

GenV Parent/Guardian Information Statement

របាយការណ៍ព័ត៌មានសម្រាប់មាតាបិតា / អាណាព្យាបាល GenV

1. ហេតុអ្វី GenV?

GenV ជាអក្សរកាត់តំណាងពាក្យ Generation Victoria (ជំនាន់វិចិត្រ) គឺជាគម្រោងស្រាវជ្រាវទូទាំងរដ្ឋ។ វានឹងផ្តល់នូវរូបភាពពេញលេញអំពីសុខភាព និងសុខុមាលភាពរបស់មនុស្សជំនាន់ទាំងមូល។

ក្នុងអំឡុងពេលពីរឆ្នាំ ទារកទាំងអស់ដែលកើតនៅរដ្ឋវិចិត្រ និងឪពុកម្តាយរបស់ពួកគេ ត្រូវបានអញ្ជើញឱ្យចូលរួម។ យើងខ្ញុំចង់ដាក់បញ្ចូលទារក និងឪពុកម្តាយទាំងអស់ មិនថាពួកគេជានរណា ឬរស់នៅកន្លែងណាទេ។ ក្រុមគ្រួសារនីមួយៗគឺសំខាន់ - រួមទាំងក្រុមគ្រួសាររបស់អ្នកផងដែរ។

GenV រួមបញ្ចូលព័ត៌មានដែលអ្នកផ្តល់ឱ្យ ជាមួយទិន្នន័យដែលប្រមូលបានរួចហើយ ដោយសេវាកម្មផ្សេងទៀត។ នេះមានន័យថា វាចំណាយពេលវេលារបស់អ្នកដ៏តិចតួចបំផុត។ ការស្រាវជ្រាវនាពេលអនាគត អាចរកឃើញថាមានចំណុចសុខភាព និងសុខុមាលភាពស្មុគស្មាញ បានលឿនជាងអ្វីដែលយើងខ្ញុំអាចធ្វើបាននាពេលបច្ចុប្បន្ននេះ។

យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថា GenV នឹងជួយការពារ ព្យាបាល និងព្យាបាលបញ្ហាដែលកុមារ និងឪពុកម្តាយកំពុងជួបប្រទះនាពេលបច្ចុប្បន្ននេះ។

យើងខ្ញុំចង់ឃើញបញ្ហាតិចតួចជាមុនដូចជា ការកើតមិនគ្រប់ខែ អាឡែហ្ស៊ី ជំងឺផ្លូវចិត្តសម្រាប់មនុស្សគ្រប់រូប។

ដោយការចូលរួមជាផ្នែកនៃ GenV អ្នកអាចជួយបង្កើតអនាគតល្អប្រសើរ សម្រាប់ក្រុមគ្រួសារទាំងអស់ - ពីឪពុកម្តាយ និងថ្ងៃស្អែក។

2. សេចក្តីអញ្ជើញឱ្យចូលរួមក្នុង GenV

យើងខ្ញុំសូមអញ្ជើញអ្នក និងទារករបស់អ្នកឱ្យចូលរួមក្នុង GenV។ ដើម្បីចូលរួមក្នុង GenV អ្នកនឹងត្រូវការចុះហត្ថលេខាលើបែបបទយល់ព្រមនៅចុងបញ្ចប់។ អ្នកនឹងទទួលបានសេចក្តីចម្លងនៃឯកសារនេះមួយច្បាប់ និងបែបបទយល់ព្រមដើម្បីរក្សាទុក ហើយវាក៏មាននៅលើគេហទំព័រ www.genv.org.au ផងដែរ។

មុនពេលអ្នកសម្រេចចិត្ត អ្នកគួរតែយល់ដឹងពីមូលហេតុដែល GenV កំពុងកើតឡើង និងអ្វីដែលវាពាក់ព័ន្ធ។ យើងខ្ញុំមានបំណងឱ្យបុគ្គលិកជាសមាជិករបស់ GenV មកជួបអ្នកនៅមន្ទីរពេទ្យភ្លាមៗ បន្ទាប់ពីទារករបស់អ្នកបានចាប់កំណើត - ពួកគេនឹងប្រាប់អ្នកអំពី GenV ដោយផ្ទាល់។ សូមសួរសំណួរឱ្យបានច្រើនតាមដែលអ្នកចង់។

អ្នកក៏អាចស្វែងយល់អំពី GenV ផងដែរ ដោយអានឯកសារនេះ ឬមើលវីដេអូនៅតាមគេហទំព័រ www.genv.org.au។

អ្នកក៏អាចទាក់ទងមកយើងខ្ញុំបានដែរតាមអ៊ីមែល genv@mcri.edu.au ឬហៅទូរសព្ទដោយឥតគិតថ្លៃលេខ 1800 436 888 (1800 GEN VVV)។

យើងខ្ញុំរីករាយនឹងឆ្លើយសំណួររបស់អ្នក។

3. តើ GenV ជាអ្វី?

GenV គឺជាគម្រោងស្រាវជ្រាវលើកុមារភាព ធំបំផុតដែលមិនធ្លាប់មាននៅក្នុងប្រទេសអូស្ត្រាលី វាកំពុងគូររូបភាពអំពីរបៀបដែលកុមារលូតលាស់ និងអភិវឌ្ឍរបៀបដែលមនុស្សមានវ័យចាស់ឡើង និងរបៀបដែលសុខភាពផ្លាស់ប្តូរនៅគ្រប់ជំនាន់។ វាបង្កើតប្រកាសសង់ដើម្បីជួយអ្នកស្រាវជ្រាវ សហគមន៍ និងអ្នកបង្កើតគោលនយោបាយដើម្បីកែលម្អសុខភាព និងសុខុមាលភាពជាមួយគ្នា។ យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថាវានឹងនាំឱ្យមានការថែទាំប្រសើរជាងមុន និងមានសុវត្ថិភាពជាងមុន ហើយឆ្លើយនូវសំណួរសំខាន់ៗមួយចំនួនដែលប្រឈមនឹងកូនៗ និងឪពុកម្តាយរបស់យើង។ បន្ទាប់ពីរឆ្នាំ យើងខ្ញុំនឹងបានអញ្ជើញទារកជាង 160,000 នាក់ និងឪពុកម្តាយរបស់ពួកគេនៅទូទាំងរដ្ឋវិចិត្រឱ្យចូលរួមក្នុង GenV។

