

กู้มงานพัฒนาสุขภาพตัวฯ
รับลงที่ ๑๙๐๗
รับที่ ๖๔๘๖๖๖
เวลา.....



สำเนาเอกสารทางไปรษณีย์ของรัฐบาล
ที่ดินและบ้าน
วันที่ ๖๖๖๖
๖๐ สค. ๒๕๖๖
๙.๐.๑๙๖๖

ที่ สธ ๐๒๐๑.๐๒/ว๔๙

ถึง กรม สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา สำนักงานรัฐมนตรี องค์การเภสัชกรรม หน่วยงานในสังกัด  
สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด โรงพยาบาลศูนย์ โรงพยาบาลทั่วไป  
สำนักงานเขตสุขภาพที่ ๑ - ๓๓

พร้อมนี้ ขอส่งสำเนาหนังสือคณภาพแพทยศาสตรศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล  
ที่ สธ ๐๔๑๗.๐๗/๕๘๑๖ ลงวันที่ ๑๘ มิถุนายน ๒๕๖๖ เรื่อง ขอความอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์  
และเชิญเข้าร่วมการอบรมเชิงปฏิบัติการเรื่อง “Cloud computing pipeline for Exome sequencing”  
รายละเอียดตามเอกสารที่แนบ

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและประชาสัมพันธ์ให้หน่วยงานในสังกัดทราบด้วย จะเป็นพระคุณ

เมียน หัวหน้าก่อตุ้มงาน.....  
ดำเนินการ

DNL

(นายลักษณ์ วงศ์ราษฎร์)  
ผู้วิชาการสาธารณสุขเชี่ยวชาญ (สำนักส่งเสริมพัฒนา) ปฏิบัติราชการแทน  
นายแพทย์ชลารักษ์ชัยวัฒน์กุลวิชิต

๖๐ สค. ๒๕๖๖



สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข  
กองกลาง  
โทร. ๐ ๒๕๘๐ ๑๑๗๒  
โทรสาร ๐ ๒๕๘๐ ๑๑๗๔

ฉบับ IT

ผู้: ๗๙๔๔๘๖๖

ผู้:  
๒๔๙.๙๖

ผู้อำนวยการกองกลาง  
เลขที่..... 115.11  
วันที่..... 14 - 5 - b1  
เวลา..... 15 : 56



107.23  
4/3/14  
15.00  
1A.13

คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล  
มหาวิทยาลัยมหิดล  
เลขที่ 2 ถนนวงศ์สิงห์ แขวงศิริราช  
เขตบางกอกน้อย กรุงเทพฯ 10700

ที่ ศ 0517.07/ 5816

วันที่ 18 ม.ย. 2561

เรื่อง ขอความอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์และเชิญเข้าร่วมการอบรมเชิงปฏิบัติการเรื่อง "Cloud computing pipeline for Exome sequencing"

เรียน อธิการบดี/คณบดี/ผู้อำนวยการ/ประธาน/เลขานิการ/หัวหน้า

ด้วย ศูนย์วิจัยเป็นเลิศชีวสารสนเทศและจัดการข้อมูลทางคลินิก คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล จัดการอบรมเชิงปฏิบัติการเรื่อง "Cloud computing pipeline for Exome sequencing" ในระหว่างวันที่ 10 - 11 กันยายน พ.ศ.2561 เวลา 08.00 – 17.00 น. ณ ห้องประชุม 304 – 305 อาคารเดลิมพระเกี้ยรติ ๘๐ พรรษา ๕ ธันวาคม ๒๕๕๐ (SiMR) ชั้น 3 คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล โดยมีวัตถุประสงค์ เพื่อเพิ่มขีดความสามารถในการวิเคราะห์ข้อมูลคำดับเบลส Whole exome และเผยแพร่ความรู้และ pipeline ที่สร้างขึ้น สู่กลุ่มวิจัยต่างๆ ที่มีข้อมูลคำดับเบลส Whole exome อยู่แล้วหรือวางแผนที่จะทำการหาคำดับเบลสในอนาคต แก่ผู้เข้าร่วม การอบรมเชิงปฏิบัติการจำนวน 30 ท่าน อัตราค่าลงทะเบียนท่านละ 3,000.00 บาท นั้น

ทั้งนี้ ผู้เข้าร่วมสามารถเบิกค่าลงทะเบียนและค่าใช้จ่ายต่าง ๆ ได้ตามระเบียบกระทรวงการคลัง และ ผู้เข้าร่วมการอบรมสามารถเข้าร่วมอบรมได้โดยไม่มีเงื่อนไขเป็นวันละ เมื่อได้รับการอนุมัติจากผู้บังคับบัญชา

