	คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	เอกสารชี้แจงข้อมูลคำอธิบายสำหรับอาสาสมัคร ชายอายุน้อยกว่า 18 ปี ที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย	AF 06-05/6.1
			หน้า 1/8

ชื่อโครงการวิจัย การศึกษาระยะยาวเพื่อประเมินทุกมิติชีวิตของการใช้เคมีเซ็กซ์ในบริบทของการมีเพศสัมพันธ์ในกลุ่มชาย
อายุน้อยที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย

ผู้สนับสนุนการวิจัย สถาบันสุขภาพแห่งชาติสหรัฐอเมริกา โดยหน่วยงานข้อมูลระบาดวิทยาระหว่างประเทศเพื่อประเมิน
โรคเอดส์ เอเชียแปซิฟิก-ทริท เอเชีย, แอมฟาร์-มูลนิธิเพื่อการวิจัยโรคเอดส์

ผู้วิจัยหลัก

ชื่อ แพทย์หญิงนิตยา ภาณุภาค
ที่อยู่ สถาบันเพื่อการวิจัยและนวัตกรรมด้านเอชไอวี
หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-2160-5371-3
หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 081-825-3544

ผู้วิจัยร่วม

ชื่อ นายแพทย์อัศรินทร์ หิรัญสุทธิกุล
ที่อยู่ ภาควิชาเวชศาสตร์ป้องกันและสังคม คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-2256-4000 ต่อ 80722-23
หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 087-019-2980


ชื่อ นายแพทย์จักรภัทร บุญเรือง
ที่อยู่ สถาบันเพื่อการวิจัยและนวัตกรรมด้านเอชไอวี
หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-2160-5371-3
หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 089-103-9070

ชื่อ นางสาวศิริพร โนนน้อย
ที่อยู่ สถาบันเพื่อการวิจัยและนวัตกรรมด้านเอชไอวี
หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-2160-5371-3 (ในเวลาราชการ)
หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 081-818-4143

ชื่อ นางรพี ไตรชวโรจน์
ที่อยู่ สถาบันเพื่อการวิจัยและนวัตกรรมด้านเอชไอวี
หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-2160-5371-3 (ในเวลาราชการ)
หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 081-774-4848



คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
หมายเลขโครงการ 0695 / 65
วันที่รับรอง : 16 ก.พ. 2566

	คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	เอกสารชี้แจงข้อมูลคำอธิบายสำหรับอาสาสมัคร ชายอายุน้อยกว่า 18 ปี ที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย	AF 06-05/6.1
			หน้า 2/8

ชื่อ นางอรุณรัตน์ ตั้งมั่นคงวรกุล
 ที่อยู่ สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สุขภาพ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
 หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-5393-6148 ต่อ 342 (ในเวลาราชการ)
 หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 081-594-2773


ชื่อ นางสาวจารุณี ศิริพันธ์
 ที่อยู่ มูลนิธิศูนย์คุ้มครองสิทธิด้านเอดส์
 หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-2171-5135 (ในเวลาราชการ)
 หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 084-899-2772

ชื่อ ผู้ช่วยศาสตราจารย์ นายแพทย์ ธีรยุทธ รุ่งนิรันดร์
 ที่อยู่ ภาควิชาจิตเวชศาสตร์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
 หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-2256-4000 ต่อ 61502 (ในเวลาราชการ)
 หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 081-612-2398

ชื่อ นายแพทย์เมธีวัชร ชิตเดชะ
 ที่อยู่ ภาควิชาจิตเวชศาสตร์ คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
 หมายเลขโทรศัพท์ที่ทำงาน 0-2256-4000 ต่อ 61502 (ในเวลาราชการ)
 หมายเลขโทรศัพท์ติดต่อ 24 ชั่วโมง 096-132-6511



คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย
คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
หมายเลขโครงการ 0695 / 65
วันที่รับรอง : 16 ก.พ. 2566

	คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	เอกสารชี้แจงข้อมูลคำอธิบายสำหรับอาสาสมัคร ชายอายุน้อยกว่า 18 ปี ที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย	AF 06-05/6.1 หน้า 3/8
--	--	---	--------------------------