ប្រសិនបើអ្នកយល់ព្រម យើងខ្ញុំប្រមូលព័ត៌មាន និងសំណាកខ្លះៗពីអ្នក និងកូនរបស់អ្នក នៅពេលអ្នកចុះឈ្មោះចូលរួម GenV ហើយបន្ទាប់មក នៅពេលកូនរបស់អ្នកធំឡើង។ បន្ទាប់មក ដោយមានការអនុញ្ញាតពីអ្នក យើងខ្ញុំដាក់បន្ថែមព័ត៌មាន និងសំណាកនានាដែលសេវាកម្មប្រមូលបាននៅក្នុងការអនុវត្តជាទូទៅ។ យើងខ្ញុំដាក់ព័ត៌មាននេះចូលទៅក្នុងប្រព័ន្ធទិន្នន័យដែលមានសុវត្ថិភាព ដែលអាចត្រូវបានគេយកទៅប្រើប្រាស់នៅក្នុងការស្រាវជ្រាវនាពេលអនាគត។ លទ្ធផលនឹងកែលម្អរបៀបដែលយើងខ្ញុំព្យាបាល ព្យាករ និងទប់ស្កាត់បញ្ហា។ លទ្ធផលនេះក៏នឹងជួយអ្នកបង្កើតគោលនយោបាយ ធ្វើការសម្រេចចិត្តបានល្អដើម្បីគាំទ្រដល់ក្រុមគ្រួសារវិច្ឆ័យផងដែរ។

នេះមានន័យថា GenV ត្រូវការកិច្ចខិតខំប្រឹងប្រែងបន្តិចបន្តួចពីអ្នក ប៉ុន្តែវាបង្កើតនូវការផ្លាស់ប្តូរដ៏មានអត្ថន័យសម្រាប់ក្រុមគ្រួសារនានា។ យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថានឹងសិក្សាអំពីសុខភាព និងសុខុមាលភាពក្រុមគ្រួសារក្នុងរយៈពេលជាច្រើនឆ្នាំ។

គម្រោងធំៗដូចជា GenV កំពុងជួយមនុស្សចាស់នៅជុំវិញពិភពលោករួចហើយ។ យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថា GenV នឹងបង្កើតអត្ថប្រយោជន៍ទាំងនេះសម្រាប់កុមារ និងយុវវ័យក្មេងៗនៃជំនាញផងដែរ។

4. តើអ្នកណាកំពុងដំណើរការ GenV?

GenV ត្រូវបានដឹកនាំមកពីសាខាកុមារទីក្រុងម៉ែលប៊ែន (វិទ្យាស្ថានស្រាវជ្រាវកុមារ Murdoch, មន្ទីរពេទ្យកុមារ និងសាកលវិទ្យាល័យម៉ែលប៊ែន ដែលគាំទ្រដោយមូលនិធិមន្ទីរពេទ្យកុមារ)។ វាទទួលបានការផ្គត់ផ្គង់មូលនិធិពីរដ្ឋាភិបាលរដ្ឋវិច្ឆ័យ និងមូលនិធិ Paul Ramsay។ វាត្រូវបានគាំទ្រដោយ៖

- មន្ទីរសម្ព័ន្ធ និងមន្ទីរពេទ្យកុមារក្នុងតំបន់របស់អ្នក
- សាកលវិទ្យាល័យ និងវិទ្យាស្ថានស្រាវជ្រាវវិច្ឆ័យ
- អ្នកជំនាញឈានមុខគេក្នុងរដ្ឋវិច្ឆ័យ ក្នុងប្រទេសអូស្ត្រាលី និងនៅជុំវិញពិភពលោក
- ក្រុមគ្រួសារ និងសហគមន៍មូលដ្ឋានដែលបានជួយរៀបចំ GenV។

នាយកវិទ្យាសាស្ត្រ គឺសាស្ត្រាចារ្យ Melissa Wake ជាគ្រូពេទ្យឯកទេសដ៏ដ៏កុមារ ពោលគឺជនបណ្ឌិតកុមារ។ អ្នកអាចអានអំពីគាត់ និងអ្នកដទៃទៀតក្នុងក្រុមនៅទីនេះ។

5. ហេតុអ្វីបានជាអ្នកស្នើសុំឱ្យយើងចូលរួម GenV?

ក្នុងរយៈពេលពីរឆ្នាំ ទារកទាំងអស់ដែលកើតនៅក្នុងរដ្ឋវិច្ឆ័យ និងឪពុកម្តាយរបស់ពួកគេ ត្រូវបានអញ្ជើញឱ្យចូលរួមក្នុង GenV។ អ្នកត្រូវបានគេអញ្ជើញដោយសារកូនរបស់អ្នកកើតនៅក្នុងរដ្ឋវិច្ឆ័យ ក្នុងអំឡុងពេលនេះ។

6. តើ GenV ទាក់ទងអ្វីខ្លះ?

សមាជិកម្នាក់នៃក្រុម GenV អញ្ជើញទៅជួបអ្នក ឬទាក់ទងអ្នកភ្លាមៗ បន្ទាប់ពីទារករបស់អ្នកបានកើតមក - ជាធម្មតានៅក្នុងមន្ទីរពេទ្យ។ GenV មានគោលបំណងធ្វើឱ្យអ្វីៗមានភាពងាយស្រួល តាមដែលអាចធ្វើទៅបាន សម្រាប់មនុស្សដែលចូលរួម។ ដំណើរទៅជួបនោះ ចំណាយពេលប្រហែល 15-20 នាទី។ យើងខ្ញុំពន្យល់អំពីគម្រោងនេះ ចូរសួរនាំប្រសិនបើអ្នកមានបំណងចង់ចូលរួមជាមួយកូនរបស់អ្នក ផ្តល់ជូនអ្នកនូវការស្ទង់មតិខ្លីមួយ និងផ្តល់ការធ្វើសំណាកទឹកមាត់ និងកញ្ចប់សំណាកធ្វើនៅផ្ទះ។ សូមមើលបន្ថែមអំពីចំណុចនីមួយៗខាងក្រោម។ បើអាចធ្វើទៅបាន យើងខ្ញុំក៏អញ្ជើញឪពុកម្តាយម្នាក់ទៀតរបស់កូនអ្នកឱ្យចូលរួមផងដែរ។ បន្ទាប់ពីនេះ GenV នឹងរក្សាទំនាក់ទំនងជាមួយអ្នក ជាចម្បងតាមរយៈអ៊ីមែល ឬការផ្ញើសារ។

