

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
معاونت تحقیقات و فناوری

امیر کاظمی

بسم تعالیٰ

شماره...۷۴۰/۵/۱۷:۲...
تاریخ...۱۳۹۴/۰۴/۲۹
پیوست دارد....

روسای محترم کلیه دانشگاهها / دانشگاه های علوم پزشکی کشور

رئیس محترم انتیتو پاستور ایران

رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی دانشگاه تربیت مدرس

ریاست محترم مرکز آموزشی، تحقیقاتی، درمانی قلب شید رجایی

رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی خمین

رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی سیرجان

رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی خلخال

رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی آذربایجان شرقی (تبریز)

ریاست محترم جهاد دانشگاهی

رئیس محترم سازمان انتقال خون

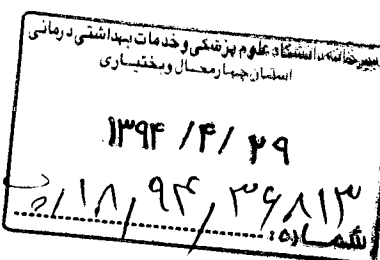
سلام علیکم

احتراماً به استحضار می‌رساند، درخصوص انجام مطالعات بالینی و مطالعات هم ارزی زیستی (بیوآکیوالانس) بر روی داروهای متقارضی ثبت و یا تمدید پروانه از سازمان غذا و دارو، رعایت استانداردها و اصول اخلاق در پژوهش همانند سایر مطالعات کارآزمایی بالینی بوده و اخذ مجوزهای لازم از کمیته‌ی مطالعات بالینی سازمان غذا و دارو، کمیته‌ی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی دانشگاهی و ثبت در سامانه ثبت کارآزمایی‌های بالینی ایران ضروری می‌باشد. لذا با توجه به حساسیت موضوع و الزامی بودن رعایت موارد مطروحه در دستورالعمل مصوب هفتمین جلسه کمیته‌ی ملی اخلاق در پژوهش با کد IR.NREC.۰۰۷۱۳۹۴.۰۶ که به پیوست می‌باشد، خواهشمند است موارد جهت اجرا به اطلاع پژوهشگران و اعضای محترم هیات علمی دانشگاه‌ها، دانشکده‌ها، پژوهشگاه‌ها، مرکز تحقیقاتی، بیمارستان‌ها و سایر سازمان‌های ذیربیط ابلاغ گردد. انتظار می‌رود دانشگاه‌ها و موسسات علمی و پژوهشی کشور نسبت به برنامه-ریزی و آموزش مناسب و نظارت بر اجرای این دستورالعمل و سایر کدها و راهنمایی‌های اخلاق در پژوهش اقدامات لازم را مبدول دارند.

دکتر رضا ملکزاده
معاون تحقیقات و فناوری

ملک

از طرف دکتر شاهین آخوندزاده





بسمه تعالیٰ

شماره: IR.NREC.۰۰۷.۱۳۹۴.۰۶

جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

معاونت تحقیقات و فناوری

دستورالعمل بررسی پروتکل مطالعات بالینی و مطالعات هم ارزی زیستی (بیو اکی و الانس) بر روی داروهای متقاضی ثبت/تمدید پروانه از سازمان غذا و دارو

این دستورالعمل به عنوان سند تکمیلی سایر ضوابط و دستورالعمل‌های کشوری مصوب برای انجام پژوهش‌های علوم پزشکی و به منظور شفافسازی و تسهیل فرایند پروتکل‌های کارآزمایی بالینی و مطالعات هم ارزی زیستی که در حیطه‌ی وظایف سازمان غذا و دارو قرار می‌گیرند و منظور از انجام آن‌ها ثبت داروهای متقاضی ورود به بازار و یا تمدید پروانه داروهای موجود در بازار دارویی کشور توسط شرکت‌های دارویی می‌باشد، تدوین گردیده است.

۱- پروتکل مطالعه‌ی بالینی توسط شرکت دارویی به همراه ضمائم و مستندات لازم براساس راهنمای مربوطه (پیش نویس فرم رضایت آگاهانه، فرم گزارش اطلاعات بیمار و) به اداره کل داروی سازمان غذا و دارو تحويل می‌گردد.

۲- پس از ارجاع مستندات مندرج در بند یک به اداره نظارت بر مطالعات بالینی اداره کل دارو و طی مراحل ارزیابی و داوری علمی، موضوع پرونده در کمیته‌ی مطالعات بالینی این اداره مطرح و پس از تایید اولیه و قبل از صدور مجوز Clinical Trial Authorization (CTA)، آخرین ویرایش پروتکل به همراه ضمائم مربوطه از سوی اداره کل دارو به کمیته‌ی اخلاق در پژوهش دانشگاه علوم پزشکی محل اجرای مطالعه ارسال می‌گردد.

