



การแนะนำวิธีการลงทะเบียนพร้อมसाธิตการลงทะเบียน
งานวิจัยทางคลินิกในฐานะข้อมูล **TCTR**

<https://www.thaiclinicaltrials.org>



เข้าสู่เว็บไซต์

www.thaiclinicaltrials.org

The screenshot shows the TCTR website interface. At the top, there is a navigation menu with links for Home, Search, FAQs, About Us, Contact Us, and Download. Below the menu is a donut chart illustrating the distribution of clinical trials by country. The chart shows that 88.2% of trials are conducted in Thailand, while 11.8% are conducted in other countries. A legend below the chart identifies the colors: blue for Thailand (88.2%) and pink for Others Countries (11.8%). The chart is labeled 'Last Updated : 19/8/2023'. Below the chart, there is a section titled 'Register, Modify, Search Trials' with the subtitle 'Clinical Researches in Thailand and Around the World'. At the bottom of this section, there are two buttons: 'NEW USER SIGN UP' and 'LOGIN & REGISTER NEW RECORD'.

Country	Percentage
Thailand	88.2%
Others Countries	11.8%

Last Updated : 19/8/2023

Register, Modify, Search Trials
Clinical Researches in Thailand and Around the World

[NEW USER SIGN UP](#) [LOGIN & REGISTER NEW RECORD](#)

[TCTR Search](#) [WHO ICTRP Search](#)

Search

Example : asthma AND corticosteroid [Help](#)

Keyword Search

TCTR ID	Recruitment Status	Public Title	Preview	Download
---------	--------------------	--------------	---------	----------

No data available in table

Showing 0 to 0 of 0 entries



Example: liver cancer OR breast cancer NOT genetic [Search tips](#)

- Restrict to COVID-19
- Search for [clinical trials in children](#)
- Without Synonyms
- Phases are
 - Phase 0
 - Phase 1
 - Phase 2
 - Phase 3
 - Phase 4
- With results only
- Rare diseases / orphan drugs
- Genome editing

INTERNATIONAL ORGANIZATIONS POLICY

[Clinical Trial Registration A Statement from the International Committee of Medical Journal Editors_Sep 2004](#)

[Data Sharing_June 2017](#)

[ICTRP_JointStatement_May 2017](#)

[World Medical Association Declaration of Helsinki_November 2013](#)

TCTR PUBLICATIONS

[Journal of Evidence-Based Medicine](#)

[Journal of the Medical Association of Thailand](#)

[Asian Biomedicine](#)

[CVM Special topics](#)

[Data Sharing in Clinical Trial Registration \(Thai ภาษาไทย\)](#)

[Clinical Trial Registration: Report of 'Summary Results' \(Thai ภาษาไทย\)](#)

[BMJ Open Ophthalmology - Data sharing implementation](#)

THAI JOURNALS AND ORGANIZATIONS POLICY

[Journal of the Medical Association of Thailand](#)

COMMUNICATION MATERIALS

[WHO-ICTRP Flyer \(TH-Foldable\)](#)

[WHO-ICTRP Flyer \(TH-A4\)](#)

DOWNLOAD

NEW USER SIGN UP

Register, Modify, Search Trials

Clinical Researches in Thailand and Around the World

NEW USER SIGN UP

LOGIN & REGISTER NEW RECORD

Individual Account Application

[Instructions for Investigators](#)

Email : *

Password : *

Confirm Password : *

Firstname : *

Lastname : *

Type of Organization : *

Organization / Company : *

Country : *

Registrant's Phone 1 : *

Country Code :

Registrant's Phone 2 :

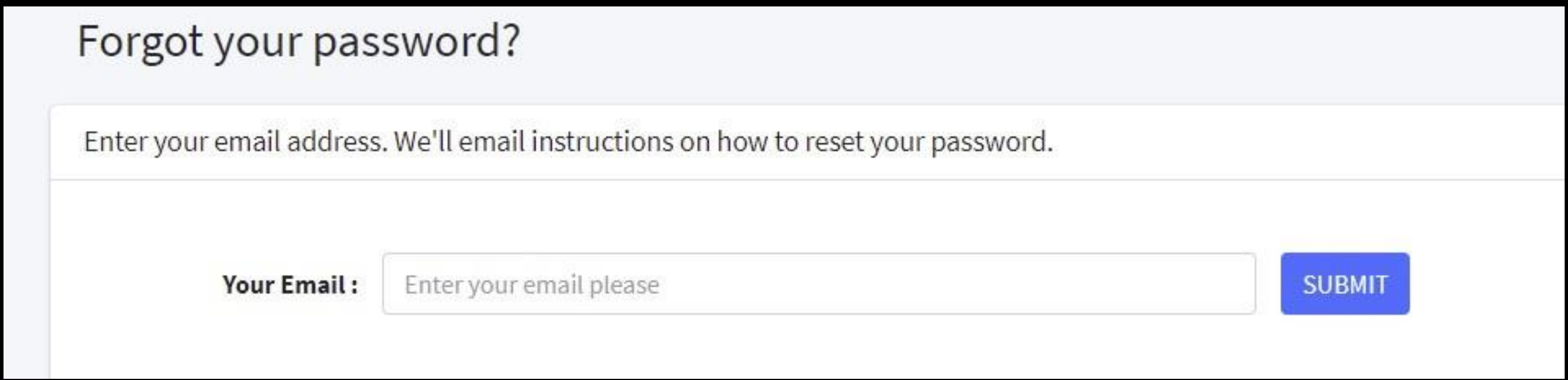
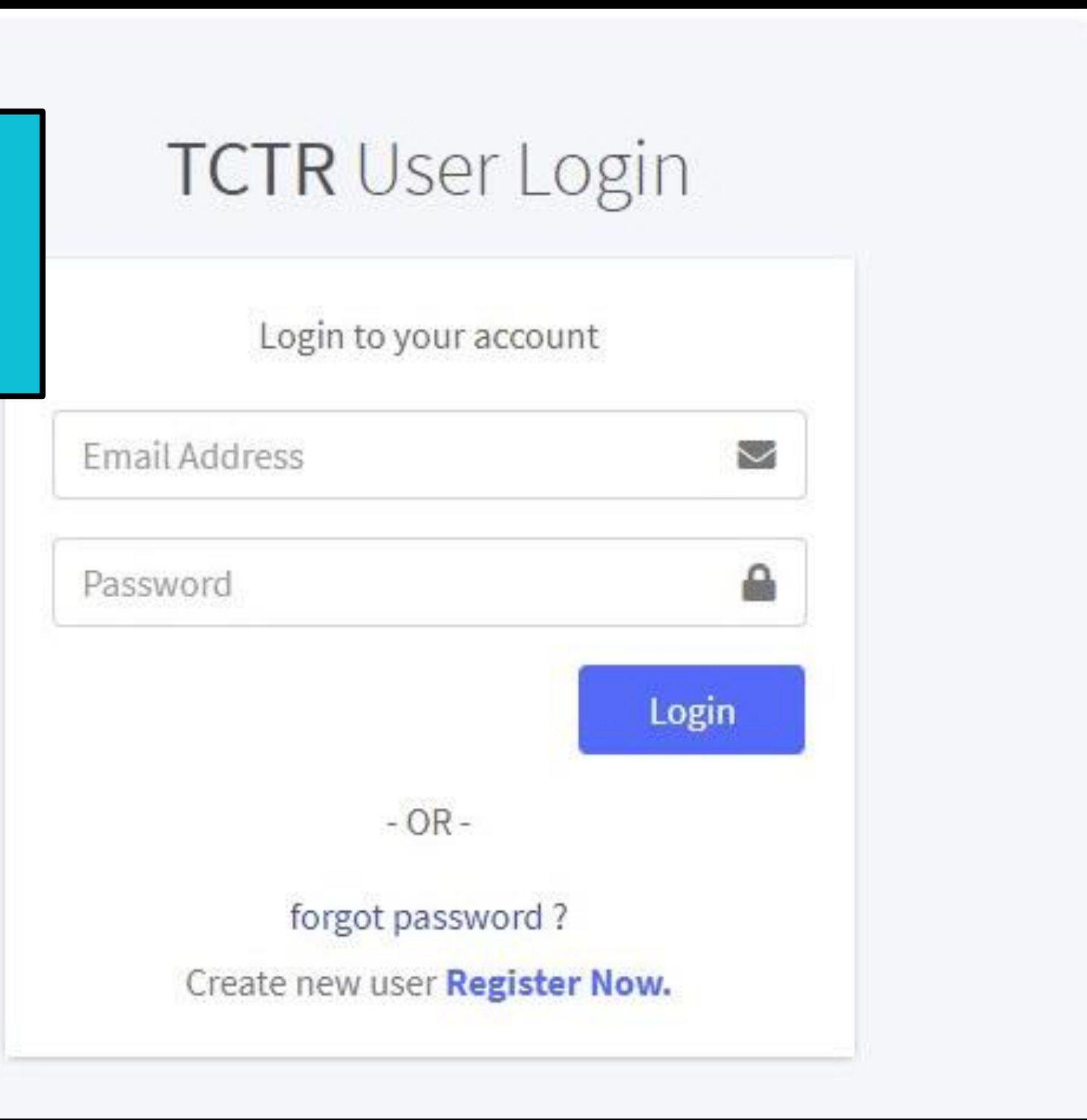
I've read the [Terms and Conditions](#)