តាមរយៈការចូលរួមនេះ អ្នកយល់ព្រមថា GenV អាច៖

(1) ប្រមូលព័ត៌មាន និងសំណាកដែលមានរួចហើយ។ ទាំងនេះរួមមាន៖

- ព័ត៌មានដែលសេវាកម្មនានាប្រមូលរួចហើយសម្រាប់អ្នក និងកូនរបស់អ្នក ចាប់តាំងពីមុនពេលទារករបស់អ្នកកើតមក និងទៅអនាគត។ នេះរួមបញ្ចូលទាំងព័ត៌មានពីសុខភាពផ្លូវកាយ និងផ្លូវចិត្តរបស់កូនអ្នក និងកំណត់ត្រាអប់រំ និងកំណត់ត្រាសង្គម និងសេវាកម្មនានា ព្រមទាំងព័ត៌មានអំពីការចាប់កំណើត និងមរណភាពផងដែរ។ GenV អាចចូលយកព័ត៌មាននេះពីក្រសួងនានារបស់រដ្ឋាភិបាល សាលារៀន និងមគ្គុទ្ទេសក៍សាលា ហើយនិងមន្ទីរពេទ្យ វេជ្ជបណ្ឌិត និងអ្នកផ្តល់សេវាកម្មផ្សេងទៀត។
- ព័ត៌មានទាក់ទងនៅជុំវិញខ្លួនអ្នក ដូចជាការបំពុលខ្យល់អាកាស និងសេវាកម្មថែទាំកុមារដែលនៅជិតផ្ទះរបស់អ្នក។
- សំណាកដែលប្រមូលបានដោយសេវាកម្មសុខភាពពីអ្នក មុនពេលទារករបស់អ្នកកើតមក និងពីអ្នក ឬទារករបស់អ្នកនាពេលអនាគត។ នៅពេលអ្នកធ្វើស្តាយម ឬគេស្តីទឹកនោម ឬសំណាក ឬសំណាកដែលនៅសល់ ជាញឹកញាប់ត្រូវបានរក្សាទុកអស់រយៈពេលជាច្រើនថ្ងៃ ខែ ឬឆ្នាំ។ យើងខ្ញុំអាចផ្ទេរសំណាកទាំងនោះទៅ GenV និងមើលថែដោយយកចិត្តទុកដាក់។ បន្ទាប់មក សំណាកទាំងនោះអាចត្រូវបានប្រើក្នុងការស្រាវជ្រាវដើម្បីផ្តល់ផលប្រយោជន៍ដល់ក្រុមគ្រួសារជាច្រើន។

អ្នកអាចអានបន្ថែមអំពីអ្វីដែលយើងខ្ញុំប្រមូល តើយើងខ្ញុំប្រមូលវាពីអ្នកណា និងរបៀបដែលយើងខ្ញុំប្រើប្រាស់វា នៅគេហទំព័រ www.genv.org.au/for-parents។

(2) ផ្តល់ជូនអ្នកនូវកញ្ចប់សំណាកធ្វើនៅផ្ទះ។ ប្រសិនបើអ្នកយល់ព្រម អ្នកអាចប្រមូលសំណាកមួយ ឬទាំងពីរ ដើម្បីផ្ញើមកយើងខ្ញុំវិញ។ យើងខ្ញុំនឹងពន្យល់ពីសំណាកទាំងនេះ នៅចុងបញ្ចប់នៃការមកជួប ឬទំនាក់ទំនងរបស់យើងខ្ញុំ។ កញ្ចប់នេះមាន៖

- កញ្ចប់សំណាកក្រណាត់កន្ទុប - អ្នកយកសំណាកលាមកតូចមួយពីក្រណាត់កន្ទុបរបស់ទារកអ្នកភ្លាមៗ បន្ទាប់ពីអ្នកចូលរួមជាមួយ GenV។ យើងនឹងពន្យល់ពីរបៀបយកសំណាកនេះ នៅចុងបញ្ចប់នៃការមកជួប ឬទំនាក់ទំនងរបស់យើងខ្ញុំ។ សំណាកអាចត្រូវបានប្រើប្រាស់ ដើម្បីសិក្សាពីរបៀបដែលពោះវៀនប៉ះពាល់ដល់សុខភាព។ អានបន្ថែមអំពីសំណាកក្រណាត់កន្ទុប [នៅទីនេះ](#)។
- កញ្ចប់ទឹកដោះម្តាយ - ប្រសិនបើអ្នកកំពុងបំបៅកូនដោយទឹកដោះម្តាយ ឬច្របាច់យកទឹកដោះរបស់អ្នក អ្នកប្រមូលយកទឹកដោះប្រហែលមួយស្លាបព្រាភ្លាមៗបន្ទាប់ពីអ្នកចូលរួមជាមួយ GenV។ នេះជាការគាំទ្រដល់ការស្រាវជ្រាវលើសុខភាពកុមារ និងមាតា និងអាហារបំប៉ន។ អានបន្ថែមអំពីសំណាកទឹកដោះម្តាយ [នៅទីនេះ](#)។

(3) ធ្វើការទាក់ទងយ៉ាងខ្លីជាមួយអ្នក ពីពេលមួយទៅពេលមួយ ដើម្បីតាមដានសុខភាព ការអភិវឌ្ឍ និងសុខុមាលភាពរបស់អ្នក និងកូនរបស់អ្នក។ ឧទាហរណ៍ យើងខ្ញុំអាចផ្ញើសារ ឬអ៊ីមែលមកអ្នកច្រើនដងក្នុងមួយឆ្នាំ ឬផ្តល់ជូនការវាយតម្លៃកូនរបស់អ្នកដោយផ្ទាល់តទល់មុខគ្នា នៅពេលធំឡើង។ អ្នកអាចសម្រេចចិត្តនៅពេលនោះបាន ថាតើត្រូវចូលរួមឬក៏អត់។

(4) ការចូលប្រើប្រាស់ រក្សាទុក និងការប្រើប្រាស់សំណាក និងព័ត៌មាន ដោយសុវត្ថិភាព។ យើងខ្ញុំដាក់បញ្ចូលព័ត៌មានដែលអ្នកផ្តល់ឱ្យ GenV រួមជាមួយនឹងព័ត៌មានបានមកពីសេវាកម្មនានា ដូចព័ត៌មានខាងលើ។ សំណាក និងព័ត៌មានទាំងនេះអាចត្រូវបានប្រើនៅក្នុងការស្រាវជ្រាវដែលត្រូវបានអនុម័តប្រកបដោយសីលធម៌នាពេលអនាគត ដែលបំពេញតាមវិធានរបស់ GenV [សូមមើលផ្នែកទី 13 និង 14 អំពីការផ្ទុកទិន្នន័យ]។