จึงเรียนมาเพื่อขอเรียนเชิญท่านและบุคลากรในสังกัดของท่านเข้าร่วมการอบรมเชิงปฏิบัติการครั้งนี้ โดยขอความ อนุเคราะห์เพื่อโปรดประชาสัมพันธ์ให้บุคลากรในสังกัดของท่านทราบ ผู้สนใจสามารถติดรายละเอียดและสมัครเข้าร่วมการ อบรมได้ที่ <http://bdm.sri.mahidol.ac.th/pipeline2018> หรือสอบถามข้อมูลเพิ่มเติมได้ที่ ศูนย์วิจัยเป็นเลิศชีวสา รสนเทศและจัดการข้อมูลทางคลินิก คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล

ขอขอบพระคุณที่ท่านได้ให้ความอนุเคราะห์มา ณ โอกาสนี้

๑.) ดร. นิติกรธรรมราษฎร์ แสงสุข  
ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและนวัตกรรม  
วิจัยและนวัตกรรม สถาบัน ทรง  
อนุวัฒน์ธรรมสุข

๒๐๖๘ พ.ศ. ๒๕๖๔

(นางสาวติยา พวงเงิน)

๒.) นาย  
๓.) นางสาวอรุณรัตน์ แสงสุข

๔.) ๕๙๖๐  
๕๙๖๐

๓.) สารบรรณ (๗๙๖๐๖๐๖๐)  
ใบอนุญาตฯ สถาบันวิจัยและนวัตกรรม

ขอแสดงความนับถือ

นายวิวัฒน์ พัฒนาภรณ์

นักวิจัยทางด้านวิทยาศาสตร์และนวัตกรรม  
แทนหัวหน้ากลุ่มสารบรรณ  
(ศาสตราจารย์ ดร.นพ.ประเสริฐ วัฒนาภรณ์)  
๑๔ ต.๓ บ.๔ ๔๕๖๑

๔.) ทราบ

ดำเนินการตามเสนอ

*R.Y.*

(นางอรุณรัตน์ บูรณ์เปรี้ยว)

ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและนวัตกรรม

บริษัทราชภัณฑ์เพื่อสังคมพัฒนาและนวัตกรรม

๑๔ ต.๓ บ.๔ ๔๕๖๑

นางสาวพรเพ็ญ บุชาม ผู้ประสานงาน  
ศูนย์วิจัยเป็นเลิศชีวสารสนเทศและจัดการข้อมูลทางคลินิก  
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล  
โทรศัพท์ 02-419-7000 ต่อ 92685 มือถือ 090-990-5814  
E-mail: sibdm@mahidol.ac.th

**โครงการอบรมเชิงปฏิบัติการเรื่อง "Cloud computing pipeline for Exome sequencing"**  
ระหว่างวันที่ 10 - 11 กันยายน พ.ศ.2561 เวลา 08.00 – 17.00 น.  
ณ ห้องประชุม 304 – 305 อาคารเฉลิมพระเกียรติ ๘๐ พรรษา ๕ ธันวาคม ๒๕๕๐ (SIMR) ชั้น 3  
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล

## 1. หลักการและเหตุผล

ปัจจุบันการพัฒนาของเทคโนโลยีการหาลำดับเบสแบบใหม่ (Next-Generation Sequencing) สามารถให้ผลการหาลำดับเบสที่มีจำนวนมากและมีความซับซ้อนมากขึ้น ดังนั้นระบบคอมพิวเตอร์พื้นฐานที่ใช้สำหรับจัดการและวิเคราะห์ข้อมูลจำเป็นต้องพัฒนามากขึ้นเพื่อรองรับการวิเคราะห์ข้อมูลได้ถูกต้องและรวดเร็ว การจัดการข้อมูลลำดับเบสทั่วระดับ Whole genome Exome หรือ Transcriptome จำเป็นต้องใช้พื้นที่ในการจัดเก็บขนาดใหญ่ และระบบการคำนวณที่มีกำลังการประมวลผลสูง การวิเคราะห์ข้อมูลลำดับเบสขนาดใหญ่โดยใช้ระบบพื้นฐานสำหรับการวิเคราะห์ข้อมูลที่ติดตั้งในองค์กร (Local Computer Infrastructure) ที่มีประสิทธิภาพไม่เพียงพอในการวิเคราะห์ข้อมูล ทำให้เกิดการใช้ทรัพยากรของระบบการประมวลจำานวนมาก และมักจะใช้เวลานานในการวิเคราะห์ข้อมูล การแก้ปัญหาโดยเพิ่มประสิทธิภาพ Local Computer Infrastructure สามารถทำได้ แต่ต้องใช้บประมาณจำานวนมากเนื่องจากระบบมีราคาสูง อีกทั้งยังต้องเสียบประมาณในการบำรุงรักษาและพัฒนาระบบที่เพื่อให้ระบบสามารถทำงานได้อย่างมีประสิทธิภาพ ซึ่งในการดูแลระบบประมวลผลขนาดใหญ่นี้ จำเป็นต้องใช้เจ้าหน้าที่ทางด้านเทคโนโลยีสารสนเทศในการทำงาน นอกจากนี้อาจเสี่ยงต่อสถานการณ์ที่มีช่วงเวลาที่ในองค์กรมีความต้องการที่จะวิเคราะห์ข้อมูล ทำให้ระบบถูกตั้งที่ไว้ไม่ได้ใช้งานแต่ยังคงต้องมีค่าใช้จ่ายในการบำรุงรักษาระบบอยู่เช่นเดิม

วิธีแก้ปัญหาเหล่านี้ทางหนึ่งคือการเช่าระบบคอมพิวเตอร์มาใช้ตามปริมาณที่ต้องการ โดยปัจจุบันมีระบบการประมวลผลแบบคลาวด์ (Cloud computing) ที่ตัว Hardware ขนาดใหญ่ของระบบตั้งอยู่ที่ใดที่หนึ่ง ผู้ที่เข้าใช้บริการระบบสามารถลงทะเบียน (Log in) เข้าไปใช้งานเพื่อ ส่งข้อมูลเข้าไปในระบบ ลงโปรแกรม วิเคราะห์ข้อมูล เก็บผลการวิเคราะห์ ผ่านระบบอินเตอร์เน็ตจากที่ใดก็ได้ ทั้งนี้ผู้ใช้งานจะชำระเงินค่าเช่าระบบตามขนาดของระบบ ประมวลผล และระยะเวลาใช้งานเท่าที่ต้องการเท่านั้นโดยไม่ต้องกังวลในเรื่องของการดูแลรักษาและพัฒนาในส่วน Hardware ของระบบเลย การเช่าระบบคอมพิวเตอร์มาใช้ในการวิเคราะห์ข้อมูลตามปริมาณที่ต้องการนี้ใช้งบประมาณน้อยกว่าการซื้อระบบคอมพิวเตอร์ที่มีกำลังประมวลผลสูงมาติดตั้งเองมาก ซึ่งหมายความกับโครงการวิจัยขนาดเล็กที่ต้องการระบบประมวลผลมาวิเคราะห์ข้อมูลเฉพาะช่วงเวลาที่ดำเนินโครงการ หรือโครงการขนาดใหญ่ที่อาจมีระบบคอมพิวเตอร์กำลังประมวลผลสูงอยู่แล้วแต่ต้องการระบบประมวลผลเพิ่มขึ้นควร

Whole Exome Sequencing เป็นการหาลำดับเบสบริเวณ exon ของทุกยีน (gene) ในจีโนม (genome) ลำดับเบสริเวณ exon ถูกใช้เป็นต้นแบบสร้างสาย mRNA สำหรับการสังเคราะห์โปรตีน การเปลี่ยนแปลงของลำดับเบส (mutation) ในส่วน exon เป็นสาเหตุของความผิดปกติทางพันธุกรรมหลายชนิด ดังนั้นการศึกษาข้อมูลลำดับเบส whole exome จึงมีความสำคัญทั้งในแง่ของการตรวจหา mutation ที่เกี่ยวข้องกับความผิดปกติทางพันธุกรรม (Genetic marker) หรือวินิจฉัยความผิดปกติทางพันธุกรรมที่พบได้ยาก (Rare genetic disorder)

