



دانشگاه علوم پزشکی

خدمات بهداشتی درمانی استان همدان

معاونت تحقیقات و فناوری

تاریخ: ۱۴۰۴/۱۲/۹

شماره: ۶۰۰/۱۱۲۴

پیوست:



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمانشاه

معاونت تحقیقات و فناوری

به نام خدا

### تفاهم نامه راه اندازی نظام ثبت بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD

#### ماده ۱- کلیات

نظر به اهمیت نظام ثبت بیماری و پیامدهای سلامت به عنوان ابزاری مؤثر برای ارائه مراقبت جامع و بالطبع تأثیر آن در نظام سلامت و تحقیقات علوم پزشکی و بهداشت ارتقا و ایجاد برنامه های ثبت مورد توجه جدی قرار گرفته است در همین راستا این تفاهم نامه بین معاونت تحقیقات و فن آوری دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه به نمایندگی دکتر زهره رحیمی و معاونت تحقیقات و فن آوری دانشگاه علوم پزشکی همدان به نمایندگی دکتر علیرضا سلطانیان منعقد گردیده و طرفین ملزم و متعهد به اجرای مفاد آن میباشند.

#### ماده ۲-اهداف:

- ۱- توسعه زیر ساختهای لازم جهت راه اندازی و استقرار نظام واحد ثبت اطلاعات بالینی حوزه بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD در کشور
- ۲- به دست آوردن اطلاعات جمعیتی لازم جهت سیاست گذاریهای بهداشت و درمان کشور
- ۳- به دست آوردن اطلاعات پایه جهت بررسی میزان شیوع و فاکتورهای خطر اندیکاسیون های بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD در سالهای آینده
- ۴- بررسی میزان شیوع و فاکتورهای خطر عوارض بعد از بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD و ارزیابی استراتژیهای درمانی
- ۵- مشارکت در اجرای طرحهای ملی و بین المللی مبتنی بر ثبت اطلاعات حوزه بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD
- ۶- مشارکت در توسعه و ارتقای شبکه علمی و همکاریهای بین گروهی در سطح کشور
- ۷- مشارکت در توسعه اطلاع رسانی و ترویج برنامه های ثبت موجود در کشور

#### ماده ۳- موضوع:

- ۱- مشارکت علمی و اجرایی در راه اندازی سیستم ثبت اطلاعات حوزه بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD در استان همدان
- ۲- مشارکت در توسعه و ارتقای شبکه علمی بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD در سطح کشور

#### ماده ۴- روش اجرا:

- ۱- روند علمی و اجرایی برنامه بر اساس مصوبه کمیته راهبردی رجیستری بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه انجام خواهد شد کلیه اطلاعات مورد نیاز ارائه خواهد شد.

#### ماده ۵ مدت زمان:

زمان قرارداد از تاریخ ۱۴۰۴/۱۱/۰۱ لغایت ۱۴۰۶/۱۱/۰۱ به مدت ۲۴ ماه خواهد بود.



۸- نویسنده اول / مسئول بر اساس توافق به عمل آمده در کمیته راهبردی مشخص خواهند شد.

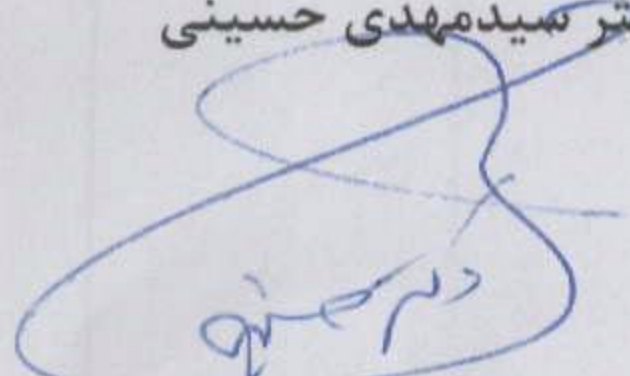
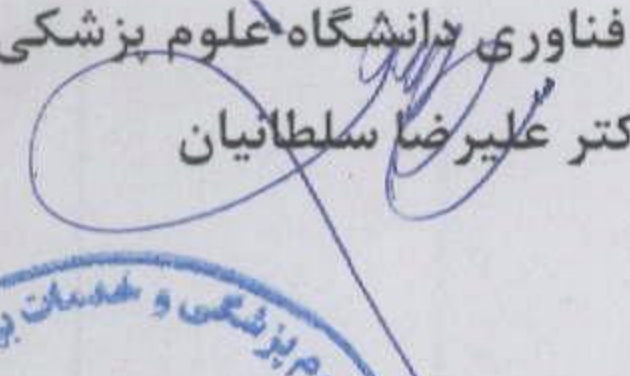
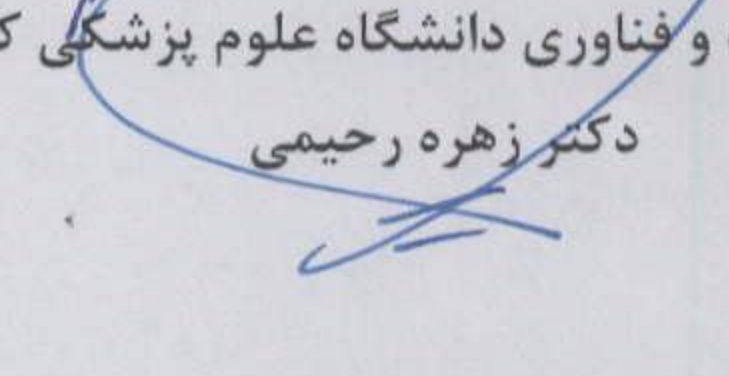
۹- دستورالعمل انتشار و تحویل داده ها برای انجام تحقیقات و مصارف دیگر را مطابق با الزامات و پروتکل‌های انتشار داده اجرا نماید.

