

بسمه تعالی

جناب آقای دکتر پیر صالحی
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو
رئیس محترم دانشگاه‌ها / دانشکده‌های علوم پزشکی کشور
رئیس محترم انستیتو پاستور ایران
رئیس محترم سازمان انتقال خون ایران
رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی ارتش
رئیس محترم دانشگاه آزاد اسلامی
رئیس محترم دانشگاه علوم پزشکی تربیت مدرس
رئیس محترم جهاد دانشگاهی
رئیس محترم جمعیت هلال احمر جمهوری اسلامی ایران
رئیس محترم مرکز آموزشی، تحقیقاتی و درمانی قلب و عروق شهید رجایی
رئیس محترم سازمان پزشکی قانونی کشور
رئیس محترم دانشگاه پیام نور
معاونین محترم تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی ...

سلام علیکم

احتراما به استحضار می‌رساند، دستورالعمل اخذ مصوبه کمیته اخلاق در ارزیابی بالینی وسایل پزشکی با توجه به لزوم رعایت استانداردها و اصول اخلاق در پژوهش در اینگونه مطالعات و ضرورت اخذ مجوزهای لازم از اداره کل تجهیزات پزشکی، کمیته اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی و ثبت در سامانه ثبت کارآزمایی‌های بالینی ایران، موضوع در شانزدهمین جلسه کمیته ملی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی با حضور نمایندگان اداره کل تجهیزات پزشکی مطرح و دستورالعملی در این خصوص در ۶ بند و ۷ تبصره با کد IR.NREC.016.1398.13 جهت ابلاغ به کلیه دانشگاه‌ها، دانشکده‌ها، پژوهشگاه‌ها، مراکز تحقیقاتی، بیمارستان‌ها و سایر سازمان‌های ذیربط تدوین و تصویب شد. لذا با توجه به حساسیت موضوع و الزامی بودن رعایت موارد مطروحه در دستورالعمل پیوست، خواهشمند است دستور فرمایید اقدامات لازم جهت اطلاع‌رسانی مناسب به مسئولین کلیه شرکت‌های تولید کننده و وارد کننده وسایل و تجهیزات پزشکی و نظارت دقیق بر حسن اجرای دستورالعمل مذکور صورت گیرد.



دکتر رضا ملک زاده
معاون تحقیقات و فناوری

دستورالعمل اخذ مصوبه کمیته اخلاق در ارزیابی بالینی وسایل پزشکی

این دستورالعمل به عنوان سند تکمیلی سایر ضوابط و دستورالعمل‌های کشوری مصوب برای انجام پژوهش‌های علوم پزشکی و به منظور شفاف‌سازی و تسهیل فرایند بررسی پروتکل‌های کارآزمایی بالینی وسایل پزشکی است که در حیطه‌ی وظایف اداره کل تجهیزات پزشکی قرار می‌گیرند، تدوین گردیده است.

۱- کلیه مدارک و مستندات لازم جهت اخذ مجوز ارزیابی بالینی و ضامتهای مربوطه مطابق با بند ۳ دستورالعمل اخذ مجوز ارزیابی بالینی توسط نماینده ارزیابی بالینی به اداره کل تجهیزات تحویل می‌گردد.

۲- پس از ارجاع مستندات مندرج در بند ۱ به اداره کل تجهیزات پزشکی و بررسی اسناد و و داوری در کارگروه ارزیابی بالینی اداره کل، آخرین ویرایش طرح پیشنهادی به همراه ضامتهای مربوطه از سوی اداره کل به کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه علوم پزشکی محل اجرای مطالعه ارسال می‌شود.

تبصره ۱: کارگروه ارزیابی بالینی اداره کل تجهیزات پزشکی، طرح پیشنهادی را به لحاظ نوع ارزیابی و فاکتورهای بالینی موید اثربخشی و کارایی و عملکرد وسیله پزشکی مورد بررسی قرار می‌دهد.

