

ข้อมูลสำหรับผู้วิจัย : การเสนอข้อเสนอโครงการวิจัยมุ่งเป้า กรมควบคุมโรค ปี 2569
(Information Sheet for Researchers: High Impact Research, Department of Disease Control)

1. บทนำ

กรมควบคุมโรค กำหนดให้มีการคัดเลือกโครงการวิจัยมุ่งเป้า ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ - ๒๕๖๘ เพื่อดำเนินการวิจัยที่มุ่งเป้าให้เกิดการนำไปใช้ประโยชน์เชิงนโยบาย สูงสุดปีละ 3 เรื่อง โดยมอบหมายให้กองนวัตกรรมและวิจัยเป็นผู้จัดกระบวนการสนับสนุนในทุกขั้นตอน ตั้งแต่การเสนอหัวข้อวิจัย การให้ทุนสนับสนุน ติดตามความก้าวหน้า ตลอดจนการเผยแพร่และนำผลงานไปใช้ประโยชน์

ปัจจุบันโครงการวิจัยมุ่งเป้าที่อยู่ในกระบวนการกำกับติดตามและสนับสนุนโดยกองนวัตกรรมและวิจัย มีทั้งสิ้น 10 โครงการ ประกอบด้วยโครงการที่ดำเนินการวิจัยแล้วเสร็จ และอยู่ระหว่างการกำกับติดตามรายปี 4 โครงการ ซึ่งอยู่ระหว่างรอนักวิจัยเผยแพร่ตีพิมพ์ผลงานวิชาการ โครงการขนาดใหญ่ที่มีการดำเนินการร่วมกับหน่วยงานภายนอก 1 โครงการ ที่มีการติดตามอย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง และอีก 5 โครงการอยู่ในกระบวนการกำกับติดตามแบบเดือนเว้นเดือน ซึ่งจะมีการสนับสนุนอย่างใกล้ชิดตั้งแต่ขั้นตอนการเตรียมการวิจัยเพื่อให้ผู้วิจัยสามารถดำเนินการวิจัยได้อย่างมีประสิทธิภาพ และก่อให้เกิดการนำไปใช้ประโยชน์เชิงวิชาการได้

2. นิยามโครงการวิจัยมุ่งเป้า

โครงการวิจัยมุ่งเป้า หมายถึง โครงการวิจัยที่มุ่งเป้าหมายสร้างผลผลิตที่สามารถนำไปประยุกต์ใช้เป็นแนวทางในการกำหนดนโยบายในระดับประเทศ ภูมิภาค สังคม ชุมชน ก่อให้เกิดผลกระทบสูง โดยผ่านการพิจารณาให้ความเห็นชอบของผู้บริหารกรมควบคุมโรค

3. สิทธิพิเศษ ที่โครงการวิจัยมุ่งเป้าจะได้รับการสนับสนุน

การสนับสนุนโครงการวิจัยมุ่งเป้า 3 องค์ประกอบสำคัญ ได้แก่

3.1 บริหารจัดการ

3.1.1 สรรหาแหล่งทุนที่เหมาะสม

3.1.2 ได้รับสิทธิในสิ่งสนับสนุนอื่น ๆ ที่กองนวัตกรรมและวิจัยให้บริการ เป็นลำดับต้น เช่น โปรแกรมสถิติ, AI สนับสนุนการทำวิจัยและเขียนบทความ, ค่าธรรมเนียมการตีพิมพ์, ค่าธรรมเนียมการตรวจทานภาษาอังกฤษก่อนตีพิมพ์ เป็นต้น

3.2 วิชาการ

3.2.1 จัดประชุมผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย ครั้งที่ 1 เพื่อพิจารณาขอบเขตการวิจัย