เรียน ผู้เข้าร่วมโครงการวิจัย

ท่านได้รับเชิญให้เข้าร่วมในโครงการวิจัยนี้เนื่องจากท่านเป็นผู้เคยใช้หรือยังใช้เคมีเซ็กซ์ ก่อนที่ท่านจะตัดสินใจเข้าร่วมในการศึกษาวิจัยนี้ ขอให้ท่านอ่านเอกสารฉบับนี้อย่างถี่ถ้วน เพื่อให้ท่านได้ทราบถึงเหตุผลและรายละเอียดของการศึกษาวิจัยในครั้งนี้ หากท่านมีข้อสงสัยใดๆ เพิ่มเติม กรุณาซักถามจากทีมงานของแพทย์ผู้ทำวิจัย หรือแพทย์ผู้ร่วมทำวิจัยซึ่งจะเป็นผู้สามารถตอบคำถามและให้ความกระจ่างแก่ท่านได้

ท่านสามารถขอคำแนะนำในการเข้าร่วมโครงการวิจัยนี้จากครอบครัว ผู้ปกครองของท่าน หรือแพทย์ประจำตัวของท่านได้ ท่านมีเวลาอย่างเพียงพอในการตัดสินใจโดยอิสระ ถ้าท่านตัดสินใจแล้วว่า จะเข้าร่วมในโครงการวิจัยนี้ ขอให้ท่านลงนามในเอกสารแสดงความยินยอมของโครงการวิจัยนี้

ท่านสามารถขอเข้าร่วมโครงการแบบออนไลน์ หากท่านไม่ประสงค์ที่จะเดินทางมาที่สถานที่วิจัย ถ้าท่านตัดสินใจแล้วว่า จะเข้าร่วมในโครงการวิจัยนี้ ขอให้ท่านลงนามในเอกสารแสดงความยินยอมของโครงการวิจัยนี้

เหตุผลความเป็นมา

การใช้สารก่อนหรือระหว่างกิจกรรมทางเพศ (เคมีเซ็กซ์) หมายถึงสารออกฤทธิ์ทางจิต เช่น เมเฟโตรน เมทแอม เฟตามีน สารบางตัวจะเป็นยาที่ไม่ออกฤทธิ์ทางจิต และมีรายงานการใช้สารหลายชนิดพร้อมกันในแต่ละครั้ง จุดประสงค์หลักของการใช้เคมีเซ็กซ์คือการเพิ่มประสบการณ์ของกิจกรรมทางเพศ จึงมักใช้ในกลุ่มชายรักชายอายุน้อย สูงที่สุดในกลุ่มชายรักชายที่อายุน้อยกว่า 35 ปี เนื่องจากอาจส่งผลกระทบต่อสุขภาพในระยะยาว เพื่อเพิ่มประสบการณ์ทางเพศ โดยการเพิ่มความเร้าอารมณ์ทางเพศ สมรรถภาพทางเพศ และอาจส่งผลให้ความระวังและความตั้งใจที่จะมีเพศสัมพันธ์ที่ปลอดภัยลดลง ซึ่งจะเป็นการเพิ่มการสัมผัสกับเอชไอวีและการติดเชื้อทางเพศสัมพันธ์ นอกจากนี้ เคมีเซ็กซ์ยังนำไปสู่กิจกรรมทางเพศที่ไม่ได้รับความยินยอม การใช้เคมีเซ็กซ์ใช้จัดการกับความรู้สึกด้านลบ เช่น การขาดความมั่นใจและความภาคภูมิใจในตนเอง การตีตราเกี่ยวกับสถานะเอชไอวี จำนวนโดยรวมของชายรักชายที่ใช้ยา ก่อนหรือระหว่างกิจกรรมทางเพศคาดว่าจะเพิ่มขึ้นเนื่องจากสามารถเข้าถึงได้ง่าย สัดส่วนของผู้ใช้ยาเคมีเซ็กซ์จากรายงานในได้วันพบในกลุ่มชายรักชายที่อาศัยอยู่กับ HIV มากกว่าผู้ที่ไม่ได้อยู่กับ HIV


รูปแบบของบริการสุขภาพแบบบูรณาการด้านสุขภาพที่เกี่ยวข้องหลายประการพร้อมกันและให้สภาพแวดล้อมที่ปลอดภัยสำหรับผู้รับบริการภายใต้อิทธิพลการใช้ยาเคมีเซ็กซ์ มีศักยภาพที่ดีในการปรับปรุงคุณภาพชีวิตอย่างมีประสิทธิภาพ การศึกษานี้มีวัตถุประสงค์เพื่อสำรวจแง่มุม รายละเอียดเชิงลึกเกี่ยวกับการใช้เคมีเซ็กซ์และบริการที่เกี่ยวข้องจำเป็นของชายรักชาย สมาชิกในครอบครัวหรือเพื่อนร่วมงาน และเจ้าหน้าที่คลินิก เพื่อใช้ข้อมูลเชิงลึกในการจัดตั้งคลินิกเคมีเซ็กซ์ เพื่อนำความรู้ที่ได้มาปรับบริการให้ครอบคลุมทั้งทางกาย จิต สังคม และด้านการดูแลสุขภาพ เพื่อลดอุปสรรคของการเข้าถึงการรักษาพยาบาล และเป็นต้นแบบในการจัดบริการในศูนย์สุขภาพชุมชนต่อไป