Register



การขอรหัสผ่านใหม่

กลับไปหน้า **LOGIN**
คลิกที่ **FORGOT PASSWORD?**
เพื่อขอรหัสผ่านใหม่





- คลิก LINK ใน EMAIL เพื่อเข้าสู่หน้า RESET PASSWORD

Reset New Password

Enter your new password.

New Password : *

Confirm New Password : *

SUBMIT

- ตั้งรหัสผ่านของท่านใหม่อีกครั้ง และกด SUBMIT

TCTR: Click to follow URL for your new password



Thai Clinical Trials Registry <thaiclinicaltrials@gmail.com>

9:48 AM

To:

Dear channarong chokbumrungsuk,

USER:

You request for change your password from Thai Clinical trials Registry (TCTR). Please click the url below this text to change password.

Yours sincerely

Thai Clinical Trials Registry (TCTR)

Medical Research Foundation of Thailand (MRF)

3rd Fl. National Research Council of Thailand (NRCT)
196 Phaholyothin Rd,Ladyao,Chatuchak,Bangkok 10900

Tel : +(66) 2940 5182

Fax : +(66) 2940 5184

Sponsored by Thailand Center of Excellence for Life Sciences (TCELS)

ขั้นตอนการลงทะเบียนงานวิจัย แบบทดลองทางคลินิก

ขั้นตอน



การลงทะเบียนงานวิจัยแบบทดลองทางคลินิก


01 **เข้าเว็บไซต์**  Register, Modify, Search Trials
Clinical Researches in Thailand and Around the World
<https://www.thaiclinicaltrials.org>



- หากยังไม่มีสมาชิก คลิกที่เมนู "NEW USER SIGN UP"
- หากมี account แล้ว คลิกที่เมนู "LOGIN & REGISTER NEW RECORD"


NEW USER SIGN UP **LOGIN & REGISTER NEW RECORD**
↳ ยังไม่มี account ↳ มี account แล้ว


02 **ศึกษาหลักเกณฑ์เบื้องต้นและ
จัดเตรียมข้อมูลการลงทะเบียน**   กรอกข้อมูล 14 หัวข้อ
ให้ครบถ้วนและกด Submit
for Approval เพื่อส่งให้คณะ
กรรมการพิจารณา

03 **ตรวจสอบข้อมูล**   เจ้าหน้าที่จะดำเนินการตรวจสอบความถูกต้องครบถ้วนของข้อมูล
กรณีที่มีปัญหาไม่ครบถ้วน เจ้าหน้าที่จะดำเนินการแจ้งให้ผู้ยื่นคำขอ
ทราบ เพื่อดำเนินการแก้ไขต่อไป

 หลังจากผู้ยื่นแก้ไขแล้วเจ้าหน้าที่จะส่งให้คณะกรรมการพิจารณา
อนุมัติต่อไป

04 **แจ้งผลการพิจารณา**   หลังจาก คณะกรรมการพิจารณาอนุมัติ จะแจ้งผลการพิจารณา
ผ่านทาง e-mail โดยผู้ลงทะเบียน จะได้รับ TCTR identification
number และ link ของงานวิจัยที่เผยแพร่ในระบบ TCTR



05 **การปรับปรุง
ข้อมูลงานวิจัย**  หลังจากที่ได้รับการอนุมัติ ผู้ยื่นคำขอต้องเข้ามาปรับปรุงข้อมูล
ให้เป็นปัจจุบันอยู่เสมอจนกว่าโครงการจะแล้วเสร็จ และหากมีผล
การศึกษาวิจัย ต้องเข้ามาปรับปรุง ภายใน 12 เดือน นับจากวันที่
Study completion date ที่บันทึกในทะเบียน