ในการวิเคราะห์ข้อมูลลำดับเบส Whole exome เพื่อให้ได้ผลการวิเคราะห์ที่รวดเร็วและถูกต้องน่าเชื่อถือต้องประกอบด้วยสองส่วนที่สำคัญคือ ระบบคอมพิวเตอร์ที่มีกำลังประมวลผลสูงพร้อมรับปริมาณข้อมูลลำดับเบส Whole exome ได้ และโปรแกรมทางชีวสารสนเทศที่เหมาะสมในการวิเคราะห์ข้อมูล โดยปัจจุบันจำานวนของข้อมูลลำดับเบส ในระดับ Whole exome ถูกนำมาใช้ในงานวิจัยเพิ่มขึ้นอย่างมาก อย่างไรก็ตามการวิเคราะห์ข้อมูลเหล่านี้จะได้ผลข้อมูลในระดับที่ต้องการนั้นยังไม่พบว่าทำได้โดยง่ายในหลาย ๆ โครงการวิจัย ปัญหานี้ทำให้ลดความก้าวหน้าของงานวิจัยในโครงการที่ต้องใช้ข้อมูลประเภทนี้ แต่ขาดคนวิเคราะห์ข้อมูล หรือวิธีวิเคราะห์ข้อมูลทางชีวสารสนเทศที่เหมาะสม ดังนั้นการสร้าง pipelines และ workflows อัตโนมัติ ที่ผ่านการตั้งค่าโปรแกรมที่เหมาะสมเพื่อรับการวิเคราะห์ข้อมูล และติดตั้งบนระบบคอมพิวเตอร์ที่มีกำลังประมวลผลสูงที่มีความยืดหยุ่นในการลดหรือขยายขนาด

และเสียค่าใช้จ่ายเท่าที่ใช้จริง ก็จะทำให้การวิเคราะห์ข้อมูลลำดับเบส Whole exome เป็นไปได้อย่างมีประสิทธิภาพ สูงสุดทั้งในแง่ของผลการวิเคราะห์ข้อมูลและค่าใช้จ่ายที่เกิดขึ้น

เพื่อเพิ่มขีดความสามารถในการวิเคราะห์ข้อมูลลำดับเบส Whole exome ของนักศึกษา อาจารย์ นักวิจัยในหน่วยงานหรือองกรค์ที่ต้องใช้ข้อมูลในระดับ Whole exome ได้อย่างมีประสิทธิภาพ หน่วยชีวสารสนเทศและจัดการข้อมูลวิจัย ภาควิชาชีวเคมีและเคมีภysis คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล จัดการประชุมเชิงปฏิบัติการเรื่อง “Cloud computing pipeline for Exome sequencing” เพื่ออบรมการวิเคราะห์ข้อมูลลำดับเบส Human Whole exome โดยใช้ pipeline อัตโนมัติที่หน่วยฯ สร้างขึ้นโดยใช้ GATK Best Practices ของ Broad Institute และวิเคราะห์ข้อมูลบนระบบ Cloud computing โดยการอบรมจะเริ่มตั้งแต่การดาวน์โหลดและติดตั้ง Pipeline บนระบบ Cloud computing ที่เตรียมไว้ให้ การนำข้อมูลเข้าไปวิเคราะห์ด้วย pipeline อัตโนมัติบนระบบ Cloud computing และเก็บผลการวิเคราะห์ข้อมูล

## 2. วัตถุประสงค์

- 2.1 เพื่อเพิ่มขีดความสามารถในการวิเคราะห์ข้อมูลลำดับเบส Whole exome ของผู้เข้าร่วมการอบรมที่ต้องใช้ข้อมูลในระดับ Whole exome
- 2.2 เพื่อเผยแพร่ความรู้และ pipeline ที่สร้างขึ้นสู่กลุ่มวิจัยต่างๆ ที่มีข้อมูลลำดับเบส Whole exome อยู่แล้วหรือวางแผนที่จะทำการหาลำดับเบสในอนาคต

## 3. หน่วยงานที่รับผิดชอบ

ศูนย์วิจัยเป็นเลิศชีวสารสนเทศและจัดการข้อมูลทางคลินิก สำนักงานรองคณบดีฝ่ายวิจัย คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล

## 4. วัน เวลา และสถานที่จัดประชุม

วันที่ 10 – 11 กันยายน พ.ศ.2561 เวลา 08.00 – 17.00 น.  
ณ ห้องประชุม 304 – 305 อาคารเฉลิมพระเกียรติ ๘๐ พรรษา ๕ ธันวาคม ๒๕๖๐ (SiMR) ชั้น 3  
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล

## 5. ผู้เข้าร่วมประชุมและค่าลงทะเบียน

อาจารย์ นักวิจัย นักศึกษาศาสตร์ นักศึกษา และผู้ที่สนใจทั่วไป จำนวน 30 ท่าน อัตราค่าลงทะเบียน ท่านละ 3,000.00 บาท

