

بسم الله تعالى

تعاليم نامه راهنمائي نظام

ثبت يادی نارسایی مژمن کمیوی (CKD)

بابین

«دانشگاه علوم پزشکی ارومیه»

و

«دانشگاه علوم پزشکی اسلام آباد»

شماره:

تاریخ:

پیوست:

تفاهمنامه همکاری

کلیات

به منظور اجراء توسعه و استمرار برنامه ثبت ملی بیماران نارسایی مزمن گلیوی در ایران، تفاهم نامه‌ای فی ما بین دانشگاه علوم پزشکی ارومیه به بعایندگی دکتر حبیب الله پیرنژاد به عنوان مسئول برنامه ثبت بیماران نارسایی مزمن گلیوی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه که از این پس طرف اول نامیده می‌شود و از سوی دیگر، دانشگاه علوم پزشکی گناباد به بعایندگی دکتر حسین ابطحی به عنوان همکار که از این پس طرف دوم نامیده می‌شود، منعقد گردیده و طرفین ملزم و متعهد به اجرای مفاد آن می‌باشند.

نشانی طرفین

نشانی طرف اول: ارسنه - بلوار آیت‌الله صدر - بلوار ارشاد - مرکز آموزشی درمانی امام خمینی (ره) - دبیرخانه ثبت بیماریها و بیامدهای سلامت؛ تلفن: ۰۴۴-۳۲۴۶۹۹۳۱-۳۲۴۵۹۵۳۸ و ۰۴۴-۳۲۴۶۹۹۳۵ - فکس: ۰۴۴-۳۲۴۶۹۹۳۵

صندوق پستی ۵۷۱۵۷-۸۱۳۵۱

نشانی طرف دوم: آدرس: خراسان رضوی - گناباد، خاننه حاده آسایی، معاوبت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی گناباد؛ تلفن: ۰۵۱۵۷۲۲۳۰۲۸ - ۰۵۱۵۷۲۲۰۵۷۸ - ۰۵۱۵۷۲۲۰۵۷۸

شماره:

تاریخ:

پیوست:

فکس: ۰۵۷۸۵۲۲۰۵۱۵ - صندوق پستی ۱۷۹۳۷۱۸ - ایمیل: research@gmu.ac.ir

ماده (۱) تعاریف

۱- برنامه ثبت بیماری نارسایی مزمن کلیوی ایران (Iranian Chronic Kidney Diseases Registry)

برنامه سازمان بافت‌های است که از روش‌های مختلف مطالعات مشاهده‌ای برای جمع آوری مجموعه مشخصی از داده‌های بیماران CKD استفاده می‌کند. این برنامه، برای سازمان مراجه کننده به مراکز درمانی دولتی و خصوصی با شرایط بیماری (طبق تعریف مورد)، شرایط همراه، تشخیص‌ها و اقدامات درمانی منطبق با اهداف علمی، بالینی و با مدیریتی برنامه انجام می‌شود.

۲- فرم‌های ثبت اطلاعات:

در نظام ثبت ملی بیماری نارسایی مزمن کلیوی، اقلام اطلاعاتی مورد نیاز و مصوب، در قالب فرم‌های اطلاعاتی طراحی می‌شود. استانداردسازی و متحددالشکل نمودن این فرم‌ها از نظر اقلام اطلاعاتی و مذاہم ترمیم‌ولوژیک امکان استفاده گسترده از اطلاعات و مادله داده‌ها در سیستم‌های اطلاعاتی مختلف را میسر می‌سازد.

۳- تعریف مورد:

تمامی سازمانی که بر عتای معیارهای ورود این برنامه مشمول بیماری CKD می‌شوند، وارد طرح خواهند شد.