วัตถุประสงค์ของการโครงการ

1. เพื่อศึกษารูปแบบการใช้เคมีเซ็กซ์เพื่อการมีเพศสัมพันธ์ในชายอายุน้อยที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย
2. เพื่อสำรวจมุมมองของชายอายุน้อยที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย เกี่ยวกับปัจจัยที่มีอิทธิพลต่อการเริ่มต้นใช้ การยุติการใช้เคมีเซ็กซ์เพื่อการมีเพศสัมพันธ์ ผลกระทบที่มีผลลัพธ์ด้านสุขภาพ และบริการที่จำเป็นสำหรับคลินิกผู้ให้บริการแบบครบวงจรต่อการใช้เคมีเซ็กซ์เพื่อการมีเพศสัมพันธ์แบบปลอดภัย



คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	
หมายเลขโครงการ	0695/65
วันที่รับรอง :	16 ก.พ. 2566

	คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	เอกสารชี้แจงข้อมูลคำอธิบายสำหรับอาสาสมัคร ชายอายุน้อยกว่า 18 ปี ที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย	AF 06-05/6.1
			หน้า 4/8

3. เพื่อประเมินการยอมรับและความเป็นไปได้ของการพัฒนาคลินิกผู้ให้บริการแบบครบวงจรต่อการใช้เคมีภัณฑ์ แบบครบวงจรจากมุมมองของชายที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย สมาชิกในครอบครัวหรือเพื่อนร่วมงาน และเจ้าหน้าที่คลินิก

วิธีการที่เกี่ยวข้องกับการวิจัย

จำนวนอาสาสมัครและระยะเวลาในการเข้าร่วมโครงการ

โครงการวิจัยนี้รับอาสาสมัครซึ่งชายที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย ที่มีอายุ 16-35 ปี มีประวัติการใช้เคมีภัณฑ์หรือยังมีการใช้เคมีภัณฑ์อยู่ และผู้ไม่ได้ใช้เคมีภัณฑ์ที่เคยปฏิเสธการใช้และผู้ไม่เคยได้รับการชักชวนให้ใช้ จำนวน 40 ราย และสมาชิกครอบครัวหรือมีความสัมพันธ์กับอาสาสมัคร หรือเป็นบุคคลที่อาสาสมัครเสนอชื่อผู้ที่อาสาสมัครมีความเชื่อมั่นและไว้วางใจให้ทางโครงการวิจัยทำการสัมภาษณ์ และมีอายุตั้งแต่ 18 ปี ขึ้นไป จำนวน 10 ราย เจ้าหน้าที่ผู้ให้บริการสุขภาพ และมีอายุตั้งแต่ 18 ปี ขึ้นไป จำนวน 10 ราย เพื่อทำการสัมภาษณ์เชิงลึกซึ่งอาสาสมัครสามารถเดินทางมาที่สถานที่วิจัย หรือการใช้การสัมภาษณ์ผ่านทางโทรศัพท์หรือทางแอปพลิเคชันไลน์ออฟฟิเชียล ซึ่งจะมีพยาบาลโครงการวิจัยเท่านั้นที่จะอยู่ในกลุ่มไลน์นี้ และผู้เข้าร่วมโครงการแต่ละท่านจะไม่เห็นข้อมูลของผู้เข้าร่วมโครงการท่านอื่นๆ

ในการเข้าร่วมโครงการวิจัยนี้ อาสาสมัครที่ยินยอมจะถูกขอให้ทำอะไรบ้าง

หลังตัดสินใจเข้าร่วมโครงการแล้ว ท่านจะเข้าร่วมการวิจัยการวิจัยเชิงคุณภาพ โดยสัมภาษณ์แบบเชิงลึกรายบุคคลมีการนัดหมาย 1 ครั้ง เพื่อทำแบบสอบถาม และการสัมภาษณ์แบบเชิงลึกรายบุคคลหากท่านยินดีเข้าร่วมการวิจัยซึ่งจะเป็นความลับ โดยผู้วิจัยจะขออนุญาตบันทึกเสียงระหว่างการสัมภาษณ์

