**แบบทบทวนรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรง/เหตุการณ์ไม่คาดคิด**

**SUSAR/SAE report Review Form**

|  |
| --- |
| วันที่ส่งเอกสารให้ IRB …………………….. วันที่ลงในจดหมายปะหน้า …………………… เข้าประชุมวันที่ ......................... |
| ชื่อโครงการ(ไทย): |   |
| ชื่อโครงการ(อังกฤษ):  |  |
| หัวหน้าโครงการ: |  |
| รหัสโครงการ: |   |
| เอกสารที่นำส่ง: |   |

1. สถานที่เกิดเหตุการณ์ **□** ในสถาบัน **□** นอกสถาบัน (ในประเทศ)
	* มีผู้เสียชีวิต ......................... รายงาน

………………………………………………………………………………….……………………………………......

……………………………………………………………………………………………………………………………

* + รายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรง (Serious Adverse Event; SAE)

……………………………………………………………………………………………………………………………

……………………………………………………………………………………………………………………………

* + รายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ (Adverse Event; AE)

……………………………………………………………………………………………………………………………

……………………………………………………………………………………………………………………………

1. สถานที่เกิดเหตุการณ์ **□** นอกสถาบัน (ต่างประเทศ)
	* มีผู้เสียชีวิต ......................... รายงาน
* รายงานที่ผู้วิจัยประเมินว่าเกี่ยวข้องกับยาวิจัย ได้แก่

………………………………………………………………………………….……………………………………..

………………………………………………………………………………….……………………………………..

* รายงานที่ผู้วิจัยประเมินว่าน่าจะเกี่ยวข้องกับยาวิจัย ได้แก่

………………………………………………………………………………….……………………………………..

………………………………………………………………………………….……………………………………..

* รายงานที่ผู้วิจัยประเมินว่าอาจจะเกี่ยวข้องกับยาวิจัย ได้แก่

………………………………………………………………………………….……………………………………..

………………………………………………………………………………….……………………………………..

* รายงานที่ผู้วิจัยประเมินว่าไม่เกี่ยวข้องกับยาวิจัย ได้แก่

………………………………………………………………………………….……………………………………..

………………………………………………………………………………………………………………………

* + รายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรง
* รายงานที่ผู้วิจัยประเมินว่าเกี่ยวข้องกับยาวิจัย ได้แก่

………………………………………………………………………………….…………………………………….

…………………………………………………………….…………………………………………………………

1. เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์นี้จะมีผลกระทบต่อความเสี่ยงและประโยชน์ของผู้เข้าร่วมโครงการวิจัยอย่างไร?

ความเสี่ยงของผู้เข้าร่วมโครงการวิจัย อาจจะ □ เพิ่มขึ้น □ เท่าเดิม □ ลดลง

ประโยชน์ของผู้เข้าร่วมโครงการวิจัย อาจจะ □ เพิ่มขึ้น □ เท่าเดิม □ ลดลง

1. เหตุการณ์ไม่พึงประสงค์นี้จะมีผลกระทบต่อการปรับเปลี่ยนเอกสารชี้แจงผู้เข้าร่วมโครงการวิจัย หรือ หนังสือแสดงเจตนายินยอมเข้าร่วมการวิจัยหรือไม่ อย่างไร
* ไม่จำเป็นต้องใช้เอกสารชี้แจงผู้เข้าร่วมโครงการวิจัย หรือ หนังสือแสดงเจตนายินยอมเข้าร่วมการวิจัยฉบับใหม่
* ใช้เอกสารชี้แจงผู้เข้าร่วมโครงการวิจัย หรือ หนังสือแสดงเจตนายินยอมเข้าร่วมการวิจัยฉบับใหม่เพิ่มเติมจาก ของเดิม
* ใช้เอกสารชี้แจงผู้เข้าร่วมโครงการวิจัย หรือ หนังสือแสดงเจตนายินยอมเข้าร่วมการวิจัยฉบับใหม่แทนของเดิม
1. สรุปความคิดเห็นโดยรวม
* รับทราบและไม่ต้องดำเนินการเพิ่มเติม (Acknowledge and no further action required)
* รับทราบและขอข้อมูลเพิ่มเติม (Acknowledge and request information)
* รับทราบและมีข้อแนะนำให้ดำเนินการเพิ่มเติม (Acknowledge and recommend further action)
1. ข้อความที่ต้องการสรุปลงในรายงานการประชุมคือ

…………....……………………………………………………………………………….…………………………………….

…………....……………………………………………………………………………….…………………………………….

…………....……………………………………………………………………………….…………………………………….

…………....……………………………………………………………………………….…………………………………….

ลงชื่อ ......................................................

( )

 ผู้ทบทวนรายงาน SUSAR/SAE/AE

วันที่ .........................................................