

**หลักเกณฑ์และขั้นตอนการขออนุญาตใช้ข้อมูลจากโปรแกรมฐานข้อมูลวัคซีนโรคของประเทศไทย (NTIP)  
เพื่อศึกษาวิจัย**

**1. วัตถุประสงค์**

- 1) เพื่อสนับสนุนการศึกษาวิจัยเพื่อพัฒนางานวัคซีนโรค หรือสร้างนวัตกรรมใหม่ในงานป้องกัน ควบคุมวัคซีนโรค สำหรับผู้ปฏิบัติงานวัคซีนโรค หรือนักวิจัยที่เกี่ยวข้อง
- 2) เพื่อให้เป็นไปตามพระราชบัญญัติการคุ้มครองข้อมูลส่วนบุคคล พ.ศ. ๒๕๖๒ และตามนโยบายการคุ้มครองข้อมูลส่วนบุคคล ในการปกป้องและรักษาสิทธิของผู้ป่วย การเก็บรวบรวม ใช้ และเปิดเผยข้อมูลส่วนบุคคล ของเจ้าของข้อมูลส่วนบุคคล (PDPA) ข้อมูลศึกษาวิจัยเป็นข้อมูลที่ไม่ระบุตัวตน (De-identified) และมีช่วงเวลาของการจัดเก็บและทำลายข้อมูลหลังเสร็จสิ้นการวิจัยชัดเจน ไม่แบ่งชี้รหัสตัวตนเจ้าของข้อมูล
- 3) เพื่อป้องกันการถ่ายโอนข้อมูล หรือเปิดเผยข้อมูลส่วนบุคคลไปต่างประเทศ ยกเว้นว่ากรณีที่กฎหมายคุ้มครอง ข้อมูลส่วนบุคคลกำหนดให้ทำได้เท่านั้น ทั้งนี้อาจปฏิบัติตามหลักเกณฑ์การโอนข้อมูลระหว่างประเทศ โดยทำข้อสัญญามาตรฐานหรือใช้กลไกอื่นที่พึงมีตามกฎหมายว่าด้วยการคุ้มครองข้อมูลที่ใช้บังคับ

**2. คุณสมบัติผู้ขอใช้ข้อมูลเพื่อศึกษาวิจัยและระดับข้อมูลที่เข้าถึงในโปรแกรม NTIP**

ประเภท	คุณสมบัติ	ระดับหน่วยงาน	ระดับข้อมูลที่เข้าถึงตามปกติ	ขั้นตอนกระบวนการ
<b>1. บุคลากรทางการแพทย์ ที่รับผิดชอบงานวัคซีนโรค</b>				
1.1	ผู้วิจัยเข้าถึงข้อมูลได้ และเพียงพอ	หน่วยงานใน/นอกสังกัด ก.สธ. ระดับส่วนกลาง กวร. สปคม. กทม. ระดับเขตสุขภาพ สศร. ระดับจังหวัด สสจ., รพท./รพศ. ระดับอำเภอ รพช., รพ.สต.	1. รายงาน Dashboard 2. รายงาน Data center 3. รายงานรายบุคคลตามระดับการใช้งานโปรแกรม NTIP	1. กรอกแบบฟอร์มคำขอ พร้อมเอกสารแนบดัง Flow 2. จนท.ตรวจสอบตามแบบฟอร์ม หากคุณสมบัติตรงตามเงื่อนไข ดำเนินการข้อ (3) 3. ทีมเลขาฯ เสนอประธาน คณะกรรมการวิจัย (Data controller) อนุมัติใช้ข้อมูลได้
1.2	ผู้วิจัยเข้าถึงข้อมูลได้ แต่ข้อมูลไม่เพียงพอ สำหรับการ ศึกษาวิจัย	หน่วยงานใน/นอกสังกัด ก.สธ. ระดับส่วนกลาง กวร. สปคม. กทม. ระดับเขตสุขภาพ สศร. ระดับจังหวัด สสจ., รพท./รพศ. ระดับอำเภอ รพช., รพ.สต.	1. รายงาน Dashboard 2. รายงาน Data center 3. รายงานรายบุคคลตามระดับการใช้งานโปรแกรม NTIP	1. กรอกแบบฟอร์มคำขอ พร้อมเอกสารแนบดัง Flow 2. จนท.ตรวจสอบตามแบบฟอร์ม หากคุณสมบัติตรงตามเงื่อนไข ดำเนินการข้อ (3) 3. ทีมเลขาฯ เสนอประธาน คณะกรรมการวิจัย (Data controller) อนุมัติใช้ข้อมูลได้ 4. ผู้วิจัยประสาน admin ระดับเขตสุขภาพดึงข้อมูล พร้อมกับประสาน แจ้ง PM-TB และ/หรือ RTC