กรณีการสัมภาษณ์ผ่านทางโทรศัพท์หรือทางแอปพลิเคชันไลน์ออฟฟิเชียล โดยเจ้าหน้าที่โครงการส่งรหัสเพิ่มเพื่อนไลน์ไอดีให้อาสาสมัคร

วันคัดกรองอาสาสมัคร (เป็นวันเดียวกับวันเข้าร่วมโครงการ): ใช้เวลาประมาณ 2-3 ชั่วโมง

- ผู้วิจัยอธิบายข้อมูลโครงการวิจัยทั้งหมด เพื่อให้ท่านทำความเข้าใจและหากท่านยินยอมลงนามในใบยินยอมเข้าร่วมโครงการนี้ กรณีเข้าร่วมแบบออนไลน์พยาบาลจะขอให้ท่านเพิ่มเพื่อนไลน์ไอดี @705fdmwr และเริ่มกระบวนการขอความยินยอม
- ผู้วิจัยจะสอบถามท่านเพื่อคัดกรองคุณสมบัติในการคัดเข้าโครงการ
- ผู้วิจัยขอให้ท่านตอบคำถามข้อมูลส่วนตัว และขอให้ท่านตอบแบบสอบถามด้วยตนเอง ขอให้ท่านตอบคำถามตามความจริง
- ผู้วิจัยจะขออนุญาตบันทึกเสียงสัมภาษณ์และสัมภาษณ์ท่านเกี่ยวกับความคิดเห็นของท่านต่อการให้บริการด้านการใช้เคมีภัณฑ์

ตารางที่ 1: สรุปตารางการนัดหมายสำหรับท่าน

กิจกรรม	วันคัดกรอง/เข้าโครงการ*
พยาบาลวิจัยอธิบายรายละเอียดโครงการวิจัยและขอความยินยอมเข้าร่วมโครงการวิจัย	X
พยาบาลวิจัยสอบถามเพื่อคัดกรองคุณสมบัติในการเข้าโครงการวิจัย	X



คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย
คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
หมายเลขโครงการ 0695/65
วันที่รับรอง : 16 ก.พ. 2566

กิจกรรม	วันคัดกรอง/เข้าโครงการ*
พยาบาลวิจัยสอบถามข้อมูลส่วนตัวของท่าน	X
ท่านตอบแบบสอบถามด้วยตนเอง	X
พยาบาลวิจัยทำการสัมภาษณ์ท่านแบบเชิงลึก	X
รับค่าชดเชยค่าเสียเวลา	X

สิ่งที่อาสาสมัครพึงปฏิบัติเมื่อเข้าร่วมโครงการวิจัย

เพื่อให้งานวิจัยนี้ประสบความสำเร็จ ผู้วิจัยใคร่ขอความร่วมมือให้ท่านปฏิบัติตามคำแนะนำของผู้วิจัยอย่างเคร่งครัด หากท่านเกิดความไม่สบายใจหรือไม่สะดวกใจระหว่างการทำแบบสอบถาม และ/หรือสัมภาษณ์เชิงลึก ท่านสามารถปฏิเสธการทำแบบสอบถาม และ/หรือให้สัมภาษณ์หรือแจ้งผู้วิจัยได้ทันทีเพื่อยุติการทำแบบสอบถาม และ/หรือสัมภาษณ์

ความเสี่ยงที่อาจได้รับ

- ความไม่สบายใจ ไม่สะดวกใจจากกระบวนการทำแบบสอบถาม และ/หรือการสัมภาษณ์แบบเชิงลึกรายบุคคล
- ความกังวลเกี่ยวกับการปกป้องรักษาความลับของข้อมูล อย่างไรก็ตามผู้วิจัยได้ระบุในเอกสารขอความยินยอมเกี่ยวกับการรักษาความลับไว้แล้ว และข้อมูลดังกล่าวจะไม่สามารถระบุตัวท่านได้

ความเสี่ยงที่ไม่ทราบแน่นอน

ท่านอาจเกิดความไม่สบายใจ ไม่สะดวกใจนอกเหนือจากที่ได้แสดงในเอกสารฉบับนี้ หากท่านมีข้อสงสัยเกี่ยวกับความเสี่ยงที่อาจได้รับจากการเข้าร่วมในโครงการวิจัย ท่านสามารถสอบถามจากผู้ทำวิจัยได้ตลอดเวลา