3.2.2 สนับสนุนผู้เชี่ยวชาญเป็นที่ปรึกษาโครงการวิจัย

3.2.3 สนับสนุนการดำเนินการวิจัยโดยคณะทำงานพัฒนาโครงการวิจัยมุ่งเป้า กรมควบคุมโรค

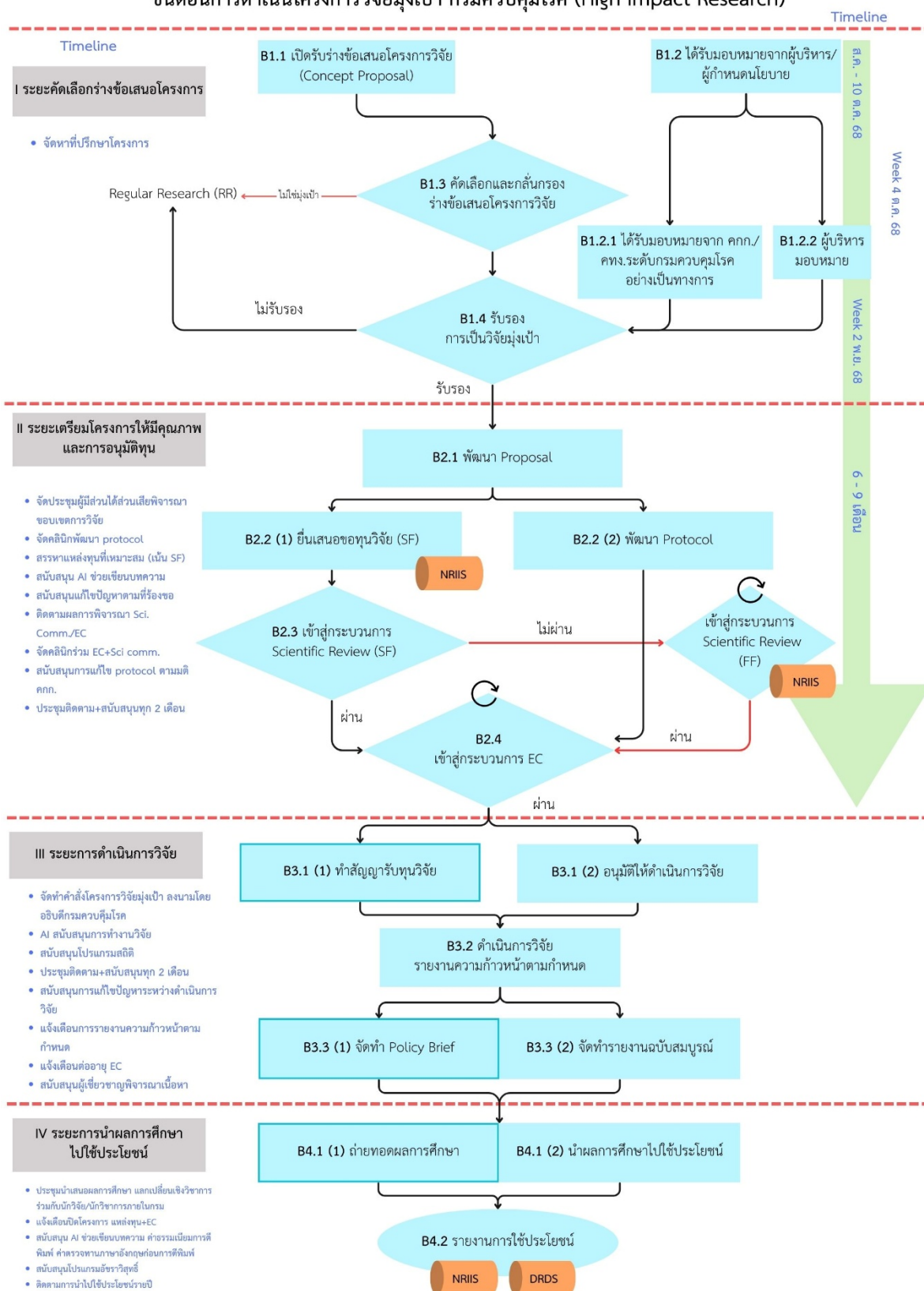
3.3 ผลักดันการนำผลการศึกษาไปใช้ประโยชน์

3.3.1 จัดประชุมผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย ครั้งที่ 2 เพื่อนำผลการศึกษาไปใช้ประโยชน์