Thai Clinical Trials Registry

UID :
Registered User

MENU

- Create New Record
- Draft Records
- Submitted Records**
- Released Records

PROFILE

- User Profile

เมนูการลงทะเบียนงานวิจัย

CREATE NEW RECORD เริ่มการสร้างงานวิจัยในฐานข้อมูล

DRAFT RECORDS แสดงรายการของร่างงานวิจัยที่ได้ลงทะเบียนไว้แต่ยัง
ไม่ได้ **SUBMIT** ให้คณะกรรมการพิจารณา

SUBMITTED RECORDS แสดงรายการของงานวิจัยที่ได้ส่งให้

คณะกรรมการพิจารณา รอการตรวจสอบก่อนอนุมัติหมายเลขทะเบียน





RELEASED RECORDS แสดงรายการของงานวิจัยที่ได้รับหมายเลข
ทะเบียนแล้ว :ซึ่งท่านสามารถกลับมาปรับปรุงข้อมูลได้

DRAFT RECORDS


Thai Clinical Trials Registry Home Logout

UID : acharaporn@thaimedresnet.org acharaporn@thaimedresnet.org
Registered User

MENU

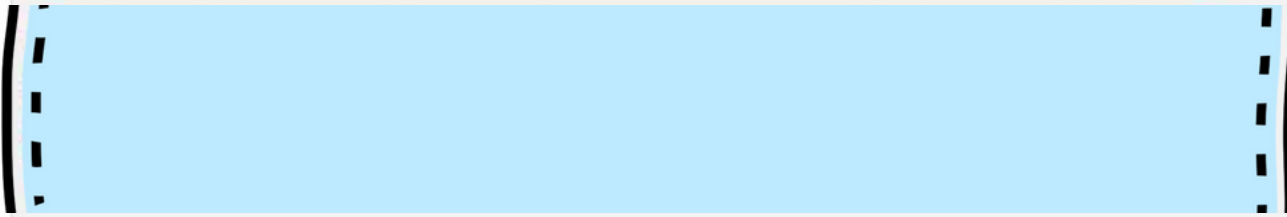
-  Create New Record
-  **Draft Records**
-  Submitted Records
-  Released Records

PROFILE

-  User Profile

Draft Record List

Show entries Search:

Study Title	Create Date	Options
	17 August 2023	SHOW EDIT DELETE
ttt	31 January 2023	SHOW EDIT DELETE

SUBMITTED RECORDS

Thai Clinical Trials Registry

UID :
Registered User


MENU

- Create New Record
- Draft Records
- Submitted Records**
- Released Records

PROFILE

- User Profile

Home Logout



Submitted Record List

Search:

Study Title	Submission Date	Last Updated	Options
No data available in table			

Showing 0 to 0 of 0 entries

RELEASED RECORDS

Thai Clinical Trials Registry

UID : acharaporn@thaimedresnet.org
Registered User

MENU

- Create New Record
- Draft Records
- Submitted Records
- Released Records**

PROFILE

- User Profile

Home Logout

acharaporn@thaimedresnet.org

Released Records List

Show entries Search:

ID	Released Date	Study Title	Recruitment Status	Last Updated	Options
TCTR20160902002	02 September 2016	Risk factors for non-communicable diseases among Thai population by regions	Recruiting	31 August 2016	SHOW UPDATE PDF XML

Showing 1 to 1 of 1 entries Previous **1** Next

ขั้นตอนการกรอกข้อมูลการลงทะเบียนงานวิจัย แบบทดลองทางคลินิก

- หลังจาก **LOGIN** เข้าสู่ระบบ ให้คลิกที่ **CREATE NEW RECORD** เพื่อเข้าสู่ขั้นตอนการลงทะเบียนซึ่งจะปรากฏ **TERMS AND CONDITIONS OF USE**

Terms and Conditions of Use

By using this web site, you are agreeing to comply with the current Terms and Conditions of Use. The content of these Terms and Conditions of Use can be updated at any time without prior notice. The Terms and Conditions are as follows, without any particular order:

- You must comply with any applicable local laws; those from where you originate, where the research might be carried out and Thai laws.
- You will not share your username/password with anybody.
- You acknowledge that the data this site, Thai Clinical Trials Registry (TCTR), provides is "as is" and that TCTR has no responsibilities for the accuracy, the currency or the validity of the data.
- In no circumstances shall TCTR be liable to damages caused by loss of data, disruption of service, technical failure, breach in security, or delay of responses in any jurisdictions.
- Once a registration number has been issued, no data will be deleted. However, only the most current data may be displayed.
- We might share the data you enter with other persons, organizations, institutions, websites or anybody we deem appropriate without informing anybody.
- If you are a registrant of a trial, you must also
 - Acknowledge that to comply with ICMJE's clinical trials registration requirements, the registration must be done and completed before the enrollment of the first subject.
 - Once you start the registration process but have not completed it, please complete it as soon as possible. You will be reminded by email to complete the registration every 15 days for 3 times after which time your incomplete record will be deleted from the system. And if you want to continue with registration, you will have to re-enter all the information again.
 - Update the data of your registration in a timely manner and at least once every 6 months after the completion of your registration.
 - Be responsible for the accuracy, the currency and the validity of the data you enter.
 - Make sure that your registration will not be and has not been entered into our database more than once either by you or others.

To use this website, you must agree to all the aforementioned terms and conditions without exception.



PUBLIC TITLE: ชื่องานวิจัยที่เผยแพร่ทางสาธารณะ โดยต้องสะท้อนคำถามวิจัยอย่างถูกต้อง และเข้าใจง่ายสำหรับประชาชนทั่วไป และควรเขียนในรูปแบบประโยค โดยไม่ควรมีคำย่อหรือสัญลักษณ์ย่อ เว้นแต่จะเป็นคำย่อหรือสัญลักษณ์ที่แพร่หลายและใช้บ่อย

ห้ามใส่ ©, M, ¶, ±, °, ®, <, >, ≥, ≤, = ลงในข้อความ

Register New Record

Public Title * ⓘ


Acronym ⓘ

Create Record


ACRONYM: เป็นคำย่อของโครงการวิจัย โดยมักเกิดจากตัวอักษรภาษาอังกฤษตัวแรกของชื่อโครงการเต็มมาผสมกัน ซึ่งทางแหล่งทะเบียนจะนำมาแสดงต่อท้ายไว้ เช่น PUBLIC TITLE: ASTHMA IN YOUNG ADULTS > ACRONYM: AYA > แหล่งทะเบียนจะแสดงผลเป็น ASTHMA IN YOUNG ADULTS (AYA) เป็นต้น ดังนั้น หากไม่มีข้อมูลสามารถลบข้อความในช่องออก แล้วปล่อยให้ช่องว่างไว้ได้

- หากท่านกรอกข้อมูลไม่ตรงกับเงื่อนไข จะแสดงข้อความเตือนและจะไม่สามารถบันทึกได้ ดังภาพ