تبصره ۱: کمیته‌ی مطالعات بالینی اداره کل دارو در سازمان غذا و دارو، پروتکل‌های طرح شده در این جلسات را از جنبه‌های علمی، متدولوژی، صلاحیت محقق و نیز رعایت استانداردهای اخلاق در پژوهش مورد ارزیابی قرار می‌دهد.

تبصره ۲: تعداد دفعات لازم جهت ارزیابی یک پروتکل در جلسات کمیته‌ی مطالعات بالینی به منظور اخذ تاییدیه کمیته، بستگی به کیفیت پروتکل و نظرات داوران بررسی‌کننده خواهد داشت و محدودیتی در این زمینه وجود ندارد.

تبصره ۳: شروع مطالعات بالینی موضوع این دستورالعمل منوط به اخذ مجوز CTA از اداره کل دارو توسط مجریان مطالعه (شرکت دارویی متقاضی و مجری اصلی کارآزمایی بالینی) می‌باشد و آغاز مطالعه‌ی بالینی در هریک از مراحل قبل از آن فاقد وجاهت قانونی است و تخلف پژوهشی محسوب می‌گردد.

۳- کمیته‌ی اخلاق در پژوهش دانشگاه مربوطه بایستی پروتکل‌های موضوع این دستورالعمل را خارج از نوبت و در اولین جلسه‌ی کمیته‌ی دانشگاه مطرح و مورد ارزیابی قرار داده و مصوبه مربوطه را همراه با یک نسخه از پروتکل و ضمائم مربوطه به کمیته‌ی مطالعات بالینی اداره کل دارو ارسال نماید.

تبصره ۱: کمیته اخلاق دانشگاه پس از بررسی و تائید ملاحظات اخلاقی کارآزمایی، باید عبارت "شروع این مطالعه فقط پس از اخذ مجوز (CTA) اداره کل دارو مجاز می‌باشد" را در ذیل تصویب نامه خود درج نماید.



بسمه تعالیٰ

شماره: IR.NREC.۰۰۷.۱۳۹۴.۰۶

جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

معاونت تحقیقات و فناوری

تبصره ۲: در صورت اعتراض کمیته‌ی مطالعات بالینی اداره کل دارو نسبت به نتایج و تغییرات اعمال شده در پروتکل طی ارزیابی کمیته‌ی اخلاق دانشگاهی، دبیرخانه‌ی کمیته ملی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی به موضوع رسیدگی و نظر نهایی را اعلام و یا در صورت لزوم و بنا به صلاح‌دید رئیس کمیته، موضوع در جلسه کمیته ملی مطرح و تصمیم‌گیری می‌شود.

تبصره ۳: در مصوبات صادره توسط کمیته‌های اخلاق در پژوهش جهت مطالعات دارویی، باید به صورت شفاف ذکر شود که تنها مطالعاتی برای ثبت دارو یا سایر موارد توسط سازمان غذا و دارو مورد تایید می‌باشد که توسط کمیته‌ی مطالعات بالینی اداره کل داروی سازمان غذا و دارو به کمیته‌های اخلاق ارجاع شده باشد.

۴ - مجری مطالعه با استی پس از اخذ تاییدیه کمیته اخلاق نسبت به ثبت پروتکل در سامانه مرکز ثبت کارآزمایی‌های بالینی (www.irct.ir) اقدام و شماره ثبت مربوطه را از طریق شرکت دارویی متقاضی به اداره کل دارو اعلام نماید.

۵ - اداره کل دارو با استی پس از دریافت شماره ثبت IRCT و مطابقت مدرجات ثبت شده با پروتکل مصوب نهایی و نیز تکمیل تمامی مدارک مورد نیاز از سوی شرکت متقاضی، براساس ضوابط جاری نسبت به صدور مجوز شروع مطالعه (CTA) اقدام نماید.

تبصره: اداره کل دارو یک نسخه از پروتکل نهایی مصوب را به همراه مجوز صادره به دبیرخانه‌ی کمیته ملی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی ارسال خواهد کرد.

۶ - کمیته ملی اخلاق در پژوهش با استی حداکثر ظرف دو هفته پس از وصول پروتکل نهایی و مجوز اداره کل دارو برای هریک از مطالعات موضوع این دستورالعمل یک نفر ناظر اخلاقی واجد شرایط تعیین و به اداره کل دارو معرفی نماید.

این دستورالعمل در ۶ بند و ۷ تبصره، در هفتمین جلسه‌ی کمیته ملی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی مورخ ۱۳۹۴/۴/۲ تصویب گردید.