ماده (۲) موضوع تفاهم نامه

۱-۱- مشارکت علمی و احرابی در راه اندازی برنامه ثبت CKD در دانشگاه علوم پزشکی گناباد و انتقال تجارت و دانش شخصی در جهت استفاده موثر از آن به منظور بهبود کیفیت مراقبت بیماران

۲-۲- مشارکت در توسعه و ارتقای شرکه علمی CKD در سطح کشور

شماره:

تاریخ:

پیوست:

ماده ۳) تعهدات طرف اول

۱-۱- استقال تجارت در حقیقت استفاده بهینه از برنامه تبت CKD و ارائه مشاوره های لازم در شناسایی موارد

بیماری

۲-۲- ارائه فرم های نسبت اطلاعات و اطلاع رسانی به موقع به طرف دوم در حصول بازبینی های انجام شده بر روی

فرم ها

۳-۳- ارائه مشاوره و آموزش لازم به ثبت کنندگان داده ها (registrars) برای تکمیل فرم های نسبت اطلاعات

۴-۴- ارائه دسترسی های لازم برای نسبت اطلاعات در سامانه نرم افزاری نسبت CKD و آموزش آن

۵-۵- ارائه مشاوره در حصول نظارت مؤثر بر فرایند تبت و داده های آن در مرکز طرف دوم

۶-۶- انجام کنسل های کفی بر روی داده های ثبت شده توسط طرف دوم و تایید آنها

۷-۷- فراهم آوردن زمینه استفاده از داده های ثبت شده طبق عاده ۵ این تفاهم نامه

۸-۸- فراهم نمودن یکنیزی مورد نیاز از نظر راه اندازی و استفاده بهینه از برنامه نرم افزاری نسبت

۹-۹- حفظ محترمانگی داده های موجود در بانک اطلاعاتی در سطوح امنیتی نرم افزاری و سخت افزاری

۱۰-۱۰- جذابیه طرف دوم از سامانه اختصاصی نظام ثبت CKD ایران برای ثبت استفاده می کند، طرف اول موظف

است، امکان دسترسی برای استخراج (گزارش گیری) اطلاعات ثبت شده توسط طرف دوم را در سامانه نرم افزاری

برای وی فراهم نماید

ماده ۴) تعهدات طرف دوم

۱-۱- شناسایی بیماران مشمول ثبت مراجعه کننده به مراکز درمانی (دولتی و خصوصی) تعریف شده و ثبت به

موقع اقلام اطلاعاتی مشخص شده در فرم های مصوب برنامه نسبت، طبق زمان بندی مشخص شده در سامانه ثبت

تاریخ:

پیوست:

۴-۲- احتمال کنترل های لازم درون سازمانی بر روی فرایند ثبت اطلاعات به مسظور تضمین صحت، دقت و کیفیت داده های ثبت شده در سامانه؛

۴-۳- طرف دوم تفاهم نامه ملزم به رعایت مالکیت معنوی طرف اول می باشد و نباید بدون اجازه رسمی طرف اول

"فرم های ثبت اطلاعات و دسترسی سامانه های مربوطه" را منتشر با در اختیار سایر افزار و مراکز قرار دهد؛

۴-۴- طرف دوم موظف است در صورت استفاده از داده های سایر مراکز، طبق شرایط مندرج در ماده ۵ این تفاهم نامه و انتشار چر گونه مقاله یا سایر انتشارات حاصل از تحقیقات براساس این داده ها، عنوان مصوب "برنامه ثبت ملی مارسایی عزم کلیوی ایران" را به فارسی یا لاتین و بجز عنوان سایر مراکز همکاری (مراکز دولتی یا خصوصی) را که در فرایند ثبت داده های بیماران مشارکت داشتند و از داده های آنها در مطالعه استفاده شده است

را به ترتیب، در بخش تشکر و قدردانی و با Acknowledgement درج نماید؛

۴-۵- طرف دوم موظف است حداقل یک بقر ثبت کننده (registrar) با مدرک کارشناسی پرسنلاری (زیر نظر نفوذ از همکار و با متخصص داخلی) را بکارگیری نموده و برنامه ریزی لازم برای ثبت مرتب داده ها را انجام دهد. اسامی ثبت کنندگان به صورت رسمی و اداری به طرف اول اعلام می گردد. جنابجه فرد ثبت کننده داده، تعیین باید موضوع باید طی مکانه اداری به اطلاع طرف اول برسد.