Register New Record

Public Title * 

The title can only consist of alphabets, numbers and some special characters

Acronym 


The Acronym can only consist of alphabets, numbers and some special characters


Create Record


- เมื่อกรอกข้อมูลครบถ้วนถูกต้อง แล้วให้กด CREATE RECORD เพื่อบันทึก หากสำเร็จ จะปรากฏข้อความ CREATE NEW RECORD SUCCESS ดังภาพ


Registered User

MENU


 Create New Record

 Draft Records

 Submitted Records

 Released Records

PROFILE


 User Profile

Register New Record

✓ Create New Record Success

Public Title * 

The Development of Community Empowerment Program on Eating Behavior

Acronym 

DCEHY

Save Update

Current Status : In Progress

▶ Title

▶ Ethics Review

▶ Sponsor

▶ Protocol Synopsis

▶ Health Conditions

TITLE

Title

Scientific Title *

ระบุชื่อโครงการเป็นเดียวกันกับชื่อที่ได้รับการอนุมัติจากคณะกรรมการ EC/IRB

Sponsor ID/ IRB ID/ EC ID *

ระบุเลขทะเบียนที่ได้รับการอนุมัติจากสปอนเซอร์ หรือที่ลงทะเบียนจากหน่วยงาน IRB/EC

Study Identification Number *

TCTR is the first registration site.

TCTR is NOT the first registration site, please specify below.

- กรณีที่ ลงทะเบียนที่ TCTR เป็นที่แรกให้คลิกเลือก " TCTR IS THE FIRST REGISTRATION SITE "

Registration Site *

-- Select First Registration Site -- 

Unique ID *

Save Draft

TITLE

- หากเคยลงทะเบียนจากแหล่งทะเบียนอื่นๆมาก่อน เช่น CLINICALTRIALS.GOV ให้เลือก TCTR IS NOT THE FIRST REGISTRATION SITE, PLEASE SPECIFY BELOW.

Study Identification Number * i

TCTR is the first registration site.
 TCTR is NOT the first registration site, please specify below.

Registration Site * i

-- Select First Registration Site --

Unique ID * i

Save Draft

Registration Site * i

-- Select First Registration Site --

-- Select First Registration Site --

Australian New Zealand Clinical Trials Registry

Brazilian Clinical Trials Registry
Chinese Clinical Trial Register
Clinical Research Information Service
ClinicalTrials.gov
Clinical Trials Registry - India
Cuban Public Registry of Clinical Trials
EU Clinical Trials Register
German Clinical Trials Register
Iranian Registry of Clinical Trials
ISRCTN.org
Japan Primary Registries Network
Pan African Clinical Trial Registry
Peruvian Clinical Trials Registry
Sri Lanka Clinical Trials Register
The Netherlands National Trial Register
Lebanese Clinical Trials Registry

SECONDARY ID

Secondary IDs ⓘ

ID Type *

- The Universal Trial Number (UTN), as obtained from WHO website
- US NIH Grant Number
- Other Grant/Funding Number; Grantor or Funder :
- Registry Identifier; Registry :
- EudraCT Number (European Union Drug Regulatory Authorities Clinical Trials System)
- Other Identifier; Issuing Organization :
- No Secondary ID

IDs *

[Save Draft](#)

ID Type	Details	IDs	Options
No data available in table			

Showing 0 to 0 of 0 entries

[Add more](#)

ID Type	Details	IDs	Options
US NIH Grant Number		1-R01-MH99999-01A1	Edit Remove

Showing 1 to 1 of 1 entries



ETHICS REVIEW

▼ Ethics Review

Board Approval * [i](#)

Board Name * [i](#)

Board Affiliation * [i](#)

Board Contact * [i](#)

Business Phone *

Extension

Business Email *

Business Address *

Save Draft

Board Approval	Board Name	Board Affiliation	Options
No data available in table			

Showing 0 to 0 of 0 entries

ETHICS REVIEW

Board Approval *

-- Select Board Approval--

-- Select Board Approval--

Request not yet submitted

Submitted, pending

Submitted, approved

Submitted, exempt

Submitted, denied

Submission not required

BOARD APPROVAL: สถานะการยื่นขอ
ต่อคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการ
วิจัยในมนุษย์

Board Approval * 

Approval Number *

Date of Approval *

Submitted, approved

dd/mm/yyyy

หากสถานะ SUBMITTED, APPROVED ท่านต้องระบุหมายเลข APPROVAL NUMBER (COA)
ที่ได้รับการอนุมัติ และระบุวันที่ที่ได้รับการอนุมัติ

▼ Ethics Review Saved

Board Approval * ⓘ
Request not yet submitted ▼

Board Name * ⓘ

Board Affiliation * ⓘ

Board Contact * ⓘ

Business Phone * Extension

Business Email *

Business Address *

[Add More](#)

Board Approval	Board Name	Board Affiliation	Options
Submitted, approved	Exsample	Exsample	Show Edit Remove

Showing 1 to 1 of 1 entries

BOARD NAME: ระบุชื่อหน่วยงานจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

BOARD AFFILIATION: สถาบันหรือหน่วยงานที่สังกัดอยู่

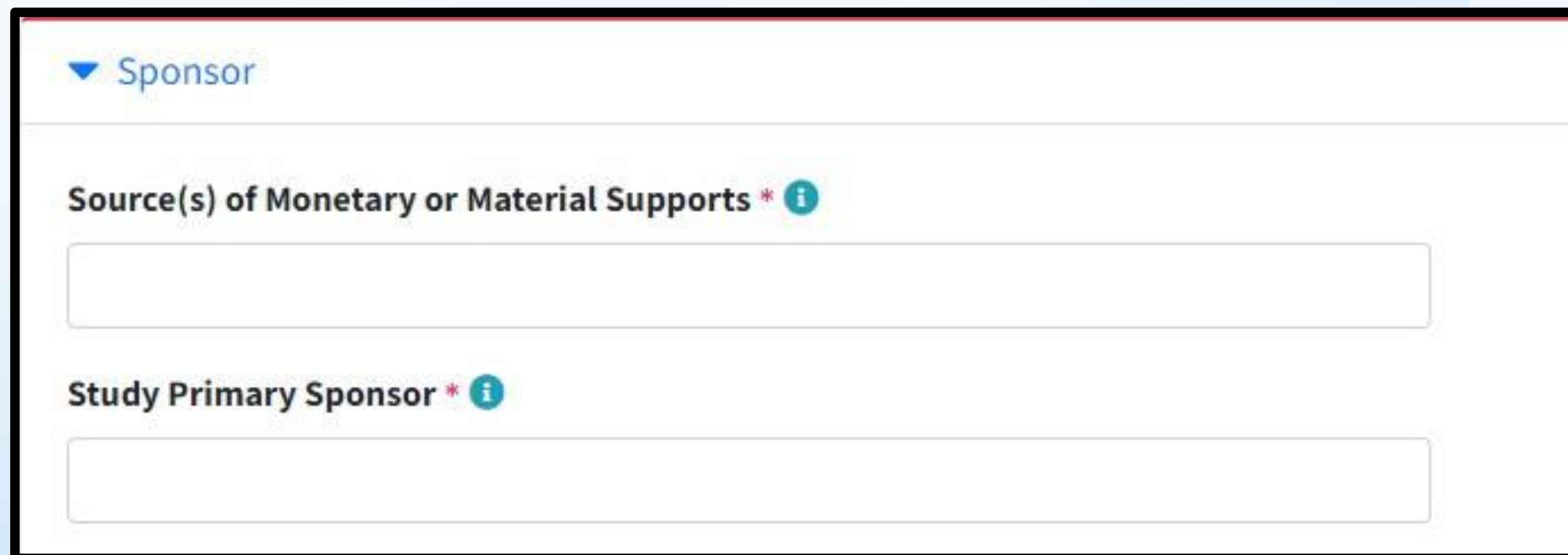
BOARD CONTACT: รายละเอียดการติดต่อหน่วยงานจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์