تبصره ۲: تعداد دفعات لازم جهت ارزیابی یک طرح پیشنهادی در جلسات کارگروه ارزیابی بالینی به منظور اخذ تاییدیه کارگروه، بستگی به کیفیت طرح و ارائه اسناد مورد نیاز جهت بررسی خواهد داشت و محدودیتی در این زمینه وجود ندارد.

۳- کمیته اخلاق در پژوهش دانشگاه مربوطه باید طرح‌های پیشنهادی موضوع این دستورالعمل را خارج از نوبت و در اولین جلسه‌ی کمیته‌ی دانشگاه مطرح و مورد ارزیابی قرار داده و تاییدیه‌های مربوطه را برای کارگروه ارزیابی بالینی اداره کل تجهیزات پزشکی ارسال نماید. مدت زمان پاسخگویی کمیته اخلاق حداکثر یک ماه می‌باشد.

تبصره ۱: کمیته اخلاق دانشگاه پس از بررسی و تأیید ملاحظات اخلاقی کارآزمایی، باید عبارت "شروع ارزیابی صرفاً منوط به اخذ مجوز ارزیابی بالینی اداره کل تجهیزات پزشکی (CEA) می‌باشد" را در ذیل مصوبه خود درج نماید.

تبصره ۲: در صورت اعتراض اداره کل نسبت به نتایج و تغییرات اعمال شده در طرح پیشنهادی طی بررسی موضوع در کمیته 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 ملی اخلاق، موضوع در جلسه کمیته ملی مطرح و تصمیم‌گیری می‌شود.

تبصره ۳: در مصوبات صادره توسط کمیته‌های اخلاق در پژوهش جهت ارزیابی بالینی وسایل پزشکی، صراحتاً باید ذکر شود که صرفاً درخواست ارزیابی بالینی وسایل پزشکی که توسط اداره کل تجهیزات پزشکی به کمیته اخلاق ارجاع شده باشد، قابل بررسی می‌باشند.

۴- در صورتیکه ارزیابی بالینی از نوع مطالعه بالینی باشد، مجری طرح باید پس از اخذ تأییدیه کمیته اخلاق نسبت به ثبت طرح پیشنهادی در سامانه مرکز ثبت کارآزمایی‌های بالینی (WWW.irct.ir) اقدام و شماره ثبت مربوطه را به اداره کل اعلام نماید.

تبصره ۱: اداره کل تجهیزات پزشکی پس از دریافت مصوبه کمیته اخلاق برای ارزیابی‌های مشمول مصوبه اخلاق و یا شماره ثبت IRCT برای ارزیابی بالینی از نوع مطالعه بالینی و مطابقت مندرجات ثبت شده با طرح پیشنهادی مصوب نهایی و نیز تکمیل تمامی مدارک مورد نیاز از سوی شرکت متقاضی، براساس ضوابط جاری نسبت به صدور مجوز شروع مطالعه بالینی اقدام می‌نماید.

تبصره ۲: اداره کل تجهیزات پزشکی یک نسخه از طرح پیشنهادی نهایی مصوب را به همراه مجوز صادره به دبیرخانه کمیته ملی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی ارسال خواهد کرد.

۵- کمیته ملی اخلاق در پژوهش باید حداکثر ظرف دو هفته پس از وصول طرح پیشنهادی نهایی و مجوز اداره کل تجهیزات برای ارزیابی‌های موضوع این دستورالعمل، یک نفر ناظر اخلاقی واجد شرایط تعیین و به اداره کل تجهیزات معرفی نماید.

۶- شروع انجام ارزیابی بالینی براساس طرح پیشنهادی منوط به طی مراحل فوق و اخذ مجوز انجام ارزیابی بالینی از اداره کل تجهیزات پزشکی می‌باشد و در غیر این صورت هرگونه اقدام در این خصوص فاقد وجاهت قانونی است و تخلف پژوهشی محسوب می‌گردد.

این دستورالعمل در ۶ بند و ۷ تبصره، در شانزدهمین جلسه‌ی کمیته ملی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی مورخ ۱۳۹۸/۱/۲۰ تصویب گردید.

فرایند اخذ مصوبه کمیته اخلاق در ارزیابی بالینی وسایل و تجهیزات پزشکی