ประโยชน์ที่อาจได้รับ

ท่านจะไม่ได้รับประโยชน์ใดๆ จากการเข้าร่วมในการวิจัยครั้งนี้ แต่ผลการศึกษาที่ได้จะนำไปพัฒนาบริการการตรวจและพัฒนาคลินิกผู้ให้บริการแบบครบวงจรต่อการใช้เคมีเซลล์ แบบครบวงจรในอนาคต

ทางเลือกอื่นในกรณีที่อาสาสมัครไม่เข้าร่วมในการวิจัย


หากท่านไม่สะดวกในการเข้าร่วมโครงการวิจัยนี้ ท่านสามารถปฏิเสธการเข้าร่วมโครงการโดยที่ไม่มีผลใดๆ กับท่าน การไม่เข้าร่วมวิจัยของท่านจะไม่มีผลต่อการเข้าร่วมโครงการวิจัยนี้ของบุคคลในครอบครัวของท่าน หรือการรับบริการที่ฟรีตาแทนเจอริน สหคลินิก

ข้อปฏิบัติของท่านขณะที่ร่วมในโครงการวิจัย

ขอให้ท่านปฏิบัติดังนี้

- ขอให้ท่านให้ข้อมูลทางการแพทย์ของท่านทั้งในอดีต และปัจจุบัน แก่ผู้ทำวิจัยด้วยความสัตย์จริง
- ขอให้ท่านแจ้งให้ผู้ทำวิจัยทราบทันที หากท่านรับประทานยาหรืออาหารเสริม รวมถึงอาการเจ็บป่วยใดๆ ในระหว่างการเข้าร่วมโครงการวิจัย



	คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	เอกสารชี้แจงข้อมูลคำอธิบายสำหรับอาสาสมัคร ชายอายุน้อยกว่า 18 ปี ที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย	AF 06-05/6.1
			หน้า 6/8

อันตรายที่อาจเกิดขึ้นจากการเข้าร่วมในโครงการวิจัยและความรับผิดชอบของผู้วิจัย/ผู้สนับสนุนการวิจัย

หากพบอันตรายที่เกิดขึ้นจากการเข้าร่วมการวิจัยหรือความไม่สบายใจ ไม่สะดวกใจจากการเข้าร่วมการวิจัยเชิงคุณภาพ ด้วยการทำแบบสอบถาม และ/หรือสัมภาษณ์แบบเชิงลึกรายบุคคล ท่านสามารถขอถอนตัวจากโครงการวิจัย

ในกรณี ที่ท่านได้รับอันตราย หรือต้องการข้อมูลเพิ่มเติมที่เกี่ยวข้องกับโครงการวิจัย ท่านสามารถติดต่อ แพทย์หญิงนิติยา ภานุภาค (กรุงเทพมหานคร) ได้ที่หมายเลขโทรศัพท์ 0-2160-5371-3 และ 081-825-3544 หรือคุณศิริพร โนนน้อย หมายเลขโทรศัพท์ 0-2160-5371 และหมายเลขโทรศัพท์ 081-818-4143 ได้ตลอด 24 ชั่วโมง

ค่าใช้จ่ายของท่านในการเข้าร่วมการวิจัย

ท่านไม่ต้องเสียค่าใช้จ่ายใดๆ ในการเข้าร่วมการทำแบบสอบถาม และ/หรือสัมภาษณ์แบบเชิงลึก

ค่าตอบแทนสำหรับผู้เข้าร่วมวิจัย

ท่านจะไม่ได้รับค่าตอบแทนในการเข้าร่วมการวิจัย แต่ท่านจะได้รับเงินค่าชดเชย ค่าเสียเวลาในการเข้าร่วมงานวิจัย จำนวน 1,000 บาท รวม 1 ครั้ง

การประกันภัยเพื่อคุ้มครองผู้เข้าร่วมวิจัย

ไม่มี

การเข้าร่วมและการสิ้นสุดการเข้าร่วมโครงการวิจัย

การเข้าร่วมในโครงการวิจัยครั้งนี้เป็นไปโดยความสมัครใจ ในกรณีที่ท่านไม่ประสงค์จะแจ้งการเข้าร่วมวิจัยนี้กับ ผู้ปกครองของท่านซึ่งผู้วิจัยได้ขออนุญาตคณะกรรมการในเรื่องนี้แล้ว แต่ผู้วิจัยจะหารือกับท่านหากมีเหตุการณ์ที่จำเป็นต้องแจ้ง ให้ผู้ปกครองของท่านรับทราบ เช่น การรักษาใดๆ ที่อาจจะมีผลกระทบถึงตัวท่าน เป็นต้น