(5) ប្រាប់សេវាកម្មនានាថាអ្នក និងកូនរបស់អ្នកស្ថិតនៅក្នុង GenV។

អ្នកក៏អាចជ្រើសរើសផងដែរ ថាតើចាំបាច់ត្រូវមានការយល់ព្រមពីអ្នកឬអត់ សម្រាប់៖

- (6) សំណាកទឹកមាត់ ចេញពីខាងក្នុងផ្តាស់របស់អ្នក និងកូនរបស់អ្នក។ សំណាកទឹកមាត់ អាចគាំទ្រការស្រាវជ្រាវជីវសាស្ត្រប្រភេទផ្សេងៗគ្នា រួមទាំងការស្រាវជ្រាវហ្សែន។ សូមអានបន្ថែមអំពីសំណាកទឹកមាត់ [នៅទីនេះ](#)។
- (7) ការប្រើប្រាស់សំណាក (ឧទាហរណ៍ សំណាកទឹកមាត់ ឬប័ណ្ណពិនិត្យ ទារកទើបនឹងកើត) សម្រាប់ការស្រាវជ្រាវហ្សែន ដើម្បីស្វែងយល់បន្ថែមអំពីរបៀបដែលហ្សែន មានឥទ្ធិពលទៅវិញទៅមកជាមួយកត្តាដទៃទៀត ដើម្បីជះឥទ្ធិពលដល់សុខភាព និងការអភិវឌ្ឍ។ នេះអាចជួយអ្នកស្រាវជ្រាវឆ្លើយសំណួរថ្មីៗ ឧទាហរណ៍ អំពីរបៀបដែលជំងឺ និងកត្តាហានិភ័យត្រូវបានចម្លងពីឪពុកម្តាយ ទៅកូន។ នៅពេលអនាគត បច្ចេកវិទ្យាថ្មីអាចអនុញ្ញាតឱ្យមានការធ្វើតេស្តប្រភេទផ្សេងទៀត។ សូមអានបន្ថែមអំពីហ្សែន [នៅទីនេះ](#)។

តើព័ត៌មានប្រភេទណាខ្លះដែល GenV អាចប្រមូលយកបាន ដោយមានការអនុញ្ញាតពីខ្ញុំ?

ឧទាហរណ៍ខ្លះៗគឺ៖

- សុខភាពផ្លូវកាយ និងផ្លូវចិត្ត៖ ឧទាហរណ៍ Medicare កំណត់ត្រាមន្ទីរពេទ្យ ការថតចម្លងស្តេនឌីដីថេល ដូចជាការថតអេកូ ព័ត៌មានដែលប្រមូលអំពីការមានផ្ទៃពោះរបស់អ្នក
- ការអប់រំ៖ ឧទាហរណ៍ ការវាយតម្លៃអក្ខរកម្ម និងលេខទទួលបានថ្នាក់ជាតិសាលារៀន ប្រសិនបើកូនរបស់អ្នកចូលរួម
- សង្គម៖ ឧទាហរណ៍ ពិការភាព ជំនួយ child care / សុខុមាលភាព លំនៅដ្ឋាន យុត្តិធម៌
- ព័ត៌មានទូទៅអំពីទីកន្លែងនៅជុំវិញអ្នក៖ ឧទាហរណ៍ ទីតាំងថែទាំកុមារ ការបំពុលខ្យល់អាកាស។

សូមអានបន្ថែមអំពីប្រភេទទិន្នន័យរបស់ GenV [នៅទីនេះ](#) និងមើលប្រភេទនានា ដែលយើងខ្ញុំចូលមើលជាម្យ៉ាងរាល់ឆ្នាំនៅតាមគេហទំព័រ www.genv.org.au។

តើប្រភេទសំណាកធម្មតាណាខ្លះដែល GenV នឹងទទួលបានដោយមានការអនុញ្ញាតពីខ្ញុំ?

សំណាកនានារួមមាន៖

- ការធ្វើតេស្តពិនិត្យឈាម ដែលអ្នកប្រហែលជាបានធ្វើនៅប្រហែល 10-12 សប្តាហ៍នៃការមានផ្ទៃពោះ - ការធ្វើតេស្តទារករបស់អ្នកសម្រាប់ជំងឺជាក់លាក់។ សូមអានបន្ថែមអំពីការធ្វើតេស្តពិនិត្យ 10 សប្តាហ៍ [នៅទីនេះ](#)។
- សំណាកឈាមពីប័ណ្ណពិនិត្យទារកទើបកើតរបស់អ្នក (ការដោះឈាមកែងជើង) - ការពិនិត្យរកមើលជំងឺកម្រដែលអាចព្យាបាលបាន។ ប្រសិនបើអ្នកកើតនៅក្នុងប្រទេសអូស្ត្រាលី យើងខ្ញុំក៏ចង់ចូលប្រើប័ណ្ណផ្តល់ខ្លួនរបស់អ្នកដែរ ប្រសិនបើមាន។ សូមអានបន្ថែម អំពីប័ណ្ណពិនិត្យទារកទើបនឹងកើត [នៅទីនេះ](#)។
- សំណាកធម្មតាផ្សេងទៀតដែលអ្នកប្រហែលជាបានផ្តល់ឱ្យ ក្នុងអំឡុងពេលមានផ្ទៃពោះ ហើយសំណាកដែលអ្នក ឬកូនរបស់អ្នកអាចផ្តល់ឱ្យនៅពេលខាងមុខ។

សូមអានបន្ថែមអំពីសំណាកធម្មតារបស់ GenV [នៅទីនេះ](#) ហើយមើលសំណាកនានាដែលយើងខ្ញុំទទួលបានរៀងរាល់ឆ្នាំ នៅគេហទំព័រ www.genv.org.au។

តើមានអ្វីកើតឡើងនៅពេលដែល GenV ទាក់ទងមកខ្ញុំ?

ប្រហែលជាបួនដងក្នុងមួយឆ្នាំ GenV នឹងអញ្ជើញអ្នកឱ្យផ្តល់ព័ត៌មានថ្មីៗអំពីរបៀបដែលអ្នក និងកូនរបស់អ្នកដំណើរការ។ ទំនាក់ទំនងអាចចំណាយពេលពី 3 ទៅ 20 នាទី។ អ្នកសម្រេចចិត្តរាល់ពេល ថាតើត្រូវបំពេញវាឬអត់។ ទំនាក់ទំនងអាចរួមមាន៖

- ការស្ទង់មតិខ្លីៗ និងបច្ចុប្បន្នភាពលើអ្វីដែលអ្នកបំពេញ។
- ការវាស់វែងផ្នែកសុខភាព និងការអភិវឌ្ឍ។ ទាំងនេះគ្របដណ្តប់លើអ្វីៗដូចជាល្បែងចងចាំ ការនិយាយស្តីចំពោះកុមារធំ និងចង្វាក់បេះដូង។ ឧទាហរណ៍ អ្នកអាចថតវីដេអូខ្លីរបស់កូនអ្នក ឬអ្នក ឬកូនរបស់អ្នកអាចលេងហ្វេសនៅលើឧបករណ៍អេឡិចត្រូនិក ដូចជាទូរស័ព្ទរបស់អ្នក។ ទាំងនេះអាចខ្លី និងរីករាយ តាមដែលអាចធ្វើទៅបាន។ សូមអានបន្ថែមអំពីវិធានការ GenV [នៅទីនេះ](#)។
- ព័ត៌មាន និងការធ្វើបច្ចុប្បន្នភាពពី GenV។ នេះអាចរួមបញ្ចូលទាំងការអញ្ជើញឱ្យចូលរួមក្នុងការសិក្សាស្រាវជ្រាវ ដែលធ្វើការជាមួយ GenV។

សូមអានបន្ថែមអំពីការសិក្សាស្រាវជ្រាវ ដែលធ្វើការជាមួយ GenV [នៅទីនេះ](#)។

ចុះចំពោះការវាយតម្លៃ GenV នៅពេលដែលកុមារធំឡើង?

