่ FERCIT-CM๐๐๒/๒๕๕๙

ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
สำนักงานพัฒนางานวิจัย
วิทยาลัยแพทยศาสตร์พระมงกุฎเกล้า

วันที่ ๓ มีนาคม ๒๕๕๙

เรื่อง กำหนดการประชุมวิชาการประจำปีของชมรมฯ
เรียน สมาชิกชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

ด้วยชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย ร่วมกับคณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย กำหนดจัดการประชุมวิชาการประจำปี ๒๕๕๙ ขึ้น ในวันจันทร์ที่ ๒๓ พฤษภาคม ๒๕๕๙ ณ ห้องประชุม ๒๓๐/๑ อาคารแพทยพัฒน์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ให้แก่สมาชิกชมรมฯ จำนวน ๑๗๐ คน รายละเอียดดังโครงการที่ปรากฏใน web site <http://www.fercit.org>

ชมรมฯ จึงเรียนมาเพื่อทราบ และขอเชิญชวนสมาชิกที่สนใจเข้าร่วมฟังการบรรยายและอภิปรายตามวัน เวลา ดังกล่าว และแจ้งความจำนงได้ที่คุณอรศิริ วิเศษสุข dmu_pcm@hotmail.com

ขอแสดงความนับถือ

(รองศาสตราจารย์ นิมิตร มรกต)

ประธานคณะกรรมการชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

คุณกั้วสง
ทอ สด. ๕๗

กำหนดการอบรม

1. ประชุมวิชาการประจำปีชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (FERCIT)

2. อบรม เรื่อง Human Subject Protection Course

วันจันทร์ ที่ 23 – วันอังคาร ที่ 24 พฤษภาคม 2559

ห้องประชุม 230/1 อาคารแพทย์พัฒน์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

Day 1 : 23 พฤษภาคม 2559		
เวลา	เรื่อง	วิทยากร
08.00 - 08.50	ลงทะเบียน	
08.50 - 09.00	กล่าวต้อนรับ	ศ.(กิตติคุณ) พญ.ธาดา สืบหลินวงศ์ รศ.นิมิตร มรกต
09.00 - 10.30	<ul style="list-style-type: none"> • ความคืบหน้าของร่าง พ.ร.บ. การวิจัยในมนุษย์ • การปรับเปลี่ยนล่าสุดใน COMMON RULE และ CIOMS INTERNATIONAL ETHICAL GUIDELINES, 2012 	รศ.โสภิต ธรรมอารี ศ.พญ.พรรณแข มไหสวริยะ ดำเนินรายการโดย รศ.นิมิตร มรกต
10.30 - 10.45	Break	
10.45 - 11.45	Ethical consideration on internet research	อ.ดร.ทรงพันธ์ เจริมประยงค์
11.45 - 12.15	เลือกประธานชมรม FERCIT	
12.15 - 13.30	Lunch	
13.30 - 14.30	<ul style="list-style-type: none"> • Ethical consideration in cancer cell therapy - Update - Risk/Benefit 	ศ.พญ.ณัฐธิยา ทิรัญกาญจน์ ผศ.พญ.จากรุวรรณ เอกวัลลภ
14.30 - 14.45	Break	
14.45 - 15.45	Basic Ethical Principles for Protection of human subject	รศ.นิมิตร มรกต

Day 2 : 24 พฤษภาคม 2559		
เวลา	เรื่อง	วิทยากร
08.00 - 09.00	ลงทะเบียน, ตรวจสอบถามถูกต้องของ ชื่อ – นามสกุล	
09.00 - 10.30	<ul style="list-style-type: none"> • Initial Review - Exemption - Expedited - Full Board 	อ.พญ.พรรณทิพา ว่องไว รศ.พญ.ขวัญชนก ยิ้มแต่
10.30 - 10.45	Break	
10.45 - 12.00	<ul style="list-style-type: none"> • Informed Consent - Information sheet & Consent form (องค์ประกอบตาม ICH –GCP, Declaration of Helsinki, Common rule/CIOMS) - Information sheet & Consent form ขอนแก่น โมเดล 	รศ.พญ.ขวัญชนก ยิ้มแต่
12.00 - 13.00	Lunch	
13.00 - 14.00	Vulnerability , Risk/Benefit	พอ.รศ.นพ.สุธี พานิชกุล
14.00 - 14.15	Break	
14.15 - 15.15	Confidentiality, Privacy , COI management	พอ.รศ.นพ.สุธี พานิชกุล
15.15 - 15.45	Summary & Question	พอ.รศ.นพ.สุธี พานิชกุล ศ.(กิตติคุณ) พญ.ธาดา สืบหลินวงศ์