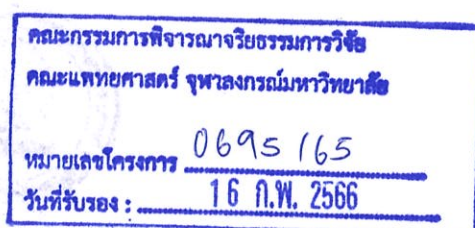
หากท่านไม่สมัครใจจะเข้าร่วมการศึกษาแล้ว ท่านสามารถถอนตัวได้ตลอดเวลา การขอถอนตัวออกจากโครงการวิจัยจะ ไม่มีผลกระทบต่อการรับบริการของท่านที่ศูนย์สุขภาพ


ผู้ทำวิจัยอาจถอนท่านออกจากโครงการวิจัย เมื่อผู้สนับสนุนการวิจัยยุติการดำเนินงานวิจัย หรือหากมีเหตุผล ด้านความปลอดภัยต่อตัวท่านเอง

การปกป้องรักษาข้อมูลความลับของอาสาสมัคร

ข้อมูลนี้อาจนำไปสู่การเปิดเผยตัวท่าน จะได้รับการปกปิดและจะไม่เปิดเผยแก่สาธารณชน ในกรณีที่ผลการวิจัยได้รับการตีพิมพ์ ชื่อและที่อยู่ของท่านจะได้รับการปกปิดอยู่เสมอ โดยจะใช้เฉพาะรหัสประจำโครงการวิจัยของท่าน และบันทึกเสียง สัมภาษณ์ของท่านจะถูกทำลาย เมื่อสิ้นสุดโครงการวิจัย

จากการลงนามยินยอมของท่าน ผู้วิจัย และผู้สนับสนุนการวิจัย คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย ผู้ตรวจสอบการวิจัย และหน่วยงานควบคุมระเบียบกฎหมาย สามารถเข้าไปตรวจสอบบันทึกข้อมูลทำแบบสอบถาม และ/หรือการสัมภาษณ์ของท่าน ได้แม้จะสิ้นสุดโครงการวิจัยแล้วก็ตาม โดยไม่ละเมิดสิทธิของท่านในการรักษาความลับเกินขอบเขตที่กฎหมายและระเบียบ กฎหมายอนุญาตไว้



	คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	เอกสารชี้แจงข้อมูลคำอธิบายสำหรับอาสาสมัคร ชายอายุน้อยกว่า 18 ปี ที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย	AF 06-05/6.1
			หน้า 7/8

การรักษาความลับของอาสาสมัครที่เข้าร่วมทางออนไลน์ ข้อมูลต่างๆ จะถูกเก็บเป็นเอกสารพิมพ์เก็บในแฟ้มอาสาสมัครที่เก็บรักษาไว้ที่สถานที่วิจัยซึ่งจะกำหนดสิทธิ์ด้วยรหัสของเจ้าหน้าที่วิจัยในการเข้าถึงข้อมูลของท่านและมีการเก็บรักษาในห้องที่ล็อกสองชั้น และลบข้อมูลในระบบออนไลน์โดยเจ้าหน้าที่วิจัยจะลบข้อมูลบันทึกเสียงและข้อมูลในระบบออนไลน์โดยมีผู้วิจัยเป็นพยานในการลบข้อมูล

โครงการวิจัยนี้จะขอเก็บข้อมูลของท่านไว้ใช้ในอนาคต ขอให้ท่านอ่านเอกสารชี้แจงข้อมูล และเอกสารแสดงความยินยอม เพื่อขอความยินยอมของท่าน การทำลายเอกสารจะดำเนินการที่สถานที่วิจัย

ผู้วิจัยจะดำเนินการทำลายข้อมูลที่ท่านได้ให้สัมภาษณ์เชิงลึกที่เก็บรักษาไว้ อย่างไรก็ตามข้อมูลการสัมภาษณ์ของท่านที่ได้มีการใช้หรือส่งต่อให้ผู้วิจัยสถาบันอื่นไปแล้วนั้น อาจไม่สามารถเรียกกลับคืนเพื่อทำลายทิ้งได้

ข้อมูลสัมภาษณ์เชิงลึกของท่านจะถูกเก็บรักษาไว้ที่สถาบันเพื่อการวิจัยและนวัตกรรมด้านเอชไอวี เป็นระยะเวลา 15 ปี โดยมีการกำกับดูแลตามมาตรฐาน เพื่อไม่ให้ข้อมูลสัมภาษณ์เชิงลึกของท่าน ถูกนำไปใช้โดยบุคคลอื่นที่ไม่เกี่ยวข้อง ทั้งนี้ ผู้ที่มีสิทธิเข้าถึงหรือนำไปใช้จะต้องเป็นนักวิจัยในโครงการวิจัยนี้ เท่านั้น