ประเภท	คุณสมบัติ	ระดับหน่วยงาน	ระดับข้อมูลที่เข้าถึงตามปกติ	ขั้นตอนกระบวนการ
<b>2. บุคลากรทางการแพทย์ ที่ไม่ได้รับผิดชอบงาน TB</b>				
2.1	ผู้วิจัยเข้าถึงข้อมูลได้ และเพียงพอ	หน่วยงานใน/นอกสังกัด ก.สธ. ระดับส่วนกลาง กวร. สปคม. กทม. ระดับเขตสุขภาพ สคร. ระดับจังหวัด สสจ., รพท./รพศ. ระดับอำเภอ รพช., รพ.สต.	รายงาน Dashboard	1. กรอกแบบฟอร์มคำขอ พร้อมเอกสารแนบดัง Flow 2. จนท.ตรวจสอบตามแบบฟอร์ม หากคุณสมบัติตรงตามเงื่อนไข ดำเนินการข้อ (3) 3. ทีมเลขาฯ เสนอประธาน คณะกรรมการวิจัย (Data controller) อนุมัติใช้ข้อมูลได้
2.2	ผู้วิจัยเข้าถึงข้อมูล แสดงที่ dashboard แต่ข้อมูลที่แสดงไม่เพียงพอสำหรับการ ศึกษาวิจัย	หน่วยงานใน/นอกสังกัด ก.สธ. ส่วนกลาง กวร. สปคม. กทม. เขตสุขภาพ สคร. จังหวัด สสจ., รพท./รพศ. อำเภอ รพช., รพ.สต.	รายงาน Dashboard	1. กรอกแบบฟอร์มคำขอ พร้อมเอกสารแนบดัง Flow 2. จนท.ตรวจสอบตามแบบฟอร์ม หากคุณสมบัติตรงตามเงื่อนไข ดำเนินการข้อ (3) 3. นำเข้าคณะกรรมการวิจัยฯ
<b>3. อื่นๆ ไม่เข้าในประเภทที่ 1 และ 2</b>				
3	ไม่เข้าคุณสมบัติข้อ 1 และ 2	องค์กรอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง หรือ ภาคประชาสังคม	รายงาน Dashboard	1. กรอกแบบฟอร์มคำขอ พร้อมเอกสารแนบดัง Flow 2. จนท.ตรวจสอบตามแบบฟอร์ม หากคุณสมบัติตรงตามเงื่อนไข ดำเนินการข้อ (3) 3. นำเข้าคณะกรรมการวิจัยฯ

### 3. รอบไตรมาสในการพิจารณา ดังนี้ (วันที่และเดือนอาจมีการเปลี่ยนแปลง แต่จะอยู่ในไตรมาสนั้นๆ)

ไตรมาสที่ ๑ เดือน พ.ย. กำหนดส่งเอกสารแนบภายในวันที่ 30 ก.ย

ไตรมาสที่ ๒ เดือน ก.พ. กำหนดส่งเอกสารแนบภายในวันที่ 31 ธ.ค.

ไตรมาสที่ ๓ เดือน พ.ค. กำหนดส่งเอกสารแนบภายในวันที่ 31 มี.ค.

ไตรมาสที่ ๔ เดือน ก.ค. กำหนดส่งเอกสารแนบภายในวันที่ 31 พ.ค.

**หมายเหตุ ;** ทีมเลขาคณะกรรมการเพื่อพัฒนางานวิจัยและนวัตกรรมด้านวัณโรคของกองวัณโรค ประสานงานแก่นักวิจัย เตรียมนำเสนอต่อคณะกรรมการวิจัยฯ ไม่เกิน 10 นาที/นักวิจัย โดยหัวข้อสำคัญประกอบการนำเสนอ ได้แก่ ความสำคัญ วัตถุประสงค์ กรอบแนวคิด วิจัย ข้อมูลที่ต้องการขอใช้เพื่อศึกษาวิจัย นำเสนอผ่านระบบออนไลน์

ขั้นตอนการขออนุญาตใช้ข้อมูลจากโปรแกรมฐานข้อมูลวัคซีนโรคของประเทศไทย (NTIP) เพื่อศึกษาวิจัย

