

بسمه تعالی



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی کرمانشاه
معاونت تحقیقات و فناوری

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی همدان
ثبت در رایانه معاونت تحقیقات و فناوری
نمبسماره: ۱۰۴۶۸ تاریخ: ۱۳۹۲/۲/۲۴
واحد انبسماد گننده: دبیرخانه معاونت تحقیقات و فناوری



تفاهم نامه راه اندازی نظام ثبت بیماری گلومرولونفریت در دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمانشاه

مشخصات طرفین قرارداد

به منظور توسعه و اجرای برنامه ثبت ملی بیماری ها و پیامدهای سلامت ، تفاهم نامه ای فی ما بین جناب آقای دکتر سید مهدی حسینی به عنوان مسئول راه اندازی برنامه ثبت بیماری گلومرولونفریت در دانشگاه علوم پزشکی همدان به نشانی همدان، میدان قائم، بلوار ارم، مرکز آموزشی درمانی شهید بهشتی ، مرکز تحقیقات ارولوژی و نفرولوژی از این پس طرف اول نامیده می شود و از سوی دیگر دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمانشاه به نمایندگی به عنوان نماینده برنامه ثبت گلومرولونفریت به آدرس بلوار شهید بهشتی ساختمان شماره ۲ معاونت تحقیقات و فناوری که از این پس طرف دوم نامیده می شود، منعقد می گردد.

ماده (۱) تعاریف

۱-۱- برنامه ثبت گلومرولونفریت

مجموعه سازمان یافته ای است که یافته های بالینی، آزمایشگاهی و پاتولوژیک بیماران مبتلا به گلومرولونفریت از جمله ویژگی های پاتولوژیک نمونه بیوپسی: شامل تعداد گلومرول و تعداد کرسنت ها، وضعیت بالینی از جمله: وضعیت نفریت حاد یا مزمن، وضعیت دیابت و وضعیت درگیری ریه جهت جمع آوری داده استفاده میشود و این برنامه، برای کلیه بیماران مبتلا در سطح استان (طبق تعریف مورد)، نیز مراجعات پیگیری بیماران، منطبق با اهداف علمی، بالینی و یا مدیریتی برنامه انجام می شود.



۱-۲- تعریف مورد:

بطور آینده نگر تا ۲ سال آینده تمام بیماران مراجعه کننده به بیمارستان شهید بهشتی و بعثت همدان، کلینیک فجر انقلاب شهر ایلام، بیمارستان توحید سنندج و کلینیک بوستان کرمانشاه و بیمارستان قائم (عج) اسدآباد که توسط بیوپسی کلیه تشخیص قطعی داشتند مورد بررسی قرار خواهند گرفت مشمول این برنامه ثبت خواهند بود. تعریف بیمار مبتلا به گلومرولونفریت: تمام بیمارانی که توسط بیوپسی کلیه تشخیص قطعی داشتند.

۱-۳- نحوه جمع آوری داده برای ثبت:

ابتدا بیمار بر اساس علائم بالینی و آزمایشات مانند ادم، پروتئینوری، هماجوری و افزایش کراتینین، با تشخیص احتمالی گلومرولونفریت تحت بیوپسی کلیه در بیمارستان قرار می گیرد و در آنجا فرم مخصوص بیوپسی مربوط به اطلاعات پایه بیمار (دموگرافیک، بالینی و آزمایشگاهی) توسط اساتید یا رزیدنت های نفرولوژی، برای بیمار پر می شود. سپس اطلاعات این فرم ها توسط کارشناسان آموزش دیده در نرم افزاری که بدین منظور طراحی خواهد شد وارد می شود. بیماران (تازه بیوپسی شده اند) جهت پیگیری درمان، در فواصل نه ماه تا یک سال تحت پیگیری قرار خواهند گرفت. بیماران برای پیگیری به درمانگاه نفرولوژی بیمارستان ها یا کلینیک ها مراجعه می کنند و یا بصورت تلفنی تحت پیگیری قرار می گیرند. در آنجا فرم پیگیری بیماران گلومرولونفریت (شامل نوع درمانهای تجویز شده، پیگیری بالینی و آزمایشگاهی بیماران، پاسخ به درمانی باشد) تکمیل خواهد شد و توسط کارشناسان آموزش دیده وارد نرم افزار می شود. همچنین به صورت دوره ای و رندوم، اطلاعات بیماران توسط اعضای کمیته راهبردی چک خواهد شد. گزارش پیشرفت کار و نیز مقالات منتج از ریجستری به صورت دوره ای به اطلاع معاونت محترم تحقیقات و فناوری خواهد رسید.

