**فرم نظارت اخلاقی بر اجرای طرح پژوهشی/ پایان‌نامه (نسخه خلاصه)**

|  |  |
| --- | --- |
| **ردیف** | کلیات پژوهش |
| 1 | عنوان پژوهش: |
| 2 | شناسه (کد) اخلاق در پژوهش:  |
| 3 | شناسه ثبت در سامانه «مرکز ثبت کارآزمايي باليني ايران» برای کارآزمایی‌های بالینی (شناسهIRCT ): |
| 4 | عنوان موسسه / سازمان / مرکزعلمی-پژوهشی تصویب‌کننده پژوهش:  |
| 5 | نوع پژوهش: طرح پژوهشی🞎 پایان‌نامه🞎 |
| 6 | محل اجراي پژوهش: |
| 7 | نام و نام خانوادگی پژوهشگر اصلي/ استاد راهنما: |
| 8 | نام و نام خانوادگی دانشجو (پایان‌نامه): |
| 9 | نشانی و وابستگی سازمانی پژوهشگر اصلي: |
| 10 | مشخصات سرمايه­گذار/ حامي مالي پژوهش: |
| 11 | تاريخ شروع پژوهش: |
| 12 | تاريخ اتمام/ تاريخ پيش­بيني شده برای اتمام پژوهش:  |

1. مستندات زیر بایستی در محل انجام مطالعه کنترل شوند. لطفا در هرمورد گزینه مقتضی منظور فرمائيد:

**الف- آیا مستندات زیر در محل انجام مطالعه موجود است؟**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| خير □  | بله □  | پروتکل نهایی مطالعه امضاءشده توسط محقق اصلی:  |
| خير □  | بله □  | رضایت نامه آگاهانه امضاء شده توسط شرکت کنندگان در مطالعه:  |
| خير □  | بله □  | تایيدیه اداره کل دارو براي انجام مطالعه بالينی (مستلزم دریافت مجوز CTA ) و اصلاحات مربوطه بعد از آن: |
| خير □  | بله □  |  فرم­هاي ثبت گزارش (CRF) : |
| خير □  | بله □  | مستندات مربوط به گزارش ADR فرآورده مورد مطالعه به اداره کل دارو یا کميته اخلاق: |
| خير □  | بله □  |  فهرست بيماران خارج شده از مطالعه با ذکر دليل:  |

**ب- آیا موارد زیر با آنچه در پروپوزال مصوب مطالعه آمده هم خوانی دارد؟**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  |  نحوه تصادفی سازي شرکت بيماران در مطالعه  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  |  نحوه کورسازي مطالعه  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  |  معيارهاي ورود و عدم ورود بيماران به مطالعه  |
|  |  |  | درصورت نياز به تغییر/ اصلاح، آيا مستنداتي درخصوص موافقتِ کارگروه/کميته اخلاق در پژوهش با تغییر/اصلاح پژوهشگر اصلی و یا همکاران پژوهش وجود دارد؟ |

1. سوالات مربوط به محقق اصلی و پرسنل همکار مطالعه

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| توضيح:..................................................  | خير □  | بله □  | آیا رزومه محقق در مستندات موجود است؟  |
| توضيح:..................................................  | خير □  | بله □  | آیا محقق کاملا با ویژگي­ هاي محصول تحت تحقيق ،آشنایی دارد؟  |
| توضيح:..................................................  | خير □  | بله □  | آیا محقق زمان کافی براي حضور در محل انجام مطالعهء بالينی را دارد؟  |
| توضيح:..................................................  | خير □  | بله □  | آیا محقق پروتکل را مطالعه نموده است؟  |
| توضيح:..................................................  | خير □  | بله □  | آیا به پرسنل همکار محقق آموزش­هاي لازم داده شده است؟  |
| توضيح:..................................................  | خير □  | بله □  | آیا پرسنل همکارمحقق به اندازهء کافی از مسئوليت­هاي خود مطلع هستند؟  |
| توضيح:..................................................  | خير □  | بله □  | آیا پرسنل کافی و تسهيلات مناسب ( از جمله آزمایشگاه­ها ) در طول مدت مطالعه در دسترس محقق وجود دارد؟  |
| توضيح:..................................................  | خير □  | بله □  | آیا پيگيري اندازه هاي غير طبيعی آزمایشگاهی و یا عوارض جانبی ناشی از داروی مهم از نظر بالينی تا بعد از پایان مطالعه جهت مراقبت از بيمار از سوي محقق مدنظر قرار گرفته است؟  |

1. بيماران شرکت کننده در مطالعه: **(**درصورت حضور بيماران در روز مراجعه و یا در صورت لزوم از طریق تماس تلفنی با بيمار تکميل شود) آیا بيماران نسبت به فرم رضایت آگاهانه اي که امضاء نموده اند در موارد زیر آگاهی کامل دارند؟

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  |  هدف مطالعه  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  |  نحوه اجراي مطالعه  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  |  تصادفی بودن نوع داروي دریافتی  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  |  جبران هرگونه خسارت احتمالی به بيمارتوسط اسپانسر/ مجری  |

1. داروهاي مورد مطالعه:(داروهاي مورد مطالعه باید در اختيار محقق و یا در داروخانه مرکز نگهداري شود و بطور رایگان در مطالعه مورد استفاده قرار گيرد. لطفا با توجه به این نکات سوالات زیر را تکميل کنيد)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  | آیا شرایط صحيح نگهداري و حمل و نقل داروهاي مورد مطالعه رعایت می شود؟  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  | در صورت blind بودن مطالعه آیا این پروسه در مورد داروها به شکل صحيح و بر اساس پروپوزال مطالعه انجام شده است؟  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  | آیا فهرست داروهاي مصرفی و یا ارجاع شده به اسپانسر موجود است؟  |

1. فرآیند جمع آوري و نگهداري داده ها:

**الف- داده هاي فيزیکی:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  | آیا فایل داده هاي فيزیکی به طور کامل در محل نگهداري می شود؟  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  | آیا نتایج تمامی مشاهدات و داده­هاي اوليه (data source)طی مدت مشارکت سوژه در مطالعه مانند نتایج آزمایشات بالينی و غيره در محل نگهداري می­شود؟  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  | آیا آزمونهاي آزمایشگاهی بالينی (شامل ECG ها، پرتوهاي X و سایر بررسی­هاي خاص) همانگونه که در CRFها ثبت شده اند در مستندات منبع، وجود دارد؟  |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  | در صورت بروز اشتباه و تغيير در داده­ها مراتب در CRF و فایل داده هاي اوليه ثبت شده است؟ چگونه؟ |

**ب- داده هاي الکترونيکی:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  |  داده ها ي الکترونيکی چگونه به اسپانسر ارسال می شوند؟ (دیسک سخت، نمابر، شبکه مدرن، پست الکترونيکی و غيره ) |
| توضيح:.......................................................  | خير □  | بله □  | چه کسی/کسانی به کامپيوتر و کدهاي امنيتی دسترسی داشته و خطاها ،حذفيات و غيره در داده­هاي دریافت شده چگونه اصلاح شده و مستند می شوند؟ (خط زدن، لاک گرفتن و ....) |

|  |  |
| --- | --- |
| **ردیف** | 6) توضيحات تکميلي( حداقل یک صفحه) |
|  |  |

|  |
| --- |
| 7)مشخصات ناظر/ ناظرين |
| نام و نام خانوادگی ناظر (ناظران):  |
| سمت سازمانی: |
| تاريخ بازديد: |
| امضاء |

 نام و نام خانوادگی بازدید کننده: امضاء