การเก็บรักษาข้อมูลการสัมภาษณ์เชิงลึก

ข้อมูลสัมภาษณ์เชิงลึกของท่านเพื่อไว้สำหรับการวิจัยในอนาคต จะได้รับการปกปิดและจะไม่เปิดเผยแก่สาธารณชนที่ไม่ได้ระบุในเอกสารฉบับนี้ ในกรณีที่ผลการวิจัยได้รับการตีพิมพ์ ชื่อและที่อยู่ของท่านจะต้องได้รับการปกปิดอยู่เสมอ โดยจะใช้เฉพาะรหัสประจำโครงการวิจัยของท่าน และหรือการรายงานต่างๆจะจัดทำในลักษณะของกลุ่มตัวอย่างทั้งหมด

ข้อมูลสัมภาษณ์เชิงลึกของท่านไว้สำหรับการวิจัยในอนาคต อาจทำให้ผู้วิจัยได้ข้อมูลใหม่หรือข้อมูลเพิ่มเติมเพื่อการจัดบริการที่เหมาะสมแก่กลุ่มผู้ใช้เข็มเช็ท และทำให้คุณภาพชีวิตของกลุ่มผู้ใช้เข็มเช็ทเหมาะสมหรือดีขึ้น

ผู้วิจัยจะไม่มีส่วนนำ ข้อมูลสัมภาษณ์เชิงลึกของท่านไปขายต่อ อย่างไรก็ตามอาจเป็นไปได้ที่ผลการวิจัยที่เกิดจากการใช้ข้อมูลสัมภาษณ์เชิงลึกของท่านอาจนำไปสู่นวัตกรรมใหม่หรือการพัฒนาผลิตภัณฑ์ใหม่ที่ก่อให้เกิดประโยชน์เชิงพาณิชย์ ซึ่งท่านจะไม่มีส่วนในการแบ่งปันผลประโยชน์เหล่านั้น

ข้อมูลของท่านที่เกี่ยวข้องกับการวิจัยจะถูกเก็บเป็นความลับตามมาตรฐานจริยธรรมการวิจัยในคนในระดับสากลและพระราชบัญญัติคุ้มครองข้อมูลส่วนบุคคล พ.ศ. 2562 การเผยแพร่ผลการวิจัยหรือการแบ่งปันข้อมูลในฐานข้อมูลต่างๆจะไม่มี การระบุตัวตนหรือเชื่อมโยงถึงตัวตนของท่านได้ อย่างไรก็ตามอาจมีบุคคลอื่นที่ขอเข้าถึงข้อมูลส่วนบุคคลของท่านได้ ได้แก่ คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย ผู้ประสานงานวิจัย ผู้กำกับดูแลการศึกษาวิจัย และเจ้าหน้าที่จากสถาบันหรือองค์กรของรัฐที่มีหน้าที่ตรวจสอบ เพื่อตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูลหรือกำกับดูแลด้านความปลอดภัยสำหรับการวิจัยในมนุษย์


สำหรับผลการวิจัยในอนาคตที่ได้จากการใช้ข้อมูลสัมภาษณ์เชิงลึกของท่าน ผู้วิจัยจะไม่มีส่วนแบ่งผลให้ท่านทราบแต่อย่างใด แต่อาจนำเสนอรูปแบบบริการใหม่แก่ท่าน

การยกเลิกการให้ความยินยอม

หากท่านต้องการยกเลิกการให้ความยินยอมดังกล่าว ท่านสามารถแจ้งหรือเขียนบันทึกขอยกเลิกการให้คำยินยอม โดยส่งไปที่ แพทย์หญิงนิทยา ภานุภาค สถาบันเพื่อการวิจัยและนวัตกรรมด้านเอชไอวี ที่อยู่ 319 อาคารจัตุรัสจามจุรี ชั้น 11 ยูนิ



คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย
คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
หมายเลขโครงการ 0695 / 65
วันที่รับรอง : 16 ก.พ. 2566

	คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	เอกสารชี้แจงข้อมูลคำอธิบายสำหรับอาสาสมัคร ขายอายุน้อยกว่า 18 ปี ที่มีเพศสัมพันธ์กับชาย	AF 06-05/6.1
			หน้า 8/8