ការវាស់វែងសុខភាព និងការអភិវឌ្ឍខ្លះអាចធ្វើបានដោយផ្ទាល់ទល់មុខគ្នា។ យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថានឹងបានទៅជួបកុមារ GenV ទាំងអស់ នៅពេលពួកគេធំឡើង ឧទាហរណ៍ នៅពេលពួកគេចាប់ផ្តើមចូលរៀន។ យើងខ្ញុំមិនទាន់បានរៀបចំដំណើរការទៅជួបទាំងនេះនៅឡើយទេ។ អ្នកអាចសម្រេចចិត្តនៅពេលនោះបាន ថាតើត្រូវចូលរួមឬក៏អត់។ យើងខ្ញុំនឹងរក្សាការជូនដំណឹងមកអ្នក ដរាបណាយើងខ្ញុំអាចទាក់ទងមកអ្នកបាន។ សូមអានបន្ថែមអំពីការទៅជួបរបស់ GenV [នៅទីនេះ](#)។

ហេតុអ្វី GenV ប្រាប់សេវាកម្មនានាថាកូនរបស់ខ្ញុំ និងខ្ញុំនៅក្នុង GenV?

សេវាកម្មផ្សេងទៀតអាចជួយ GenV ជាមួយនឹងការស្ទង់មតិ ឬការវាយតម្លៃខ្លី ក្នុងអំឡុងពេលទៅជួបពួកគេជាធម្មតារបស់អ្នក។ ឧទាហរណ៍ គិលានុបដ្ឋាក របស់កូនអ្នក អាចផ្តល់ជូននូវការធ្វើតេស្តស្តុកបន្ថែមដល់កូនរបស់អ្នក ផ្តល់ជូនមតិយោបល់កែលម្អ និងកត់ត្រាលទ្ធផល។ ពេលខ្លះ អ្នកអាចផ្លាស់ទីលំនៅ ឬព័ត៌មានលម្អិតទំនាក់ទំនងរបស់អ្នកអាចផ្លាស់ប្តូរ។ សេវាកម្មនានាអាចធ្វើបច្ចុប្បន្នភាពឱ្យ GenV អំពីព័ត៌មានទំនាក់ទំនងថ្មីរបស់អ្នក លើកលែងតែយើងខ្ញុំ ដឹងថាអ្នកកំពុងដកខ្លួនចេញ។ សេវាកម្មអាចរាប់បញ្ចូលអ្នកផ្តល់សេវាកម្មអប់រំ និងសុខភាពនានា ដូចជាគិលានុបដ្ឋាកសុខភាពមាតា និងទារករបស់អ្នក ផ្សេងពីនេះរបស់អ្នក មន្ទីរពេទ្យ Medicare, Centrelink មត្តេយ្យសាលា ឬសាលារៀន។

យើងខ្ញុំមិនចែករំលែកទិន្នន័យស្រាវជ្រាវរបស់អ្នក ជាមួយពួកគេទេ។ សូមអានបន្ថែមអំពីសេវាកម្មនានាដែលធ្វើការជាមួយ GenV [នៅទីនេះ](#)។

7. តើការចូលរួមជាមួយ GenV មានអត្ថប្រយោជន៍អ្វីខ្លះ?

GenV អាចផ្តល់ ឬមិនផ្តល់អត្ថប្រយោជន៍ដល់អ្នក ឬកូនរបស់អ្នកដោយផ្ទាល់ទេ។

យើងអាចផ្តល់មតិយោបល់កែលម្អនៅនឹងកន្លែង នៅពេលអ្នក ឬកូនរបស់អ្នកបំពេញការស្ទង់មតិ ឬការវាយតម្លៃ។ អ្នកប្រហែលជាគិតថានេះមានប្រយោជន៍ (សូមមើលផ្នែកទី 11)។

ក្នុងមួយរយៈពេលក្រោយមក GenV នឹងរាយការណ៍អំពីបញ្ហាជាច្រើន ដែលទាក់ទងនឹងកុមារ និងឪពុកម្តាយជាទូទៅ។ យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថា GenV នឹងជួយកែលម្អជីវិតរបស់កុមារ និងឪពុកម្តាយជាច្រើន។ យើងខ្ញុំនឹងចែករំលែកលទ្ធផលរួមទាំងនេះជាមួយអ្នក ហើយសង្ឃឹមថាវាមានប្រយោជន៍សម្រាប់អ្នក។

8. តើយើងចូលរួមជាមួយ GenV យ៉ាងដូចម្តេច?

អ្នកចុះហត្ថលេខាលើទម្រង់យល់ព្រម ហើយយើងខ្ញុំផ្តល់ឱ្យអ្នកនូវច្បាប់ចម្លងដើម្បីរក្សាទុក។ អ្នកអាចចូលរួមទាំងស្រុងជាមួយ GenV ឬរួមចំណែកខ្លះៗ។

បើអាចធ្វើទៅបាន យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថាឪពុកម្តាយទាំងពីរនឹងចូលរួម។ អ្នកផ្តល់ការយល់ព្រមសម្រាប់ខ្លួនអ្នក។ ឪពុក ឬម្តាយ / អាណាព្យាបាលម្នាក់ ក៏ផ្តល់ការយល់ព្រមសម្រាប់កូនរបស់អ្នកផងដែរ។

9. តើយើងត្រូវតែចូលរួមឬ?

ទេ វាស្រួលចំពោះអ្នកទេ? អ្វីក៏ដោយដែលអ្នកសម្រេច វានឹងមិនប៉ះពាល់ដល់ការថែទាំដែលអ្នក ឬកូនរបស់អ្នកទទួលបានឡើយ។ ទោះយ៉ាងណាក៏ដោយ មនុស្សចូលរួម កាន់តែច្រើន GenV នឹងកាន់តែមានតម្លៃ។

10. តើខ្ញុំអាចផ្តល់ការគាំទ្រដល់កូននៅពេលក្រោយបានទេ?

