

កម្រងសិទ្ធិឯកត្តជនរបស់អ្នកចូលរួមពិសោធន៍

ជនគ្រប់រូបដែលត្រូវបានស្នើសុំឱ្យចូលរួមក្នុងការសិក្សាស្រាវជ្រាវមានសិទ្ធិ៖

1. ទទួលបានការជូនដំណឹងអំពីលក្ខណៈ និងគោលបំណងនៃការសិក្សា។
2. ទទួលបានការពន្យល់អំពីនីតិវិធីដែលត្រូវអនុវត្តតាមក្នុងការសិក្សាស្រាវជ្រាវ និងថាតើថ្នាំ ឧបករណ៍ ឬនីតិវិធីណាមួយខុសពីអ្វីដែលនឹងប្រើក្នុងការអនុវត្តតាមស្តង់ដារដែរឬទេ។
3. ទទួលបានការពន្យល់ពិពណ៌នាអំពីផលវិបាក ភាពមិនស្រួលខ្លួន ឬហានិភ័យណាមួយដែលអ្នកអាចរំពឹងដោយសមហេតុផលថានឹងកើតឡើងក្នុងអំឡុងពេលសិក្សា។
4. ទទួលបានការជូនដំណឹងអំពីអត្ថប្រយោជន៍ណាមួយដែលរំពឹងទុកដោយសមហេតុផលពីការចូលរួមក្នុងការសិក្សា ប្រសិនបើអាចអនុវត្តបាន។
5. ទទួលបានការជូនដំណឹងអំពីនីតិវិធីជំនួសណាមួយ ថ្នាំ ឬឧបករណ៍ដែលអាចមានប្រយោជន៍ និងហានិភ័យ និងអត្ថប្រយោជន៍របស់ពួកគេ បើប្រៀបធៀបទៅនឹងនីតិវិធី ថ្នាំ ឬឧបករណ៍ដែលបានស្នើឡើង។
6. ទទួលបានការជូនដំណឹងអំពីប្រភេទនៃការព្យាបាលវេជ្ជសាស្ត្រណាមួយ បើមានផលវិបាកកើតឡើង។
7. ទទួលបានឱកាសដើម្បីសួរសំណួរណាមួយទាក់ទងនឹងការសិក្សាស្រាវជ្រាវទាំងមុនពេលយល់ព្រមចូលរួម និងនៅពេលណាក៏បានក្នុងអំឡុងពេលនៃការសិក្សា។
8. ទទួលបានការជូនដំណឹងថាបុគ្គលម្នាក់ៗអាចបដិសេធមិនចូលរួមក្នុងការសិក្សាស្រាវជ្រាវ។ ការចូលរួមគឺស្ម័គ្រចិត្ត។ អ្នកចូលរួមស្រាវជ្រាវអាចបដិសេធមិនឆ្លើយសំណួរណាមួយ ឬបញ្ឈប់ការចូលរួមរបស់ពួកគេបានគ្រប់ពេល ដោយមិនមានការពិន័យ ឬបាត់បង់អត្ថប្រយោជន៍ដែលពួកគេអាចមានសិទ្ធិទទួលបាន។ ការសម្រេចចិត្តរបស់ពួកគេនឹងមិនប៉ះពាល់ដល់សិទ្ធិរបស់ពួកគេក្នុងការទទួលបានការថែទាំដែលពួកគេនឹងទទួលបាននោះទេ ប្រសិនបើពួកគេមិនចូលរួមក្នុងការពិសោធន៍។
9. ទទួលបានច្បាប់ចម្លងនៃទម្រង់បែបបទយល់ព្រមជាលាយលក្ខណ៍អក្សរដែលបានចុះហត្ថលេខា និងចុះកាលបរិច្ឆេទ និងច្បាប់ចម្លងនៃទម្រង់បែបបទនេះ។
10. ទទួលបានឱកាសក្នុងការសម្រេចចិត្តដោយសេរីថាតើត្រូវយល់ព្រមឬអត់ចំពោះការសិក្សាស្រាវជ្រាវដោយគ្មានប្រើកម្លាំង ការបង្ខិតបង្ខំ ឬភ័យពលមិនសមរម្យ។

ប្រសិនបើអ្នកមានកង្វល់ ឬសំណួរណាមួយទាក់ទងនឹងការសិក្សាស្រាវជ្រាវនេះ សូមទាក់ទងអ្នកស្រាវជ្រាវដែលមានរាយឈ្មោះនៅផ្នែកខាងលើនៃទម្រង់បែបបទយល់ព្រមនេះ។

ប្រសិនបើអ្នកមិនអាចទាក់ទងទៅសមាជិកនៃក្រុមស្រាវជ្រាវ និងមានសំណួរទូទៅ ឬអ្នកមានកង្វល់ ឬការត្អូញត្អែរអំពីការសិក្សាស្រាវជ្រាវ ក្រុមស្រាវជ្រាវ ឬសំណួរអំពីសិទ្ធិរបស់អ្នកក្នុងនាមជាអ្នកចូលរួមក្នុងការស្រាវជ្រាវ សូមទាក់ទង៖

- ការិយាល័យ UC San Diego នៃរដ្ឋបាល IRB នៅ irb@ucsd.edu ឬ 858-246-4777