۴-۶- طرف دوم منعید می گردد امکانات ثبت (مکان مشخص، تجهیزات کامپیوتوری، نرم افزاری و دسترسی به اینترنت و سیستم های اطلاعاتی مورد نیاز از جمله HIS) را برای برنامه ثبت ملی CKD اختصاص دهد.

۴-۷- طرف دوم موظف است همکاری لازم شامل برنامه ریزی و هماهنگی با مستولین واحدهای مربوطه ثبت و ایاب و دهاب به مراکز درمانی دولتی و خصوصی تحت نظر خود و مشارکت کننده در نظام ثبت را برای تعایین داده های طرف اول که به صورت ادواری برای بررسی و ارزیابی فرایند ثبت داده های ذکر شده در ماده یک مراجعه می نمایند انجام دهد

۴-۸- طرف دوم موظف است کمینه راهبردی (در سطح دانشگاه) را مطابق با دستورالعمل های ذکر شده در فرم پیشنهاد راه اداری نظام ثبت سماری های ورازت بهداشت و درمان تشکیل داده و سیاستها و دستورالعمل های اخراجی داخلی برنامه ثبت مذکور را نهیه و اجرا نماید.

تاریخ:

پیوسته:

۴-۹- طرف دوم موظف است کلیه بروتکل ها، دستورالعمل ها و فرایندهای تبیین شده در خصوص راه اندازی نظام ثبت سماری نارسایی مزمن کلیوی از سوی گمینه راهبردی نظام ثبت ملی نارسایی مزمن کلیوی را رعایت نماید.

۴-۱۰- طرف دوم موظف است اصول احلاق پژوهشکی، دستورالعمل ها و راهنمایی اخلاقی در پژوهش و همینطور دستورالعمل های معموب انتشار و تحويل داده ها را برای انجام تحقیقات و مصارف دیگر (طبق مصوب وزارت بهداشت و درمان)، در تمام عراحت نظام ثبت رعایت نماید.

ماده ۵) مالکیت معنوی داده ها و شرایط استفاده از داده ها

۱-۱- کلیه داده های برنامه ثبت CKD ایران شامل شرایط معمول برای حفظ محترمانگی داده های بیماران و حفظ جزئی شخصی آنها می باشد، لذا هر دو طرف موظف به رعایت محترمانگی اطلاعات بیماران می باشند.

۲-۲- مالکیت معنوی مجموعه داده های ثبت CKD ایران متعلق به برنامه ثبت ملی نارسایی مزمن کلیوی می باشد.

۳-۳- مالکیت داده های ثبت شده توسط هر مرکز، متعلق به همان مرکز بوده و مرکز مربوطه می تواند بدون گشایه از برنامه ثبت ملی نارسایی مزمن کلیوی از داده های ثبت شده توسط مرکز خود استفاده نماید.

۴-۴- طرف دوم می تواند از طریق ارائه پروپوزال تحقیقاتی و هماهنگی رسمی با برنامه ثبت ملی نارسایی مزمن کلیوی، از مجموعه داده های ثبت شده توسط سایر مرکز های طبق بند ۴-۴- ماده ۴ این تفاهم نامه استفاده نماید.

۵-۵- طرف اول موظف است براساس هماهنگی رسمی طرف دوم و سایر درخواست آن مطابق مقاد بند ۴-۵- این تفاهم نامه، داده های مورد ساز طرف دوم از مجموعه داده های حام ثبت شده در سامانه را با شرط ارسال پروپوزال تحقیقاتی و داوری و تصویب آن در گمینه راهبردی طرف اول در اختیار طرف دوم قرار دهد.