ماده ۲) موضوع تفاهم نامه

- ۱-۲- مشارکت علمی و اجرایی در راه اندازی نظام ثبت بیماران مبتلا به گلومرولونفریت
- ۲-۲- انتقال تجارب و دانش تخصصی در جهت استفاده موثر از یافته های این برنامه به منظور بهبود کیفیت مراقبت بیماران

ماده ۳) تعهدات طرف اول

- ۱-۳- ارائه مشاوره در شناسایی مورد بیماری؛
- ۲-۳- ارائه فرم های ثبت اطلاعات، دستورالعمل ها و اطلاع رسانی به موقع به طرف دوم در خصوص بازبینی های انجام شده بر روی فرم ها؛
- ۳-۳- ارائه مشاوره و آموزش لازم برای تکمیل فرم های ثبت اطلاعات به صورت دستی؛



۳-۴- ارائه دسترسی های لازم برای ثبت اطلاعات بصورت الکترونیک در سامانه اختصاصی ثبت گلوپروولونفریت و آموزش اولیه؛

۳-۵- ارائه مشاوره در خصوص نظارت مؤثر بر فرایند ثبت و داده های آن در مرکز طرف دوم؛

۳-۶- فراهم کردن پشتیبانی فنی برای تعامل کاربران با سامانه الکترونیک ثبت؛

۳-۷- انجام کنترل های کیفی بر روی داده های ثبت شده توسط طرف دوم و تأیید آنها؛

۳-۸- فراهم آوردن زمینه استفاده از داده ها برای طرف دوم طبق ماده ۵ این تفاهم نامه که به تأیید هر دو طرف قرار خواهد گرفت؛

ماده ۴) تعهدات طرف دوم

۴-۱- شناسایی همه بیماران مشمول ثبت مراجعه کننده به بیمارستان و جمع آوری اقلام اطلاعاتی مشخص شده در فرم های مصوب برنامه ثبت؛

۴-۲- ثبت به موقع همه داده های مورد نیاز مربوط به هر بیمار در سامانه ثبت؛

۴-۳- تعیین حداقل یک فرد واجد شرایط با مدرک تحصیلی مشخص برخوردار از مهارت کافی برای کار با کامپیوتر و آشنا به اصطلاحات پزشکی به عنوان رجیسترر برای انجام امور جمع آوری داده و ثبت اطلاعات در سامانه ثبت و معرفی به طرف دوم و پیگیری بیماران؛

۴-۴- تأمین حداقل شرایط زیرساختی لازم شامل یک دستگاه کامپیوتر و خط اینترنت با سرعت مناسب را برای ثبت توسط ثبت کنندگان در بخش؛

۴-۵- تأمین شرایط لازم برای دسترسی ناظرین کیفی تعیین شده توسط طرف اول به کلیه اسناد پزشکی مرتبط، پرسشنامه ها، فرم ها و داده های نرم افزار ثبت

۴-۶- همکاری با طرف اول در نظارت و ارزیابی اجرای برنامه درخصوص کامل بودن پوشش برنامه برای شناسایی موارد مشمول