۱۰- اصول اخلاق، پزشکی دستورالعملها و راهنماهای اخلاق در پژوهش مصوب وزارت بهداشت را در تمام مراحل نظام ثبت رعایت نماید.

ماده ۷ سایر موارد:

۱- یک نماینده از طرف هر یک از طرفین مسئولیت اجرای تفاهم نامه را بر عهده خواهند داشت.

۲- این تفاهم نامه در ۳ نسخه و ۷ ماده در تاریخ به امضا طرفین رسیده و از تاریخ امضاء معتبر میباشد.

<p>مسئول ثبت دانشگاه علوم پزشکی همدان دکتر شهید مهدی حسینی</p> 	<p>مسئول ثبت دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه دکتر مهدی مرادی نظر</p> 
<p>معاون تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی همدان دکتر علیرضا سلطانیان</p> 	<p>معاون تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه دکتر زهره رحیمی</p> 



ماده ۶- تعهدات طرفین:

الف - تعهدات معاونت تحقیقات و فن آوری دانشگاه علوم پزشکی کرمانشاه

۱- ارائه کلیه الزامات و استانداردها در زمینه راه اندازی و گسترش برنامه ثبت بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD و پیگیری آن بر اساس مصوبه کمیته راهبردی کرمانشاه

۲- نظارت بر عملکرد و اجرای نظام ثبت بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD مطابق با دستورالعملهای کمیته راهبردی کرمانشاه

۳- ارسال گزارش ها و تلاش جهت توسعه و بهبود روند ثبت اطلاعات در حوزه بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD جهت ارتقای کیفی آنها

۴- حفظ محرمانگی داده های موجود در بانک اطلاعاتی در سطوح امنیتی نرم افزاری و سخت افزاری

ب - تعهدات تیم بیماران مرحله ی آخر نارسایی کلیوی ESRD دانشگاه علوم پزشکی همدان

۱- کمیته راهبردی ثبت (در سطح دانشگاه) را مطابق با دستورالعمل های ذکر شده در فرم پیشنهاد راه اندازی نظام ثبت بیماری ها تشکیل داده و سیاست ها و دستورالعمل های اجرایی داخلی برنامه ثبت مذکور را تهیه و اجرا نماید.

۲- کلیه پروتکل ها دستورالعمل ها و فرآیندهای تبیین شده از سوی کمیته راهبردی کرمانشاه را رعایت نماید.

ج - شرایط استفاده از داده های جمع آوری شده:

هر دانشگاه مالک داده های ثبت شده در سطح آن دانشگاه است و در صورت توافق به شکل زیر داده ها به اشتراک گذاشته شده و جهت کاربردهای پژوهشی مشترک استفاده میشود:

۱- سالانه دو بار مشخصات داده های جمع آوری شده اعلام فرصت داده میشود و طرحهای پژوهشی که بر استفاده از داده های جمع آوری شده استوار است جمع آوری میشود.

۲- اعضای کمیته راهبردی نظام ثبت بیماری میتوانند در این رقابت شرکت کنند.

۳- طرحهای پیشنهادی داوری میشوند.

۴- در شرایط مساوی اولویت با طرح پیشنهادی اعضای کمیته راهبردی نظام ثبت بیماری است.

۵- طرح های منتخب به کمیته راهبردی نظام ثبت بیماری ارائه و بین یک تا سه نفر از کسانی که شرکت فعال در جمع آوری داده ها داشته اند به ترتیب میزان مشارکت به همکاران پروژه مصوب اضافه می شوند.

۶- اسامی به نوعی بین طرح ها توزیع میشوند که همه کسانی که در جمع آوری مشارکت فعال داشته اند، سهمی داشته باشند.

۷- همکارانی که از کمیته راهبردی نظام ثبت بیماری به طرح های منتخب اضافه میشوند باید همه شروط نویسنده بودن را داشته باشند تا در مقالات اسم ایشان ذکر شود.