โครงการฝึกอบรมเชิงปฏิบัติการ
“Human Subject Protection Course”

จัดโดย

สำนักงานคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย
ฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
ร่วมกับ

Forum for Ethical Review Committee in Thailand (FERCIT)

วันจันทร์ ที่ 23 – วันอังคาร ที่ 24 พฤษภาคม 2559

ห้องประชุม 230/1 อาคารแพทยพัฒน์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

1. หลักการและเหตุผล

เป็นที่ยอมรับว่าความเจริญก้าวหน้าของศาสตร์สาขาต่างๆ โดยเฉพาะอย่างยิ่งด้านวิทยาศาสตร์ การแพทย์เกิดจากงานวิจัยและส่วนหนึ่งขึ้นอยู่กับการทำวิจัยในคน การทำวิจัยที่เกี่ยวข้องกับคนต้องถือเอาความอยู่ดีของอาสาสมัครเป็นสิ่งสำคัญก่อนความสนใจทางวิทยาศาสตร์ มนุษยศาสตร์ และสังคมศาสตร์ วัตถุประสงค์ในการทำวิจัยที่เกี่ยวข้องกับคน เพื่อให้เข้าใจสาเหตุ พยาธิกำเนิดของโรค ศึกษาความชุก อุบัติการณ์ พัฒนาการป้องกัน การวินิจฉัย กระบวนการรักษา การพัฒนาคุณภาพการรักษาพยาบาล การส่งเสริมสุขภาพ การทำให้คุณภาพชีวิตของผู้ป่วยดีขึ้น นอกจากนี้การทำวิจัยด้านสังคมศาสตร์ และมนุษยศาสตร์ ที่เกี่ยวข้องกับคน แม้ว่าไม่มีการใช้สิ่งแทรกแซงที่อาจทำให้เกิดอันตรายต่ออาสาสมัคร แต่การศึกษาวิจัยโดยใช้แบบสอบถาม การสัมภาษณ์ หรือการสำรวจ ก็อาจทำให้เกิดความเสี่ยง หรือผลกระทบต่ออาสาสมัครทางด้าน เศรษฐกิจ สังคม จิตใจ อาจก่อให้เกิดอคติต่ออาสาสมัคร ความเสี่ยงที่อาจเกิดขึ้นกับอาสาสมัครในโครงการวิจัย เป็นภาระที่ผู้วิจัยต้องรับผิดชอบโดยตรง ผู้ทำการวิจัยจะต้องปกป้องชีวิต สุขภาพ ความเป็นส่วนตัว และความ มีศักดิ์ศรีของอาสาสมัคร