หลังจากกรอกข้อมูลครบถ้วน แล้วกด SAVE DRAFT แล้วบันทึก จะปรากฏข้อมูลดังกล่าว

หากต้องการตรวจสอบข้อมูลที่บันทึก สามารถกดที่ SHOW เพื่อแสดงข้อมูล หรือ กด EDIT เพื่อแก้ไขข้อมูลหากต้องการลบ ให้กด REMOVE

SPONSOR

SPONSOR: เป็นรายละเอียดของหน่วยงานที่ให้การสนับสนุน และหน่วยงานที่ร่วมและรับผิดชอบในโครงการวิจัย



▼ Sponsor

Source(s) of Monetary or Material Supports * ⓘ


Study Primary Sponsor * ⓘ

- SOURCE(S) OF MONETARY OR MATERIAL SUPPORTS: ระบุชื่อขององค์กรหรือแหล่งทุนที่ทำหน้าที่กำกับดูแลการดำเนินงานของการศึกษา
- STUDY PRIMARY SPONSOR: ระบุหน่วยงานที่ให้การสนับสนุนหลัก

SPONSOR

STUDY SECONDARY SPONSOR: ระบุหน่วยงานที่ให้การสนับสนุนรอง
หากกรณีที่ท่านไม่มีให้ระบุ NO STUDY SECONDARY SPONSOR
หากกรณีเลือก AS FOLLOWS และระบุหน่วยงานที่ให้การสนับสนุนรอง และกด SAVE DRAFT

No Study Secondary Sponsor
 As follows

Study Secondary Sponsor * 

Study Secondary Sponsor	Option
No data available in table	


Showing 0 to 0 of 0 entries

SPONSOR

ข้อมูลที่บันทึกจะปรากฏในตาราง STUDY SECONDARY SPONSOR และกด SAVE DRAFT เพื่อบันทึก

No Study Secondary Sponsor

As follows

Study Secondary Sponsor * 

Add More

Study Secondary Sponsor	Option
<input type="text"/>	Remove


Showing 1 to 1 of 1 entries

Save Draft

PROTOCOL SYNOPSIS


- PROTOCOL SYNOPSIS: การบันทึก สรุปย่อโครงการของท่านมาพอสังเขป โดยระบุวัตถุประสงค์ของงานวิจัย และระเบียบวิธีวิจัยอย่างย่อ


▼ Protocol Synopsis


Protocol Synopsis * 

URL not available

URL as follows :

URL (Link to project website / Link to protocol website) * 

Date * 


Version * 


- หากมี URL: ให้เลือก URL AS FOLLOWS: พร้อมทั้งลง LINK พร้อมทั้ง และ VERSION

HEALTH CONDITION

- HEALTH CONDITION(S) OR PROBLEM(S) STUDIED: ระบุภาวะสุขภาพ หรือปัญหาทางด้านสุขภาพที่ต้องการศึกษา โดยบันทึก 1 CONDITION ต่อ 1 บรรทัด
- KEYWORDS: ระบุข้อมูลชื่อ คำค้นหา งานวิจัยของท่าน โปรดระบุ 1 คำ ต่อ 1 บรรทัด โดยระบุข้อมูลตาม MESH TERMS

▼ Health Conditions

Health Condition(s) or Problem(s) Studied *  Enter only condition or focus (no bullets, etc.), one per line.

Keywords * MeSH Terms  Enter only Keywords (no numbers, dashes, bullets, etc.), one per line.

Save Draft

ELIGIBILITY

- **ELIGIBILITY:** เป็นรายละเอียดของหลักเกณฑ์การคัดเลือกอาสาสมัครเพื่อเข้าร่วมโครงการ

▼ Eligibility

Inclusion Criteria * ⓘ

Gender * ⓘ

-- Select Gender --

Age Limit : * ⓘ

Minimum **Years** **Maximum** **Years**

Age Minimum is required Age Maximum is required

Exclusion Criteria * ⓘ

Accept Healthy Volunteers? * ⓘ

-- Select --

Save Draft

ELIGIBILITY

- **INCLUSION CRITERIA:** เกณฑ์ที่ใช้ในการคัดเลือกผู้เข้าร่วมโครงการเข้าโครงการ
- **GENDER:** เพศของอาสาสมัครที่เข้าร่วมโครงการ
- **AGE LIMIT:** ขอบเขตอายุของอาสาสมัครที่เข้าร่วมโครงการ โดยระบุ ตัวเลข และระบุหน่วยให้ตรงกับ PROTOCOL
- **AGE LIMIT:** ขอบเขตอายุของอาสาสมัครที่เข้าร่วมโครงการ โดยระบุ ตัวเลข และระบุหน่วยให้ตรงกับ PROTOCOL
- **EXCLUSION CRITERIA:** เกณฑ์ที่ใช้ในการแยกผู้เข้าร่วมออกจากโครงการ
- **ACCEPT HEALTHY VOLUNTEERS?**

กรณีที่ท่านเลือก YES : รายละเอียดงานวิจัยของท่านระบุว่าอาสาสมัครที่จะ ENROLL มีสุขภาพดี

กรณีที่ท่านเลือก NO : รายละเอียดงานวิจัยของท่านระบุว่าอาสาสมัครเป็นผู้ป่วย (มิใช่ผู้มีสุขภาพดี ที่ไม่ป่วยเป็นโรคใดๆ)