1109 – 1116 ถนนพญาไท แขวงปทุมวัน เขตปทุมวัน กรุงเทพมหานคร 10330 หมายเลขโทรศัพท์ 0-2160-5371-3 และ 081-825-3544 หากท่านขอยกเลิกการให้คำยินยอมหลังจากที่ท่านได้เข้าร่วมโครงการวิจัยแล้ว ข้อมูลส่วนตัวของท่านจะไม่ถูกบันทึกเพิ่มเติม อย่างไรก็ตามข้อมูลอื่น ๆ ของท่านอาจถูกนำมาใช้เพื่อประเมินผลการวิจัย และท่านจะไม่สามารถกลับมาเข้าร่วมในโครงการนี้ได้อีก ทั้งนี้เนื่องจากข้อมูลของท่านที่จำเป็นสำหรับใช้เพื่อการวิจัยไม่ได้ถูกบันทึก

ท่านสามารถถอนความยินยอมในการเก็บข้อมูลของท่านไว้ใช้ในอนาคตได้เช่นกัน โดยแจ้งต่อผู้วิจัย ข้อมูลของท่านจะไม่ถูกนำไปใช้ในอนาคต แต่จะทำแต่จะถูกทำการวิเคราะห์ถึงช่วงเวลาที่ท่านอนุญาต

สิทธิของผู้เข้าร่วมในโครงการวิจัย

ในฐานะที่ท่านเป็นผู้เข้าร่วมในโครงการวิจัย ท่านจะมีสิทธิดังต่อไปนี้

1. ท่านจะได้รับทราบถึงลักษณะและวัตถุประสงค์ของการวิจัยในครั้งนี้
2. ท่านจะได้รับการอธิบายเกี่ยวกับระเบียบวิธีการของการวิจัย
3. ท่านจะได้รับการอธิบายถึงความเสี่ยงและความไม่สบายที่จะได้รับจากการวิจัย
4. ท่านจะได้รับการอธิบายถึงประโยชน์ที่ท่านอาจจะได้รับจากการวิจัย
5. ท่านจะได้รับการเปิดเผยถึงทางเลือกในการเข้าร่วมโครงการวิจัย ซึ่งมีผลดีต่อท่านรวมทั้งประโยชน์และความเสี่ยงที่ท่านอาจได้รับ
6. ท่านจะมีโอกาสได้ซักถามเกี่ยวกับงานวิจัยหรือขั้นตอนที่เกี่ยวข้องกับงานวิจัย
7. ท่านจะได้รับทราบว่าการยินยอมเข้าร่วมในโครงการวิจัยนี้ ท่านสามารถถอนตัวจากโครงการเมื่อไรก็ได้ โดยผู้เข้าร่วมในโครงการวิจัยสามารถถอนตัวจากโครงการโดยไม่ได้รับผลกระทบใด ๆ ทั้งสิ้น
8. ท่านจะได้รับเอกสารข้อมูลคำอธิบายสำหรับผู้เข้าร่วมในโครงการวิจัยและสำเนาเอกสารใบยินยอมที่มีทั้งลายเซ็นและวันที่
9. ท่านมีสิทธิในการตัดสินใจว่าจะเข้าร่วมในโครงการวิจัยหรือไม่ก็ได้ โดยปราศจากการใช้สิทธิพลบังคับข่มขู่ หรือการหลอกลวง

หากท่านไม่ได้รับการชดเชยอันควรต่อการบาดเจ็บหรือเจ็บป่วยที่เกิดขึ้นโดยตรงจากการวิจัย หรือท่านไม่ได้รับการปฏิบัติตามที่ปรากฏในเอกสารข้อมูลคำอธิบายสำหรับผู้เข้าร่วมในการวิจัย ท่านสามารถร้องเรียนได้ที่ สำนักงานคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ตึกอานันท์มหิตลชั้น 3 โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ถนนพระราม 4 ปทุมวัน กรุงเทพฯ 10330 โทรศัพท์ 0-2256-4493 ในเวลาราชการ หรือ e-mail: medchulairb@chula.ac.th

การลงนามในเอกสารให้ความยินยอม ไม่ได้หมายความว่าท่านได้สละสิทธิทางกฎหมายตามปกติที่ท่านพึงมี

ขอขอบคุณในการให้ความร่วมมือของท่านมา ณ ที่นี้



คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมการวิจัย	
คณะแพทยศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย	
หมายเลขโครงการ	0695 / 65
วันที่รับรอง :	16 ก.พ. 2566