ในการพัฒนายาใหม่ สารที่ผ่านการศึกษาทางเภสัชวิทยาและพิษวิทยาในสัตว์ทดลองจนมีข้อมูลแสดง ประสิทธิภาพ (efficacy) และความปลอดภัย (safety) ในระดับก่อนคลินิกแล้ว จำเป็นจะต้องนำมาศึกษาต่อใน มนุษย์ ซึ่งเป็นขั้นตอนที่สำคัญเพื่อพิสูจน์และยืนยันประสิทธิผลและความปลอดภัยในมนุษย์ ก่อนที่สารนั้นจะ ได้รับการพิจารณาขึ้นทะเบียนเป็นยาใหม่ นอกจากการพัฒนายาใหม่แล้ว ยังมีการวิจัยค้นคว้าหาวิธีใหม่ๆ ในการรักษาโรคร้ายแรง เช่น โรคมะเร็ง โรคติดเชื้อ เอ็ดส์ โดยการเพิ่มความสามารถของเซลล์ของผู้ป่วยในการ ทำลายเชื้อไวรัส HIV หรือ เซลล์มะเร็ง ด้วยการนำเซลล์ที่ทำหน้าที่ดังกล่าวจากตัวผู้ป่วยออกมา manipulate ในจานเพาะเลี้ยง เพื่อเพิ่มสมรรถภาพในการทำหน้าที่กำจัดเชื้อโรค หรือเซลล์มะเร็ง แล้วฉีดกลับเข้าสู่เจ้าของเดิม การวิจัยดังกล่าวมีวัตถุประสงค์เพื่อการดูแลรักษาผู้ป่วยก็จริง แต่มีแง่มุมด้านจริยธรรมการวิจัยที่จะต้อง พิจารณา ดังนั้นคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยจำเป็นต้องรู้ทันวิทยาการใหม่ๆ ที่มีการเปลี่ยนแปลง อย่างรวดเร็ว อีกทั้งต้องติดตามแนวทางจริยธรรมการวิจัยในศาสตร์ใหม่เหล่านี้ให้ทัน

จากเหตุผลข้างต้น คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ตระหนักถึงความสำคัญของการ ศึกษาวิจัยในคน หรือที่เกี่ยวข้องกับคน ในการที่จะสร้างองค์ความรู้ใหม่เพื่อแก้ไขปัญหาหรือพัฒนางานด้าน ต่างๆ ดังนั้น สำนักงานคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย เห็นสมควรจัดการฝึกอบรมเพื่อสร้างความเข้มแข็งให้กรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย ตลอดจนนักวิจัย ได้ ทราบหลักการเกี่ยวกับจริยธรรมการวิจัยตามหลักสากล ซึ่งจะเป็นการส่งเสริมการศึกษาวิจัยที่เกี่ยวข้องกับ มนุษย์ให้ปฏิบัติตามหลักการทำวิจัยที่ดี โดยคำนึงถึงสิทธิ ความปลอดภัย ความเป็นอยู่ที่ดีของอาสาสมัคร สอดคล้องกับคำประกาศเฮลซิงกิ (Declaration of Helsinki) ในการจัดครั้งนี้ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์

มหาวิทยาลัย ได้รับความร่วมมือสนับสนุนวิทยากรจากชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย (Forum for Ethical Review Committee in Thailand ,FERCIT)

2. วัตถุประสงค์ เพื่อให้ผู้เข้าอบรม

- 2.1 เข้าใจหลักการและเกณฑ์การพิจารณาด้านจริยธรรมการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับมนุษยการประเมินความเสี่ยงและคุณประโยชน์ที่อาสาสมัครในโครงการวิจัยจะได้รับ กระบวนการขอความยินยอมผู้เข้าร่วมการวิจัย ประเด็นพิจารณาจริยธรรมในการวิจัยแบบต่างๆ การปฏิบัติที่ดีในการทำวิจัย วิธีดำเนินงานคณะกรรมการจริยธรรมฯ ที่เป็นมาตรฐาน
- 2.2 สามารถพัฒนาคุณภาพการศึกษาวิจัยให้สอดคล้องกับมาตรฐานสากลว่าด้วยเรื่องจริยธรรมการวิจัย

3. หน่วยงานที่รับผิดชอบ

- 3.1 ฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- 3.2 คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- 3.3 ชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย

4. คุณสมบัติของผู้เข้ารับการอบรม

- 4.1 คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- 4.2 อาจารย์ นักวิจัย แพทย์ แพทย์ประจำบ้านและต่อยอด และบุคลากรที่ทำวิจัยทางคลินิกหรือการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับมนุษย์ ในคณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ สภากาชาดไทย และจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- 4.3 สมาชิกชมรมจริยธรรมการวิจัยในคนในประเทศไทย
- 4.4 อาจารย์ นักวิจัย แพทย์ จากกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย (กสพท.)