▼ Eligibility

Inclusion Criteria * i

Gender * i

-- Select Gender --

Age Limit : * i

	Minimum		Maximum	
		Years		Years
	Age Minimum is required		Age Maximum is required	

Exclusion Criteria * i

Accept Healthy Volunteers? * i

-- Select --

[Save Draft](#)

STATUS

STATUS: เป็นรายละเอียดของสถานะของการดำเนินงานวิจัย

▼ Status

Overall Recruitment Status * i

-- Select Overall Recruitment Status --

Key Trial Dates :


Study Start Date (First enrollment) * i	Indicate Type
<input type="text" value="dd/mm/yyyy"/>	-- Select Date Indicate Type --
Completion Date (Last subject, Last visit) * i	Indicate Type
<input type="text" value="dd/mm/yyyy"/>	-- Select Date Indicate Type --
Study Completion Date * i	Indicate Type
<input type="text" value="dd/mm/yyyy"/>	-- Select Date Indicate Type --

Save Draft

OVERALL RECRUITMENT STATUS

- 1) PENDING, NOT RECRUITING: รอดำเนินงานวิจัยแต่ยังไม่เปิดรับอาสาสมัคร
- 2) RECRUITING: งานวิจัยอยู่ระหว่างการรับอาสาสมัคร
- 3) ACTIVE, NOT RECRUITING: กำลังดำเนินงานวิจัยแต่ช่วงเวลานั้นไม่เปิดรับอาสาสมัคร
- 4) ENROLLING BY INVITATION: งานวิจัยเปิดรับอาสาสมัคร โดยการเชิญ
- 5) COMPLETED: งานวิจัยสิ้นสุดการดำเนินการแล้ว
- 6) SUSPENDED: งานวิจัยถูกระงับไว้ก่อน ซึ่งมีโอกาสทำงานวิจัยต่อได้ (ถูกระงับชั่วคราว)
- 7) TERMINATED (HALTED PREMATURELY): งานวิจัยหยุดก่อนกำหนด
- 8) WITHDRAWN: งานวิจัยถอดถอนออกก่อนเริ่มเก็บข้อมูล

▼ Status

Overall Recruitment Status * 

-- Select Overall Recruitment Status --

-- Select Overall Recruitment Status --

- Pending (Not yet recruiting)
- Recruiting
- Active, not recruiting
- Enrolling by invitation
- Completed
- Suspended
- Terminated (Halted Prematurely)
- Withdrawn

*****หากกรณี que เลือกสถานะ *COMPLETED, TERMINATED******

ให้ระบุข้อมูลในส่วนของหัวข้อ DESIGN ในช่องของ ACTUAL SAMPLE SIZE

AT STUDY COMPLETION: ระบุจำนวนอาสาสมัครหลังจากจบโครงการ

****หัวข้อ SUMMARY RESULTS:** ให้ระบุผลการวิจัยที่ศึกษา

Status

Overall Recruitment Status * i

Completed

Key Trial Dates :

Study Start Date (First enrollment) * i	01/02/2010	Indicate Type Actual
Completion Date (Last subject, Last visit) * i	04/03/2020	Indicate Type Actual
Study Completion Date * i	20/03/2020	Indicate Type Actual

Save Draft

Warning x

Please confirm that this study has already enrolled the first patient.


OK

- STUDY START DATE (FIRST ENROLLMENT):
ระบุวันที่ที่เก็บข้อมูลอาสาสมัครรายแรก ซึ่งหากระบุวันที่ FIRST ENROLLMENT ย้อนหลังจากวันที่ลงทะเบียนระบบจะขึ้นคำเตือนอัตโนมัติ เพื่อให้ท่านกดยืนยันข้อมูลว่าถูกต้อง
- COMPLETION DATE:
ระบุวันที่เก็บข้อมูลครั้งสุดท้ายจากอาสาสมัครรายสุดท้าย
- STUDY COMPLETION DATE:
ระบุวันที่งานวิจัยดำเนินงานเสร็จสิ้น (หมายถึงปิดโครงการวิจัย)


- กรณีที่ต้องการแก้ไข หรืออัปเดตสถานะของโครงการ ให้เลือกวันที่ทั้ง 3 ช่องใหม่อีกครั้ง โดยการเลือก OVERALL RECRUITMENT STATUS จากนั้นคลิกเลือกวันที่ใหม่ที่ต้องการ

- กรณีที่โครงการ มีสถานะ SUSPENDED หรือ TERMINATED (HALTED PREMATURELY) โปรดระบุสาเหตุ

▼ Status

Overall Recruitment Status * 

Suspended ▼

Why Study Stopped ? 

DESIGN

DESIGN: INTERVENTIONAL STUDY

DESIGN: ระบุชื่อรายละเอียดของแผนการวิจัย

▼ Design

Study Type * ⓘ

Interventional **Observational**

Save Draft

การศึกษาเชิงทดลอง
(INTERVENTIONAL STUDY)

Study Type * ⓘ
 Interventional **Observational**

Primary Purpose * ⓘ
-- Select Purpose --

Study Phase * ⓘ
-- Select Study Phase --

Intervention Model * ⓘ
-- Select Model --

Number of Arms * ⓘ

Masking * ⓘ
-- Select Model --

Allocation * ⓘ
-- Select --

Control * ⓘ
-- Select --

Study Endpoint Classification * ⓘ
-- Select Study Endpoint Classification --

Sample size : **Planned sample size *** ⓘ **Actual sample size at study completion *** ⓘ

Intervention Model * ⓘ

-- Select Model --

-- Select Model --

- Single arm
- Parallel
- Crossover
- Factorial
- Sequential
- Others

Single arm

Number of Arms * ⓘ

1

INTERVENTION MODEL: รูปแบบการศึกษาของการทดลอง กรณีที่ระบุเป็น SINGLE ARM
ระบบจะบังคับให้ข้อมูลเป็น 1

Intervention Model * ⓘ

Parallel

Number of Arms * ⓘ

2

NUMBER OF ARMS: จำนวนกลุ่มที่ทำการศึกษา โดยหากเป็น INTERVENTION MODEL อื่นๆนอกเหนือจาก SINGLE ARM ต้องระบุจำนวนมากกว่า 1 ระบบจะ แสดงจำนวน INTERVENTION ARM ส่วนท้ายให้บันทึกตามจำนวนที่ระบุในข้อนี้


Masking * 


-- Select Model -- 


-- Select Model --

Open Label

Masked

Masking * 

Masked 


Masked Roles * 

Allocation concealment Subject Caregiver Investigator Outcomes Assessor Statistician