۴-۷- طرف دوم موظف است تا موافقت های لازم و امکانات ضروری را در زمینه های اداری، اجرایی و اخلاقی را برای اجرای فرایند ثبت بیماران از واحدهای ذیربط اخذ نماید. لذا طرف اول هیچ گونه مسئولیت حقوقی یا کیفری به علت عدم کسب مجوزهای لازم برای مشارکت طرف دوم با این برنامه ندارد؛

۴-۸- با توجه به پشتیبانی وزارت متبوع از برنامه ثبت گلوپروولونفریت، طرف دوم تفاهم ملزم به رعایت مالکیت معنوی طرف اول می باشد و نباید بدون اجازه رسمی طرف اول "فرم های ثبت اطلاعات" را منتشر کند یا در اختیار سایر افراد و مراکز قرار دهد؛



۹-۴- طرف دوم می تواند با رعایت شرایط مندرج در ماده ۵ این تفاهم نامه از نتایج حاصل از داده های ثبت با هماهنگی طرف اول و وزارت متبوع برای تحقیقات و برنامه ریزی لازم در زمینه سلامت این بیماران استفاده نماید.

۱۰-۴- طرف دوم موظف است در صورت استفاده از داده ها، طبق شرایط مندرج در ماده ۵ این تفاهم نامه، و انتشار هر گونه مقاله یا سایر انتشارات حاصل از تحقیقات بر اساس داده های ثبت شده خویش، تحت نظر وزارت متبوع و طرف اول عنوان مصوب برنامه ثبت گلومرولونفریت به فارسی یا لاتین را به تناسب، در بخش تشکر و قدردانی یعنی acknowledgement درج نماید؛

۱۱-۴- شرکت نماینده برنامه ثبت در کمیته های راهبردی برنامه ثبت گلومرولونفریت و رعایت مصوبات کمیته؛

۱۲-۴- رعایت تمامی موارد ثبت شده در برنامه عملیاتی وزارت متبوع در صورت لزوم؛

۱۳-۴- طرف دوم موظف است کلیه دستورالعمل کنترل کیفیت، دستورالعمل اجرایی یا سایر دستورالعمل های تدوین شده توسط طرف اول را اجرا نماید؛

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

۱-۵- کلیه داده های برنامه ثبت گلومرولونفریت مشمول شرایط معمول برای حفظ محرمانگی داده های بیماران و حفظ حریم شخصی آنها می باشد. لذا همه افراد همکار از هر دو طرف اول و دوم که به نوعی دسترسی به داده های بیماران دارند، موظف رعایت تعهدنامه حفظ محرمانگی اطلاعات بیماران می باشند.

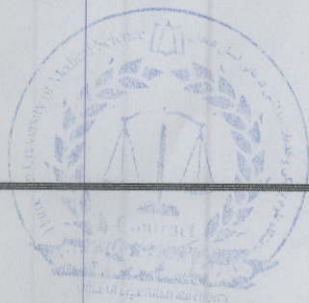
۲-۵- مالکیت معنوی مجموعه داده های ثبت گلومرولونفریت متعلق به این برنامه و طرف اول بوده اما طرف دوم طبق شرایط مندرج در بندهای بعدی می تواند از این داده ها استفاده نماید.

۳-۵- با توجه به حمایت وزارت متبوع از این برنامه طرف دوم نمی تواند بدون کسب اجازه وزارت متبوع از داده های ثبت شده توسط خود استفاده نماید.

۴-۵- طرف اول موظف است، امکان دسترسی برای گزارش گیری از اطلاعات ثبت شده توسط طرف دوم را در سامانه الکترونیک برای طرف دوم فراهم نماید.

۵-۵- طرف اول موظف است بعد از بررسی درخواست کتبی طرف دوم و تأیید آن داده های مورد نیاز طرف دوم را از مجموعه داده ها، در اختیار طرف دوم قرار دهد.