បាន។ អ្នកអាចផ្តល់ការគាំទ្របានគ្រប់ពេល។ សូមគ្រាន់តែទូរសព្ទ ឬអ៊ីម៉ែលមកយើងខ្ញុំ ឬចូលទៅកាន់គេហទំព័រ [GenV](#)។ អ្នកមិនចាំបាច់ប្រាប់យើងខ្ញុំ ពីហេតុផល ចំពោះការសម្រេចចិត្តរបស់អ្នកទេ។

- ប្រសិនបើអ្នកយល់ព្រមឥឡូវនេះ អ្នកអាចដកខ្លួនវិញបាននៅពេលក្រោយ។ សូមអានបន្ថែមអំពីការដកខ្លួនចេញ [នៅទីនេះ](#)។
- ប្រសិនបើអ្នកមិនយល់ព្រមឥឡូវនេះទេ អ្នកអាចចូលរួមជាមួយ GenV នៅពេលក្រោយបាន។ ទោះជាយ៉ាងណាក៏ដោយ GenV នឹងខកខានពុំបាន ទទួលបានព័ត៌មានពីមុនៗពីអ្នក និងកូនរបស់អ្នក។ សូមអានបន្ថែមអំពីការចូលរួម GenV នៅពេលក្រោយ [នៅទីនេះ](#)។
- នៅពេលកូនរបស់អ្នកធំឡើង (អាយុប្រហែលជា 14 ទៅ 18 ឆ្នាំ) ពួកគេនឹងមានឱកាសបន្តចូលរួមក្នុងនាមជាមនុស្សពេញវ័យ។ សូមអានបន្ថែមអំពី ការបន្តចូលរួមជាមួយ GenV [នៅទីនេះ](#)។

11. តើ GenV នឹងផ្តល់មតិយោបល់កែលម្អអំពីសុខភាពរបស់យើងដែរឬទេ?

នៅពេលអ្នក ឬកូនរបស់អ្នកបំពេញការវាយតម្លៃ GenV អាចផ្តល់ឱ្យអ្នកនូវការផ្តល់មតិយោបល់កែលម្អនៅនឹងកន្លែង អំពីលទ្ធផលដែលអាចមានប្រយោជន៍ដល់អ្នក។ របាយការណ៍ខ្លីទាំងនេះ អាចបង្ហាញថាអ្វីៗកំពុងដំណើរការល្អ ឬអ្នកណាដែលអ្នកអាចទៅជួបសម្រាប់ការប្រឹក្សា ប្រសិនបើមានការព្រួយបារម្ភណាមួយ។ អ្នកអាច ចែករំលែករបាយការណ៍ទាំងនេះជាមួយអ្នកដទៃទៀត ដូចជាជួបបណ្ឌិតរបស់អ្នក។

ក្រៅពីការផ្តល់មតិយោបល់កែលម្អនៅនឹងកន្លែង យើងខ្ញុំមិនពិនិត្យទិន្នន័យថ្មីជាលក្ខណៈបុគ្គល ដែលបង្កើតឡើងនៅពេលក្រោយ ពីទិន្នន័យ ឬសំណាកដែលបាន រក្សាទុករបស់កូនអ្នកឡើយ។ នេះមានន័យថា GenV មិនផ្តល់លទ្ធផលទាំងនេះដល់អ្នកនៅពេលក្រោយទេ។

នេះក៏ព្រោះតែ៖

- ការធ្វើតេស្តស្រាវជ្រាវ ជាធម្មតាមិនបានចន្លោះឡើងសម្រាប់ការព្យាបាលទេ - ផ្តល់បណ្ឌិតប្រឹក្សាផ្សេងៗដើម្បីព្យាបាលអ្នកជំងឺ
- ការស្រាវជ្រាវមិនមើលលទ្ធផលជាលក្ខណៈបុគ្គលទេ - គឺលក្ខណៈជាក្រុមតែប៉ុណ្ណោះ
- ការធ្វើតេស្តជាច្រើនឆ្នាំក្រោយមក អាចលែងសំខាន់ ឬត្រឹមត្រូវ។

GenV អាចផ្តល់ឱ្យអ្នកនូវឱកាសដើម្បីចូលរួមក្នុងការសិក្សាស្រាវជ្រាវ ដែលបានអនុម័តប្រកបដោយសីលធម៌នាពេលអនាគត ដែលធ្វើការជាមួយយើងខ្ញុំ។ ពួកគេអាចផ្តល់មតិយោបល់កែលម្អបន្ថែម។ អ្នកតែងតែអាចជ្រើសរើស ថាតើត្រូវចូលរួមឬអត់។

យើងខ្ញុំលើកទឹកចិត្តអ្នកស្រាវជ្រាវ GenV ឱ្យរាយការណ៍ពីការរកឃើញឱ្យបានទូលំទូលាយ - នេះគឺជារបៀបដែលចំណេះដឹងថ្មីៗត្រូវបានអនុវត្ត។ GenV នឹងដាក់សេចក្តីសង្ខេបនៅលើគេហទំព័ររបស់ខ្លួន។ យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថានេះមានប្រយោជន៍សម្រាប់ឪពុកម្តាយ។ មានតែលទ្ធផលជាលក្ខណៈក្រុមប៉ុណ្ណោះ ដែលត្រូវបានបោះពុម្ពផ្សាយ - មិនដែលជាលក្ខណៈបុគ្គលទេ។

12. តើការចូលរួមជាមួយ GenV មានហានិភ័យអ្វីខ្លះ?

ការចូលរួមជាមួយ GenV មិនគួរបង្កគ្រោះថ្នាក់ ឬប៉ះពាល់ដល់ការថែទាំដែលអ្នក និងកូនរបស់អ្នកទទួលបានឡើយ។ GenV មានប្រព័ន្ធថែរម៉ូស្ត និងមានសុវត្ថិភាព ដើម្បីការពារឯកជនភាពរបស់អ្នក។ នេះមានន័យថា ហានិភ័យនៃការបំពានឯកជនភាពនៃទិន្នន័យ គឺទាបណាស់។

យើងខ្ញុំយល់ដឹងថា ការចូលរួមជាមួយ GenV ត្រូវការទំនុកចិត្ត។ ការទុកចិត្តពីឪពុកម្តាយដូចជាអ្នក បាននាំឱ្យមានការរកឃើញជាច្រើនដែលជួយកុមារ និងមនុស្ស ពេញវ័យសព្វថ្ងៃនេះ នៅក្នុងវិស័យនានាដូចជាការឆ្លងជំងឺ និងជំងឺមហារីក។ យើងខ្ញុំនឹងខិតខំដើម្បីតបស្នងការទុកចិត្តរបស់អ្នក។

13. តើ GenV នឹងថែរក្សាព័ត៌មានរបស់យើងយ៉ាងដូចម្តេច?