- MASKING: เลือกการ BLIND ข้อมูลงานการวิจัยตามที่ระบุใน PROTOCOL โดย
 - OPEN LABEL: ไม่มีการ BLIND ข้อมูล
 - MASKED: มีการ BLIND ข้อมูล โปรดระบุกลุ่มคนที่ถูก BLIND โดยสามารถเลือกได้มากกว่า 1 ข้อ

ALLOCATION: ระบุวิธีการแบ่งกลุ่ม

CONTROL: ระบุกลุ่มควบคุม


Allocation * 

-- Select Allocation --

-- Select Allocation --

Randomized

Non-randomized

Control * 

-- Select Control --

-- Select Control --

Placebo

Active


Uncontrolled


Historical

Dose Comparison

No treatment / Standard of care

STUDY ENDPOINT
CLASSIFICATION:
ระบุประเภทผลของการศึกษา

Study Endpoint Classification * 

-- Select Study Endpoint Classification -- 

-- Select Study Endpoint Classification --

- N/A
- Safety Study
- Safety/Efficacy Study
- Efficacy Study
- Bio-equivalence Study
- Bio-availability Study
- Pharmacokinetics Study
- Pharmacokinetics/dynamics Study
- Pharmacodynamics Study

SAMPLE SIZE : ขนาดกลุ่มตัวอย่าง

Planned sample size * 

Actual sample size at study completion * 


Sample size :



- SAMPLE SIZE: กรอกจำนวนที่คำนวณตามที่ระบุไว้ PROTOCOL ในช่อง PLANNED SAMPLE SIZE
- หากโครงการสิ้นสุดแล้วให้ลงยอดจริงใน ACTUAL SAMPLE SIZE AT STUDY COMPLETION

- หลังจากที่เราระบุจำนวน ARM ในข้อ NUMBER OF ARMS จะปรากฏข้อมูลหัวข้อ INTERVENTION ARMS โดยมีจำนวน ARM ตามที่เราระบุ โดยมีข้อมูลที่ต้องบันทึกดังนี้


▼ Intervention Arms

Arm 1

Intervention name * 

Intervention Type *  Intervention Classification * 

-- Select Intervention Type -- -- Select Intervention Classification --


Intervention Description * 

Save Draft

- INTERVENTION NAME: ชื่อของ INTERVENTION ที่ทดลอง

Intervention name * 

- INTERVENTION TYPE: ชนิดของ INTERVENTION

Intervention Type * 

-- Select Intervention Type -- 

-- Select Intervention Type --

Experimental

Active Comparator


Placebo Comparator

Sham Comparator

No Intervention

- INTERVENTION CLASSIFICATIONS: ระบุประเภทของ INTERVENTION ที่ทดลอง

Intervention Classification * 

-- Select Intervention Classification -- 

-- Select Intervention Classification --

Drug
Device
Biological/Vaccine
Procedure/Surgery
Radiation
Behavioral
Genetic
Dietary Supplement
No treatment
Other

- INTERVENTION DESCRIPTIONS:
อธิบายเกี่ยวกับ INTERVENTION ใน ARM นี้

Intervention Description * 



DESIGN: OBSERVATIONAL STUDY

▼ Design

Study Type * ⓘ

Interventional **Observational**

Primary Purpose * ⓘ

-- Select Purpose --

Number of Groups * ⓘ

Study Endpoint Classification * ⓘ

-- Select Study Endpoint Classification --

Planned sample size * ⓘ

Sample size :

Save Draft

PRIMARY PURPOSE: ระบุวัตถุประสงค์หลัก

Primary Purpose ⓘ

-- Select Purpose --

-- Select Purpose --

Treatment

Prevention

Diagnostic

Supportive Care

Screening

Health Services Research

Basic Science

Device Feasibility

Other

NUMBER OF GROUPS: ระบุจำนวนกลุ่มที่ทำการศึกษา

Number of Groups * 

1

STUDY ENDPOINT CLASSIFICATION: ระบุของประเภทผลของการศึกษา

Study Endpoint Classification * 

-- Select Study Endpoint Classification --

-- Select Study Endpoint Classification --

N/A

Safety Study

Safety/Efficacy Study

Efficacy Study

Bio-equivalence Study

Bio-availability Study

Pharmacokinetics Study

Pharmacokinetics/dynamics Study

Pharmacodynamics Study


- หลังจากทีระบุจำนวนกลุ่ม ในข้อ NUMBER OF GROUPS จะปรากฏข้อมูลหัวข้อ OBSERVATION GROUPS โดยมีจำนวนกลุ่มตามที่ระบุ โดยมีข้อมูลที่**ต้องบันทึกดังนี้**

- GROUP NAME: ชื่อของกลุ่มที่ทดลอง
- GROUP DESCRIPTIONS: อธิบายเกี่ยวกับกลุ่มที่ทดลองกลุ่มนี้

▼ Observation Groups

Group 1

Group name * 

Group Description * 

Save Draft

OUTCOMES: เป็นรายละเอียดของ
ตัวชี้วัด และรวมทั้งวัตถุประสงค์ของ
งานวิจัย โดยแบ่งเป็น 2 ส่วนดังนี้

- PRIMARY OUTCOME
- SECONDARY OUTCOME

▼ Outcome

Outcome Name * [i](#)

Specify a variable name only

Metric / Method of measurement * [i](#)

Not statistical method

Time point * [i](#)

Primary Outcome [i](#)

Outcome Name	Metric/Method of measurement	Time point	Options
No data available in table			

Showing 0 to 0 of 0 entries

Save Draft

Outcome Name * [i](#)

Specify a variable name only

Metric / Method of measurement * [i](#)

Not statistical method

Time point * [i](#)

Secondary Outcome [i](#)

Outcome Name	Metric/Method of measurement	Time point	Options
No data available in table			

Showing 0 to 0 of 0 entries

Save Draft

OUTCOMES

- PRIMARY OUTCOME และ SECONDARY OUTCOME
- OUTCOME NAME: ระบุ ชื่อ OUTCOME ของโครงการ
 - METRIC / METHOD OF MEASUREMENT: ระบุวิธีวัด OUTCOME และหน่วยวัด
 - TIME POINT: ระบุ เวลาที่วัด OUTCOME เช่น AT 16 WEEKS

Outcome Name * i

Metric / Method of measurement * i

Time point * i

[Add More](#)

Primary Outcome i

Outcome Name	Metric/Method of measurement	Time point	Options
Quality of life	EQ5DL	at 16 weeks follow up	Edit Remove

Showing 1 to 1 of 1 entries

LOCATIONS

- รายละเอียด ผู้วิจัย และสถานที่ติดต่อการวิจัยของโครงการ
SECTION A : CENTRAL CONTACT ระบุข้อมูลบุคคลหลัก ที่สามารถติดต่อได้ ใน CENTRAL CONTACT และบุคคลสำรองที่ไม่ใช่กับบุคคลหลัก ใน CENTRAL CONTACT BACKUP:

▼ Locations

Section A : Central Contact ⓘ

Central Contact :

First *	Middle	Last *	Degree
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Phone *	Ext.	Email *	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	

Central Contact Backup:

First *	Middle	Last *	Degree
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
Phone *	Ext.	Email *	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	

Save Draft

SECTION B

LOCATIONS

Section B: Facility Information and Contact ?