## 6. รูปแบบและหัวข้อการจัดอบรม

### 6.1 รูปแบบการจัดอบรม

เป็นการจัดอบรมเชิงปฏิบัติการ มีการบรรยายและการปฏิบัติตามที่วิทยากรได้สอน พร้อมมีเอกสารประกอบการอบรม เปิดโอกาสให้ผู้เข้าอบรมถาม – ตอบ และแสดงความคิดเห็น

### 6.2 หัวข้อที่ใช้ในการอบรม

- 6.2.1 Overview of exome analysis pipeline
- 6.2.2 Exome analysis pipeline installation
- 6.2.3 Pre-analysis: Data preparation and quality control
- 6.2.4 Exome analysis pipeline demonstration
- 6.2.5 Post-analysis: Results interpretation

## 7. วิทยากร

- 7.1 Assistant Professor Prapat Suriyaphol, Center of Excellence in Bioinformatics and Clinical Data Management, Research of Division, Faculty of Medicine Siriraj Hospital, Mahidol University, Bangkok, Thailand.
- 7.2 Assistant Professor Bhoom Suktitipat, Center of Excellence in Bioinformatics and Clinical Data Management, Research of Division, Faculty of Medicine Siriraj Hospital, Mahidol University, Bangkok, Thailand.
- 7.3 Dr.Harald Grove, Center of Excellence in Bioinformatics and Clinical Data Management, Research of Division, Faculty of Medicine Siriraj Hospital, Mahidol University, Bangkok, Thailand.
- 7.4 Dr.Dumrong Mairiang, National Center for Genetic Engineering and Biotechnology, National Science and Technology Development Agency, Pathumthani, Thailand.
- 7.5 Dr.Kwanrutai Mairiang, Center of Excellence in Bioinformatics and Clinical Data Management, Research of Division, Faculty of Medicine Siriraj Hospital, Mahidol University, Bangkok, Thailand.

## 8. การประเมินโครงการ

ผู้เข้าร่วมการอบรมออกแบบสำรวจความพึงพอใจ

## 9. ผลที่คาดว่าจะได้รับ

- 9.1. ผู้เข้าร่วมการอบรมมีทักษะและความรู้ความเข้าใจมากขึ้นในเรื่องการวิเคราะห์ข้อมูลลำดับเบส Human Whole exome
- 9.2. ผู้เข้าร่วมการอบรมสามารถนำ pipeline อัตโนมัติที่ได้จากการอบรมไปใช้ในการวิเคราะห์ข้อมูล Whole exome ในงานวิจัยได้จริง

# CLOUD COMPUTING PIPELINE FOR EXOME SEQUENCING WORKSHOP



10 - 11 กันยายน พ.ศ.2561  
เวลา 08.00 - 17.00 น.



ณ ห้องประชุม 304 - 305 อาคารเจลิมพระเกียรติ  
๘๐ พรเพชร ๕ ธันวาคม ๒๕๕๐ (SiMR) ชั้น ๓  
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล



มหาวิทยาลัยมหิดล  
คณะแพทยศาสตร์  
ศิริราชพยาบาล



**BDM**  
DIVISION OF BIOMINFORMATION AND  
DATA MANAGEMENT FOR RESEARCH

**geno max**  
Technologies

..|.|.|.|.|.  
**CISCO**

**dimension**  
**data**

**NTT Communications**  
Transform. Transcend.

โดยทีมวิทยากรผู้เชี่ยวชาญจากศูนย์วิจัยเป็นเลิศชั้นนำในประเทศและจัดการข้อมูลทางคลินิก  
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล

อัตราค่าลงทะเบียนท่านละ 3,000 บาท

สามารถสมัคร ONLINE ได้ตั้งแต่บัดนี้จนถึง วันที่ 27 สิงหาคม 2561  
รับจำกัด 30 ท่านเท่านั้น

สอบถามข้อมูล  
เพิ่มเติมได้ที่

ศูนย์วิจัยเป็นเลิศชั้นนำในประเทศและจัดการข้อมูลทางคลินิก  
คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล  
ชั้น 205 อาคารเจลิมพระเกียรติ ๘๐ พรเพชร ๕ ธันวาคม ๒๕๕๐ (SiMR) ชั้น 2  
เลขที่ 2 กมบวชหลัง แขวงศิริราช เมตโร บางกอกน้อย กรุงเทพฯ ๑๐๗๐  
02-419-7000 ต่อ 92685 sibdm@mahidol.ac.th



[sibdm.s1.mahidol.ac.th/pipeline2018](http://sibdm.s1.mahidol.ac.th/pipeline2018)