ប្រព័ន្ធទិន្នន័យរបស់យើងខ្ញុំ ត្រូវបានបង្កើតឡើងដោយមានគោលបំណងសម្រាប់ GenV។ វាពិតជាលំបាកណាស់សម្រាប់មនុស្សដែលគ្មានសិទ្ធិអនុញ្ញាត ក្នុងការចូលប្រើប្រាស់ប្រព័ន្ធរបស់ GenV។ វាក៏ជារឿងខុសច្បាប់ផងដែរ។ យើងខ្ញុំរក្សាទុកព័ត៌មានទាំងអស់នៅក្នុងបរិស្ថានដែលមានសុវត្ថិភាព ហើយធ្វើតេស្ត សុវត្ថិភាពជាប្រចាំ។ យើងខ្ញុំក៏ការពារឯកជនភាពផងដែរ ដោយដកចេញនូវព័ត៌មានលម្អិតដែលកំណត់អត្តសញ្ញាណ (ដូចជាឈ្មោះ) ពីទិន្នន័យដែលអ្នកស្រាវជ្រាវ ប្រើប្រាស់។

យើងខ្ញុំប្រើប្រាស់ព័ត៌មានផ្ទាល់ខ្លួនរបស់អ្នក (ដូចជាឈ្មោះរបស់អ្នក និងព័ត៌មានទំនាក់ទំនង) ដើម្បីដំណើរការ GenV។ នេះជារបៀបដែលយើងខ្ញុំរក្សាទំនាក់ ទំនងជាមួយអ្នក។ ដូចគ្នានេះដែរ នៅពេលយើងចូលមើលសំណុំទិន្នន័យផ្សេងទៀត (ផ្នែកទី 6) ព័ត៌មាននេះត្រូវបានប្រើដើម្បីធានាថា យើងខ្ញុំផ្តល់ទៅនឹង មនុស្សដែលត្រឹមត្រូវ។ ដើម្បីមើលសេចក្តីជូនដំណឹង អំពីការប្រមូលឯកជនភាពរបស់យើងខ្ញុំ និងគោលការណ៍ឯកជនភាពរបស់ MCRI សូមចូលទៅកាន់គេហទំព័រ www.genv.org.au/privacy។ អ្នកមានសិទ្ធិចូលមើល និងកែតម្រូវព័ត៌មានផ្ទាល់ខ្លួន ដែលយើងខ្ញុំរក្សាទុកអំពីអ្នក និងកូនរបស់អ្នក ក្រោមច្បាប់ឯកជនភាព។ អ្នកអាចធ្វើដូច្នោះបាន ដោយទាក់ទងមក GenV។

លុះត្រាតែអ្នកប្រាប់យើងខ្ញុំឱ្យលុបវាចេញ យើងខ្ញុំនឹងរក្សាទុកទិន្នន័យរបស់អ្នក និងកូនរបស់អ្នកដោយគ្មានពេលកំណត់។ នេះមានន័យថា GenV អាចគាំទ្រការ រកឃើញថ្មីៗ អស់រយៈពេលជាច្រើនឆ្នាំ។

វិទ្យាស្ថានស្រាវជ្រាវកុមារ Murdoch ត្រូវបានចងក្រងដោយច្បាប់ឯកជនភាពប្រទេសអូស្ត្រាលី និងរដ្ឋវិចិត្រវិទ្យា។ វាធ្វើបច្ចុប្បន្នភាពទិន្នន័យសន្តិសុខ ប្រព័ន្ធព័ត៌មានវិទ្យា ដំណើរការ និងគោលនយោបាយជាប្រចាំ។ សម្រាប់គោលបំណងស្រាវជ្រាវ ទិន្នន័យស្រាវជ្រាវ GenV ក៏អាចត្រូវបានដាក់នៅក្នុង ប្រព័ន្ធដែលគ្រប់គ្រងដោយទីភ្នាក់ងារដែលមានសិទ្ធិអនុញ្ញាតផ្សេងទៀតផងដែរ។ ទីភ្នាក់ងារទាំងនេះមានកម្រិតសន្តិសុខ និងឯកជនភាពដូចគ្នា។

សូមអានបន្ថែមអំពីសន្តិសុខទិន្នន័យរបស់ GenV [នៅទីនេះ](#) និងការគ្រប់គ្រងព័ត៌មានផ្ទាល់ខ្លួនរបស់អ្នក [នៅទីនេះ](#)។

GenV យកចិត្តទុកដាក់បន្ថែមចំពោះព័ត៌មានមួយចំនួនដូចជាទីតាំង រូបភាព ឬទិន្នន័យពន្លឺ ដែលប្រហែលជាអាចផ្តល់ជាតម្រូវការអំពីអ្នកណាខ្លះ ជាផ្នែកនៃ GenV។ សូមអានបន្ថែមអំពីការប្រុងប្រយ័ត្នរបស់ GenV [នៅទីនេះ](#)។

14. តើអ្នកស្រាវជ្រាវប្រើប្រាស់ទិន្នន័យរបស់យើងយ៉ាងដូចម្តេច?

ទិន្នន័យរបស់ GenV អាចត្រូវបានប្រើប្រាស់សម្រាប់ការស្រាវជ្រាវ ដើម្បីកែលម្អសុខភាព ការអភិវឌ្ឍ ឬសុខុមាលភាពសម្រាប់កុមារ និងមនុស្សពេញវ័យ។ វាត្រូវតែគ្របដណ្តប់ដោយការអនុវត្តកម្មសីលធម៌។ ក្នុងមួយរយៈពេលក្រោយមក អ្នកស្រាវជ្រាវនឹងប្រើវិធីផ្សេងៗគ្នាជាច្រើន ដើម្បីឆ្លើយសំណួរថ្មីៗ និងសំខាន់ៗ។ ហេតុដូច្នោះហើយ តម្លៃនៃព័ត៌មានរបស់អ្នក នឹងបន្តកើនឡើងសម្រាប់រយៈពេលជាច្រើនឆ្នាំ។ ទិន្នន័យ GenV ទាំងអស់ត្រូវបានប្រើប្រាស់ដោយសម្ងាត់។ GenV មានវិធានតឹងរ៉ឹងអំពីសន្តិសុខ និងអ្នកណាអាចប្រើប្រាស់ទិន្នន័យរបស់ខ្លួន។