۶-۶- با توجه به مقاد فوق، بطور کلی، هر مرکز همکار (خصوصی با دولتی که در برنامه ثبت ملی نارسایی مزمن کلیوی مشارکت می نماید) می تواند طبق شرایط مشخص شده فوق از داده های برنامه ثبت، در تحقیقات و تولید

شماره:

تاریخ:

پیوست:

مقاله استفاده کرده و افرادی از طرف اول که شرایط نویسندگی را طبق نظر مجلات علمی دارا باشند، را عیوان همکار ذکر نماید.

۷-۵- مالکیت مادی و معنوی سامانه ثبت نازسایی مربوط گلیوی متعلق به طرف اول قرارداد می باشد و علوف دوم تحت هیچ شرایطی حق واگذاری آن به دیگران را ندارد.

ماده ۶) روش اجرایی تفاهم نامه و نظارت بر اجراء

۶-۱- بک نفر از طرف اول و بک نفر از طرف دوم به عنوان نماینده جبهت پیگیری تفاهم نامه و قراردادهای فی مابین معرفی می شود.

۶-۲- نمایندگان طرفین بر حسب ضرورت، جلسات مشترک داشته و برنامه ریزی و هماهنگی های لازم را معمول می دارند.

۶-۳- کلیه توافق های حاصل شده بین نمایندگان، صورت جلسه شده و مورد بررسی اعضای کمیته راهبردی برنامه و سازمان های ذریط (وزارت بهداشت) قرار گرفته و نتیجه حاصله به طرف مقابل اعلام می شود.

۶-۴- نظر به این که در حال حاضر برنامه ثبت CKD ایران هیجگونه گران特 و یا کمک مالی (از جانب وزارت تخلصه) دریافت نمی نماید، کلیه هزینه های عربو ط به پشتیبانی از سامانه ثبت (شامل پشتیبانی آن لاین، ایدیت کردن سیستم و اعمال تعییرات خاص مورد نظر طرف دوم، و هزینه ایاب و ذهاب) به سمت متناسب در بین سازمانهای مشارکت کننده تقسیم خواهد شد بدینه است در صورت دریافت هزینه پشتیبانی از طرف وزارت منبوع هیجگونه هزینه ای از دانشگاه های طرف همکاری اخذ خواهد شد.

ماده ۷) مدت تفاهم نامه

شماره:

تاریخ:

پیوست:

۱-۷- این تفاهمنامه از تاریخ امضاء و مصادله به مدت ۲۴ ماه معتبر است و مبنای اتفاقاً کلیه قراردادهای بعدی مرتبط با آن خواهد بود و در صورت تمایل و تداوم فعالیتهای مشترک قابل تمدید است.

۲-۷- در صورت انقضای قرارداد و عدم تمدید مجدد آن، مالکیت معنوی داده‌های ثبت شده تا تاریخ اتمام فرارداد برای انجام تحقیقات و تهیه گزارشات، کماکن با طرف دوم خواهد بود.

ماده ۸) سایر موارد و حل اختلاف

۱-۸- در صورت برور اختلاف مابین طرفین، یک نفر نماینده از سوی طرف اول و یک نفر از سوی طرف دوم و یک نفر داور مرضی طرفین از میان اعضا کمیته راهبردی ملی CKD تعین خواهد شد که رأی اکثریت هیأت موصوف قاطع اختلاف خواهد بود.

۲-۸- این تفاهمنامه از هر حیث از مقررات عمومی حاکم بر جمهوری اسلامی ایران تعیین می‌نماید.

ماده ۹) این تفاهمنامه در دو سخه، ۹ ماده و ۳۷ بند در تاریخ ۱۵/۰۱/۱۴۰۰، به امضاء طرفین رسید و (کلیه نسخ حکم واحد را دارد) از تاریخ امضاء معتبر می‌باشد

 دکتر حسین اطحی نماینده برنامه ثبت نارسانی مرمن کلنوی دانشگاه علوم پزشکی گناباد دکتر حبیب الله پیرزناد نماینده برنامه ثبت نارسانی مرمن کلنوی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه
 دکتر شهرلا خرمیان معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی گناباد دکتر ابرج محسی معاونت پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی ارومیه