3.3.2 ประชุมถ่ายทอดผลการศึกษาเพื่อการนำไปใช้ประโยชน์ในวงกว้าง

4. กระบวนการสนับสนุนโครงการวิจัยมุ่งเป้า

ขั้นตอนการดำเนินโครงการวิจัยมุ่งเป้า กรมควบคุมโรค (High Impact Research)



หมายเหตุ

RR: Regular Research, R2R: Routine to Research, EC: Ethics Committee, FF: Fundamental fund ปี 71, SF: Strategic fund ปี 69, NRIS: National Research and Innovation Information System, DRDS: DDC Researcher Data System, ESM: Estimate SM

คำอธิบายกระบวนการสนับสนุนโครงการวิจัยมุ่งเป้า

I. ระยะคัดเลือกร่างข้อเสนอโครงการวิจัย (B1.1, B1.2.1, B1.2.2)

โครงการวิจัยมุ่งเป้า ประกอบด้วยช่องทางการคัดเลือกร่างข้อเสนอโครงการวิจัย (Concept proposal) 3 ช่องทาง ได้แก่

- 1.1 การคัดเลือกปกติ* : ความต้องการของผู้วิจัย ผ่านหน่วยงานต้นสังกัด (B1.1)
- 1.2 คณะทำงานระดับกรมควบคุมโรค มอบหมายอย่างเป็นทางการ ได้แก่ (B1.2.1)
 - 1.2.1 คณะทำงานขับเคลื่อนการดำเนินงานเชิงยุทธศาสตร์ด้านการป้องกันควบคุมโรคและภัยสุขภาพสำคัญ กรมควบคุมโรค (Cluster)
 - 1.2.2 คณะทำงานพัฒนาลิทธิประโยชน์และบริการเพื่อการป้องกันควบคุมโรคในระบบสุขภาพ กรมควบคุมโรค
- 1.3 ผู้บริหารมอบหมาย (B1.2.2)

การสนับสนุนในระยะที่ I

- เมื่อได้รับคัดเลือกและรับรองเป็นโครงการวิจัยมุ่งเป้า กรมควบคุมโรค ผู้วิจัยจะได้รับสนับสนุนที่ปรึกษาโครงการวิจัย ที่มีความเชี่ยวชาญสอดคล้องกับขอบเขตการดำเนินโครงการวิจัย
- กองนวัตกรรมและวิจัย กำหนดผู้ประสานงานโครงการวิจัยมุ่งเป้ารายโครงการ เพื่ออำนวยความสะดวกและสนับสนุนการดำเนินงานตามที่ผู้วิจัยร้องขอ

หมายเหตุ :

1. ช่องทางที่ 1.1 เป็นการเสนอร่างข้อเสนอโครงการวิจัย (Concept proposal) ไปยังกองนวัตกรรมและวิจัย เพื่อเข้าสู่กระบวนการคัดเลือกและกลั่นกรองจากคณะกรรมการที่เกี่ยวข้องภายในไตรมาสที่ 1 ในแต่ละปีงบประมาณ
2. การได้รับรองเป็นโครงการวิจัยมุ่งเป้า นักวิจัยสามารถขออนอกจากการสนับสนุนได้ตลอดเวลา

II. ระยะเตรียมโครงการให้มีคุณภาพและการอนุมัติทุน (B2.1, B2.2 (1), B2.2 (2), B2.3, B2.4))

มุ่งเน้นให้ผู้วิจัยเขียน Proposal ให้มีคุณภาพ เพื่อเสนอของบประมาณจากกองทุนส่งเสริมวิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม (ววน.) ประเภททุนสนับสนุนงานเชิงกลยุทธ์ (Strategic Fund: SF) ปี 2570 เป็นอันดับแรก และแหล่งทุนสนับสนุนงานมูลฐาน (Fundamental Fund: FF) ปี 2571 เป็นลำดับที่สอง ทั้งนี้ ผลการพิจารณาขึ้นอยู่กับหน่วยบริหารจัดการทุน (Program Management Unit: PMU)