5. จำนวนผู้เข้ารับการอบรม จำนวน 170 คน

- 5.1 ผู้เข้ารับการอบรม 150 คน
- 5.2 วิทยากร และเจ้าหน้าที่ 20 คน

6. ระยะเวลาที่จัดอบรม

2 วัน ตั้งแต่วันที่ 23 - 24 พฤษภาคม 2559

7. สถานที่จัดอบรม

ห้องประชุม 230/1 อาคารแพทยพัฒน์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

8. วิธีจัดอบรม

- 8.1 บรรยาย
- 8.2 อภิปราย
- 8.3 ถาม-ตอบ

9. ค่าลงทะเบียน ไม่มี

10. การประเมินผล

10.1 แบบสอบถามความคิดเห็นหลังเสร็จการฝึกอบรม

10.2 สังเกตจากผู้เข้ารับการฝึกอบรมในระหว่างการฝึกอบรม

11. ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

11.1 ผู้เข้ารับการอบรมเข้าใจหลักการด้านจริยธรรมของการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับมนุษย์ การประเมินความเสี่ยงและคุณประโยชน์ที่อาสาสมัครในโครงการวิจัยจะได้รับ กระบวนการขอความยินยอม ผู้เข้าร่วมการวิจัย ประเด็นพิจารณาด้านจริยธรรมในการวิจัยแบบต่างๆ การปฏิบัติที่ดีในการทำวิจัย วิธีดำเนินงานของคณะกรรมการจริยธรรมฯ ที่เป็นมาตรฐาน

11.2 มีการพัฒนาคุณภาพการศึกษาวิจัยให้สอดคล้องกับมาตรฐานสากลว่าด้วยเรื่องจริยธรรมการวิจัย

11.3 สร้างความเข้มแข็ง (capacity building) ด้านการวิจัยที่เกี่ยวข้องกับมนุษย์ในสถาบันต่างๆ ในประเทศไทย

โครงการฝึกอบรมเชิงปฏิบัติการ

“Human Subject Protection Course”

สำนักงานคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย

ฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

Forum for Ethical Review Committee in Thailand (FERCIT)

วันจันทร์ ที่ ๒๓ - วันอังคาร ที่ ๒๔ พฤษภาคม ๒๕๕๙

ห้องประชุม ๒๓๐/๑ อาคารแพทยพัฒน์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

แบบฟอร์มลงทะเบียนการประชุมสามัญประจำปีชมรม FERCIT

ยศ,ชื่อ-สกุล (ภาษาไทย)..... พณรัตน์ ทัศนภรณ์ (แม่:พรณีย์ ทศยพันธ์)

ยศ,ชื่อ - สกุล (ภาษาอังกฤษ)..... PORNNARL THASAYAPHAN

สถาบัน..... รพ. สิริราช

เบอร์ติดต่อ..... 089 477 3520 E-mail..... pedchest@hotmail.com

เข้าร่วมประชุมเฉพาะช่วงเช้า(๐๘.๐๐-๑๒.๑๕ น.) วันที่ ๒๓ พ.ค.๕๙

เข้าร่วมประชุมทั้ง ๒ วัน (๒๓-๒๔ พ.ค.๕๙)

**โปรดส่งเอกสารภายในวันที่ ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๕๙ หมายเลขโทรศัพท์และFAX : ๐๒-

๓๕๕๙๐๘๔

E-mail : dmu_pcm@hotmail.com

สอบถามข้อมูลเพิ่มเติมติดต่อคุณอรศิริ (ออฟ)**

ดู(๑๐)รวม 3/Fax
02-3549089
010 8 143-59
(๐๒) 13.20 พ.

ประวัติการฝึกอบรม ประชุม สัมมนาฯ ศึกษา ดูงาน
ระยะเวลาไม่เกิน ๙๐ วัน ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๕๙

เลขที่ รพส. ๒๖
ชื่อ-นามสกุล นางสาวพรณีย์ ทศยาพันธุ์
ตำแหน่ง นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ
สังกัด ฝ่ายวิชาการและแผนงาน

ตั้งแต่วันที่	ถึงวันที่	รายละเอียด	ค่าใช้จ่าย (บาท)	สถานที่
		ไม่เคยเข้ารับการฝึกอบรม ประชุม สัมมนาฯ ศึกษา ดูงาน ในปีงบประมาณ ๒๕๕๙		

รวมทั้งสิ้น ๐ บาท