۶-۵- باتوجه به مفاد فوق، بطور کلی، هر مرکز همکار می تواند طبق شرایط مشخص شده فوق از داده های خودش در برنامه ثبت، در تحقیقات و تولید مقاله استفاده کرده و هیچ اجبار یا شرایط خاصی برای درج اسامی افراد از سایر مراکز همکار که به ثبت داده می پردازند، به عنوان نویسنده وجود ندارد، مگر افرادی که شرایط نویسندگی را طبق نظر مجلات علمی دارا می باشند.



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

ماده (۷) مدت تفاهم نامه

این تفاهم نامه از تاریخ امضاء و مبادله به مدت سه سال معتبر است و مبنای انعقاد کلیه قراردادهای بعدی مرتبط با آن خواهد بود و در صورت تمایل و تداوم فعالیت های مشترک قابل تمدید است.

ماده (۸) سایر موارد و حل اختلاف

۸-۱- در صورت بروز اختلاف در اجرای مفاد قرارداد، موضوع به کمیسیون ماده ۹۴ آیین نامه مالی معاملاتی دانشگاه ارجاع و کمیسیون مذکور می بایست ظرف مدت ۶ ماه نسبت به بررسی موضوع و صدور رای اقدام نماید و رای صادره از کمیسیون حل اختلاف برای طرفین لازم الاجرا و لازم الاتباع می باشد.

تبصره ۱: با عنایت به ماده ۴۸۵ قانون آیین دادرسی مدنی طرفین توافق نمودند رای صادره از کمیسیون ۹۴ آیین نامه مالی و معاملاتی دانشگاه از طریق دفتر دادگاه های عمومی و حقوقی ابلاغ و اجرا می گردد.

تبصره ۲: تعبیر و تفسیر مفاد قرارداد برعهده دفتر حقوقی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات درمانی ابن سینا همدان می باشد.

۸-۲- در صورتی که علیرغم انجام کامل تعهدات از جانب طرف اول، طرف دوم به هر دلیل از هر یک از تعهدات خود عدول و/یا قرارداد را پیش از موعد سه ساله فسخ نماید، ملزم به پرداخت خسارات وارده به طرف اول، به تشخیص هیئت حکمیت سه نفره مورد اشاره در بند ۸-۱ و به میزان تعیین شده توسط این هیئت می باشد.

۸-۳- این تفاهم نامه از هر حیث از مقررات عمومی حاکم بر جمهوری اسلامی ایران تبعیت می نماید.

ماده (۹) این تفاهم نامه در دو نسخه ۹، ماده و ۴۰ بند در تاریخ ۱۴۰۲/.../... به امضاء طرفین رسید و (کلیه نسخ حکم واحد را دارد) از تاریخ امضاء معتبر می باشد.



<p>دکتر..... فوق تخصص نفرولوژی</p> <p>تاریخ: مهر و امضاء</p> 	<p>دکتر سیروس جلیلی معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه</p> <p>تاریخ: مهر و امضاء</p> 
<p>آدرس مرکز ثبت: شماره تلفن:</p>	<p>آدرس: بلوار شهید بهشتی ساختمان شماره ۲ معاونت تحقیقات و فناوری شماره تلفن: ۰۸۳-۳۸۳۸۴۱۸۵</p>
<p>دکتر سید مهدی حسینی نماینده برنامه ثبت گلو مرونوفریز</p> <p>تاریخ: مهر و امضاء</p> 	<p>دکتر رضا شکوهی معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی همدان</p> <p>تاریخ: مهر و امضاء</p> 
<p>آدرس مرکز ثبت: همدان، بلوار ارم، بیمارستان شهید بهشتی، مرکز تحقیقات ارولوژی نفرولوژی شماره تلفن: ۰۸۱-۳۸۳۸۰۰۹۲</p>	<p>آدرس معاونت: همدان، میدان پیژوهش، خیابان شهید فهمیده، ستاد دانشگاه علوم پزشکی، طبقه ۴ شماره تلفن: ۰۸۱-۳۱۳۱۴۰۵۸</p>