การสนับสนุนในระยะที่ II

- จัดประชุมผู้มีส่วนได้ส่วนเสียโครงการวิจัย เพื่อพิจารณาขอบเขตการวิจัย (ผู้เข้าร่วมประชุมประกอบด้วย ผู้วิจัย ที่ปรึกษา ผู้เชี่ยวชาญ ผู้แทนแหล่งทุน หน่วยงานผู้ใช้ประโยชน์ฯ)
- สรรหาแหล่งทุนที่เหมาะสม พิจารณาจากขอบเขตการวิจัยที่สอดคล้องกับยุทธศาสตร์ของแผนงานด้าน ววน. ของแต่ละ PMU พร้อมอำนวยความสะดวกให้ผู้วิจัยส่งข้อเสนอโครงการ (Proposal) เข้าสู่ระบบ NRIIS ตามกำหนดการเปิดรับทุนของแต่ละ PMU อีกทั้งยังแนะนำแหล่งทุนสำรองในกรณีที่โครงการวิจัยไม่ผ่านการพิจารณาจากแหล่งทุนแรก
- จัดประชุมติดตามความก้าวหน้า ความถี่เดือนเว้นเดือน หรือตามความเหมาะสม ให้ผู้วิจัยเข้ามารายงานความก้าวหน้าการดำเนินงาน แจ้งปัญหา/อุปสรรค และสิ่งที่ต้องการให้กองนวัตกรรมและวิจัย หรือที่ปรึกษาสนับสนุน เพื่อแก้ไขปัญหา/อุปสรรคที่เกิดขึ้น
- จัดประชุมรอบ เพื่อแก้ไขปัญหา/อุปสรรค ร่วมกับทีมวิจัย ที่ปรึกษา และ/หรือ ผู้เชี่ยวชาญที่เกี่ยวข้อง
- สนับสนุน AI ช่วยเขียนบทความ

- ติดตามผลการพิจารณาจากคณะกรรมการวิชาการพิจารณาโครงการวิจัย (Scientific committee) และคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัย กรมควบคุมโรค (Ethic committee) แจ้งกำหนดการสำคัญ พร้อมสนับสนุนกระบวนการปรับแก้แผนรายละเอียดโครงการวิจัย (Protocol) ผ่านการจัดประชุมรอบร่วมนักวิจัยที่ปรึกษา และ/หรือ ผู้เชี่ยวชาญ

III. ระยะดำเนินการวิจัย (B3.1 (1), B3.1 (2), B3.2, B3.3 (1), B3.3 (2))

ในระยะดำเนินการวิจัย นอกเหนือจากการขออนุมัติดำเนินการวิจัยจากต้นสังกัด (อธิบดีกรมควบคุมโรค) ผู้วิจัยโครงการวิจัยมุ่งเป้า จะต้องดำเนินการทำสัญญารับทุนวิจัยกับแหล่งทุน (กรณีทุน SF) จากนั้นดำเนินการวิจัย พร้อมรายงานความก้าวหน้าตามกำหนด ทั้งรายงานต่อแหล่งทุนและรายงานที่ปรึกษาโครงการ และเมื่อดำเนินการวิจัยเสร็จสิ้น ผู้วิจัยต้องจัดทำรายงานฉบับสมบูรณ์ พร้อมจัดทำบทสรุปผู้บริหาร (Executive summary) หรือ สรุปย่อเชิงนโยบาย (Policy brief) เพื่อเสนอผู้บริหารพิจารณาใช้ประโยชน์จากผลการศึกษาต่อไป