Site Name *

City * State/Province * Postal Code *

Country * Recruitment Status *

-- Select Country -- -- Select Status --

Facility Contact:

First * Middle Last * Degree

Phone * Ext. Email *

Facility Contact Backup:

First * Middle Last * Degree

Phone * Ext. Email *

Investigator Name:

First * Middle Last * Degree

Role *

-- Select Role --

[Save Draft](#) [Copy From section A](#)

SECTION C-D

Section C : Contact for Public Queries (Responsible Person) ⓘ

Contact for public Query's Name *

First *	Middle	Last *	Degree
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>

Phone * Ext. Email *

<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
----------------------	----------------------	----------------------

Postal Address *

State/Province * Postal Code *

<input type="text"/>	<input type="text"/>
----------------------	----------------------

Country *

-- Select Country -- ▾

Official Role *

-- Select Official's Role -- ▾

Organization Affiliation *

Save Draft

SUMMARY RESULTS

▼ Summary Results

Date of posting of results summaries * *i*

Summary results not yet available

Posted on

Date of first journal publication of results * *i*

Not yet published

Published on

URL Link to Results * *i*

Baseline Characteristics * *i*

Participant Flow * *i*

Adverse events * *i*

Outcome Measures * *i*

Brief Summary of Results * *i*



DEIDENTIFIED INDIVIDUAL PARTICIPANT-LEVEL DATA (IPD) SHARING



▼ Deidentified Individual Participant-level Data

Plan to share data * i

Plan description * i

Save Draft

Deidentified Individual Participants-level Data Sharing

Plan to share IPD * Yes

Plan Description * IPD and documents will be available for sharing 1 year after publication for a period of 2 years.

Deidentified Individual Participants-level Data Sharing

Plan to share IPD * No

Reason * Need a consensus from colleagues

PUBLICATION FROM THIS STUDY

▼ Publication from this study

MEDLINE Identifier ⓘ

Enter PubMed Identifier (PMID)

URL link to full text publication ⓘ

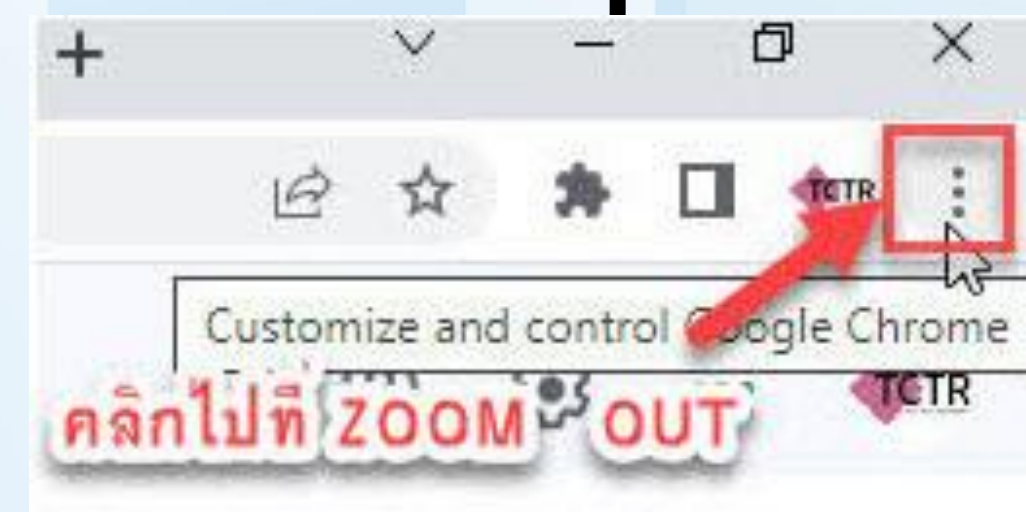
https:// or http://

Save Draft

การอัปเดตข้อมูล
หลังจากได้รับหมายเลขโครงการ **TCTR**

วิธีการอัปเดตข้อมูล

- ทำการเข้าสู่ระบบเว็บไซต์ TCTR
- จากนั้นเลือกเมนู Released Records จะพบชื่องานวิจัยของท่านที่ได้รับหมายเลขโครงการวิจัย TCTR ID
- เลือกปุ่ม Update เพื่อเข้าทำการแก้ไข หรือเพิ่มเติมข้อมูลให้สมบูรณ์
- หากมีการแก้ไขเรียบร้อยแล้ว (จะแสดงแถบสีเขียว) ให้ท่านเลื่อนเมาส์ไปด้านล่างสุด จะมีปุ่ม Save and publish กด 1 ครั้ง
- จากนั้นจะมีหน้าต่างแจ้งเตือนออกมาว่า Are you sure? ให้ท่านเลือก OK
- จากนั้นระบบจะทำการบันทึกงานวิจัยของท่านเสร็จสมบูรณ์
- และหากกรณีที่ข้อมูลระบุไม่ครบถ้วน หรือมีสัญลักษณ์พิเศษในช่อง จะปรากฏ Incompleted information และจะแสดงแถบสีแดงในหัวข้อย่อยการดังกล่าว กรุณากลับไปแก้ไขใหม่อีกครั้ง
- หากกรณีที่เข้ามาในเมนู Released Records ไม่พบชื่อโครงการ ให้ไปที่ จุด 3 จุด แล้วเลือกเมนู option จะพบ Zoom out เพื่อปรับขนาดของจอให้เล็กลง จากนั้นไปที่ update จะพบการแสดงรายการวิจัย





หากท่านมีข้อสงสัย ข้อคำถามเพิ่มเติม
ในการลงทะเบียนงานวิจัยทางคลินิกในฐานข้อมูล TCTR
ปัญหาการใช้งานระบบของให้ท่านแจ้งปัญหาผ่านทาง
E-MAIL: THAICLINICALTRIALS@GMAIL.COM

จบการนำเสนอ



ขอขอบพระคุณทุกท่านที่ร่วมเข้าอบรมโครงการในครั้งนี้
และขอขอบคุณท่านทำแบบประเมินอบรมโครงการด้วยค่ะ