ការយល់ព្រមសម្រាប់ការប្រើប្រាស់ គឺផ្អែកលើ៖

- ការស្រាវជ្រាវមានគោលបំណងកែលម្អសុខភាព ការអភិវឌ្ឍ ឬសុខុមាលភាព
 - ការប្រើប្រាស់ទិន្នន័យដែលបានស្នើសុំ មានការអនុម័តក្រុមសីលធម៌
 - GenV វាយតម្លៃសុវត្ថិភាព និងជំនាញរបស់អ្នកដាក់ពាក្យសុំ និងស្ថាប័ន ឬអង្គការ
 - សំណាក ឬទិន្នន័យត្រូវបានប្រើប្រាស់ ដោយមិនកំណត់អត្តសញ្ញាណព័ត៌មាន - ដូច្នេះអ្នកប្រើប្រាស់ទិន្នន័យ មិនដឹងថាទិន្នន័យរបស់អ្នកណាទេ។
- អ្នកប្រើប្រាស់យល់ព្រមចំពោះលក្ខខណ្ឌនៃការប្រើប្រាស់របស់ GenV។ សូមអានបន្ថែមអំពីការយល់ព្រម [នៅទីនេះ](#)។

ក្រុម GenV ក៏ប្រើប្រាស់ទិន្នន័យរបស់អ្នកផងដែរ ដើម្បីពិនិត្យមើលវឌ្ឍនភាព និងគុណភាពរបស់ GenV ហើយធ្វើតេស្តសំណុំទិន្នន័យ។ ទិន្នន័យ និងសំណាកខ្លះ អាចវិភាគបាន តែនៅក្នុងមន្ទីរពិសោធន៍ឯកទេសនៅក្នុងប្រទេសអូស្ត្រាលី និងនៅជុំវិញពិភពលោកប៉ុណ្ណោះ។ នេះជារឿងធម្មតាទៅនៅក្នុងការស្រាវជ្រាវ ហើយបាននាំឱ្យមានការរកឃើញសំខាន់ៗ។ ពេលខ្លះ ការប្រើប្រាស់របស់ពួកគេត្រូវបានគ្របដណ្តប់ ដោយច្បាប់នៅតាមបណ្តាប្រទេសក្រៅប្រទេសអូស្ត្រាលី។ ការប្រើប្រាស់កើតឡើងក្រោមការណែនាំដ៏តឹងរឹង និងវិធានដូចគ្នាសម្រាប់ការអនុម័តដូចខាងលើ។

នៅពេលអ្នកស្រាវជ្រាវធ្វើការជាមួយទិន្នន័យ ជាញឹកញាប់ ពួកគេបង្កើតទិន្នន័យថ្មីចេញពីការធ្វើតេស្តមន្ទីរពិសោធន៍ ឬដោយរួមបញ្ចូលទិន្នន័យតាមវិធីថ្មី។ ទាំងនេះត្រូវបានដាក់បញ្ចូលទៅក្នុង GenV។ នេះបង្កើតឱកាសកាន់តែច្រើនដើម្បីកែលម្អសុខភាព។

ក្រុមហ៊ុនពាណិជ្ជកម្ម អាចដាក់ពាក្យសុំប្រើប្រាស់ទិន្នន័យរបស់ GenV សម្រាប់ការស្រាវជ្រាវដើម្បីកែលម្អសុខភាព ការអភិវឌ្ឍ ឬសុខុមាលភាព។ ពួកគេត្រូវតែបំពេញតាមវិធានអនុម័តដូចគ្នា។

អ្នកចូលរួម GenV ខ្លះ អាចចូលរួមក្នុងការសាកល្បងស្រាវជ្រាវធ្វើតេស្តវិធីសាស្ត្រថ្មីៗ។ ការសាកល្បងទាំងអស់ ត្រូវការអនុម័តក្រុមសីលធម៌។ អ្នកដែលទទួលបានការផ្តល់ជូននូវវិធីសាស្ត្រថ្មី ជាធម្មតាត្រូវបានជ្រើសរើសដោយចៃដន្យ ដូចជាបោះកាក់យ៉ាងនោះដែរ។ នៅក្នុងការសាកល្បងខ្លះ មានតែមនុស្សដែលផ្តល់វិធីសាស្ត្រថ្មីប៉ុណ្ណោះ ដែលត្រូវបានទាក់ទងអំពីការចូលរួម។ ទិន្នន័យ GenV អាចត្រូវបានប្រើដើម្បីប្រៀបធៀបលទ្ធផលរបស់មនុស្សដែលទទួល និងមិនទទួលបានវិធីសាស្ត្រថ្មី។ អ្នកចូលរួម GenV ក៏អាចចូលរួមក្នុងការសិក្សាស្រាវជ្រាវ ឬចុះឈ្មោះអំពីបញ្ហាជាក់លាក់ ដូចជាការអង្វរសក្សាល ឬការបាត់បង់សោតវិញ្ញាណ។ ការសាកល្បង ឬការសិក្សាស្រាវជ្រាវអាចស្នើសុំការយល់ព្រមរបស់អ្នក ក្នុងការចែករំលែកទិន្នន័យជាមួយ GenV ដោយមានការយល់ព្រមលើក្រុមសីលធម៌។ យើងខ្ញុំគាំទ្ររឿងនេះ។

15. សំណួរបន្ថែម? កង្វល់ណាមួយ?

គេហទំព័រ GenV មានចម្លើយចំពោះសំណួរជាច្រើន។ វាក៏មានរបាយការណ៍ព័ត៌មាននេះដែរ។

ដើម្បីទាក់ទងមកសមាជិក GenV សូមទូរសព្ទមកលេខ 1800 436 888 អ៊ីមែល genv@mcri.edu.au ឬទាក់ទងមកយើងខ្ញុំតាម **គេហទំព័រ**។

អ្នកក៏អាចនិយាយទៅកាន់នរណាម្នាក់ ដែលឯករាជ្យពីគម្រោងផងដែរ អំពីការព្រួយបារម្ភ ឬការត្រូវត្រូវណាមួយ ពីរបៀបដែលវាត្រូវបានចាត់ចែង ឬសិទ្ធិរបស់អ្នក ឬកូនរបស់អ្នកជាអ្នកចូលរួម។ សូមទាក់ទងមកប្រធានផ្នែកស្រាវជ្រាវ និងអភិវឌ្ឍ នៅមន្ទីរពេទ្យកុមារ ទីក្រុងមែលប៊ែន តាមទូរសព្ទលេខ នៅ (03) 9345 5044 ឬអ៊ីមែល rch.ethics@rch.org.au។

សូមអរគុណអ្នកដែលបានពិចារណាចូលរួមក្នុង GenV។

យើងខ្ញុំសង្ឃឹមថា អ្នកនឹងចូលរួមជាមួយ GenV ក្នុងដំណើរនេះ។