การสนับสนุนในระยะที่ III

- กำหนดให้ทีมวิจัยโครงการวิจัยมุ่งเป้าทุกโครงการ ได้รับ AI สนับสนุนการดำเนินงานวิจัย อย่างน้อย 1 user ตลอดการวิจัย จนเกิดการนำไปใช้ประโยชน์เชิงวิชาการ (การตีพิมพ์ในวารสารระดับชาติ นานาชาติ) ได้แก่
 - SciSpace team: AI สนับสนุนการทบทวนวรรณกรรมและเขียนงานวิจัย
 - Atlas ti: AI สำหรับการเก็บข้อมูลและวิเคราะห์ข้อมูลเชิงคุณภาพ
- สนับสนุนโปรแกรมทางสถิติ ในการวิเคราะห์ข้อมูล ได้แก่ SPSS, STATA
- แจ้งเตือนการต่ออายุที่สำคัญ ได้แก่ การรับรองจริยธรรมการวิจัย การขยายเวลาใช้งบประมาณจากแหล่งทุน
- จัดประชุมติดตามความก้าวหน้า แบบเดือนเว้นเดือน
- จัดประชุมผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย เพื่อพิจารณาการนำผลการวิจัยไปใช้ประโยชน์ (ผู้เข้าร่วมประชุมประกอบด้วย ผู้วิจัย ที่ปรึกษา ผู้เชี่ยวชาญ ผู้แทนแหล่งทุน หน่วยงานผู้ใช้ประโยชน์ ผู้แทนภาคประชาชนที่เกี่ยวข้องฯ)

IV. ระยะการนำผลการศึกษาไปใช้ประโยชน์ (B4.1 (1), B4.1 (2))

โครงการวิจัยมุ่งเป้า จะถูกผลักดันให้เกิดการนำไปใช้ประโยชน์ 4 องค์ประกอบ คือ 1) การจัดทำ Policy brief 2) การนำผลการศึกษาไปใช้ประโยชน์ 3) การถ่ายทอดผลการศึกษา และ 4) การตีพิมพ์ผลงานในวารสารวิชาการ

เมื่อผู้วิจัยดำเนินการวิจัยแล้วเสร็จและได้มีการนำผลการศึกษาไปใช้ประโยชน์เชิงนโยบาย ผ่านการถ่ายทอดผลการศึกษาและการจัดทำ Policy brief เสนอผู้บริหารแล้ว ผู้วิจัยจะต้องรายงานการไปใช้ประโยชน์จากงานวิจัย ผ่านทางระบบบันทึกข้อมูลนักวิจัย กรมควบคุมโรค (DDC Researcher Data System: DRDS) และระบบข้อมูลสารสนเทศการวิจัยและนวัตกรรมแห่งชาติ (National Research and Innovation Information System: NRIIS)

การสนับสนุนในระยะที่ IV

- จัดประชุมนำเสนอผลการศึกษา แลกเปลี่ยนเชิงวิชาการร่วมกับนักวิจัย/นักวิชาการภายในกรมควบคุมโรค
- สนับสนุนกระบวนการเผยแพร่บทความวิชาการ เช่น สนับสนุนค่าตรวจทานภาษาอังกฤษก่อนการตีพิมพ์ สนับสนุนโปรแกรมอักษรวิสุทธิ์ ตรวจสอบการลอกเลียนวรรณกรรม เป็นต้น
- ติดตามการนำไปใช้ประโยชน์รายปี จนกว่าจะเกิดการนำไปใช้ประโยชน์ครบทั้ง 4 องค์ประกอบ

ข้อมูลเพิ่มเติม

1. บริการสนับสนุนวิจัยมุ่งเป้า



2. Dashboard: โครงการวิจัยมุ่งเป้า กรมควบคุมโรค



ข้อมูลผู้ติดต่อ

1. นางสาวธัญญาวรรณ ขาติชนะ
2. ดร. ภญ.นัยนา ประดิษฐ์สิทธิกร
กลุ่มวิจัยประเมินเทคโนโลยีและวารสารควบคุมโรค
โทร 0 2590 3963, E-mail: dir.hta@ddc.mail.go.th