



بسم تعالی



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی استان گیلان

سخاونت تحقیقات و فناوری

۱۴۰۳/۱۲/۱۸
شماره: ۱۳۱۳۲۱۴۰۴۳

تفاهمنامه همکاری در ثبت ملی بیماری منیر

ماده ۱- کلیات:

نظر به اهمیت و نقش نظام ثبت بیماری‌ها و پیامدهای سلامت به عنوان ابزاری موثر برای ارائه مراقبت جامع و بالطبع تأثیر آن در نظام سلامت، گسترش تحقیقات علوم پزشکی و بهداشتی، و ایجاد زمینه همکاری تحقیقاتی شبکه‌ای، راه اندازی و ارتقای برنامه‌های ثبت اموی ضروری به نظر می‌رسد. در همین راستا و به منظور توسعه برنامه ثبت ملی بیماری منیر (رجیستری بیماری منیر در دانشگاه علوم پزشکی گیلان و کل کشور)، این تفاهم‌نامه بین معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی گیلان به نمایندگی جناب آقای دکتر شادمان نعمتی به عنوان مجوری برنامه ثبت به نشانی رشت، خیابان امام خمینی، میدان دکتر حشمت، خیابان ۱۷ شهریور، مرکز آموزشی درمانی امیرالمؤمنین، مرکز تحقیقات بیماری‌های گوش و حلق و بینی که از این پس طرف اول نامیده می‌شود، و معاونت تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد به نمایندگی سوکار خانم دکتر زهرا داشت به عنوان همکار برنامه ثبت به نشانی شهرکرد، خیابان پرستار، مرکز آموزشی درمانی آیت الله کاشانی که از این پس طوف دوم نامیده می‌شود، منعقد می‌گردد و طرفین ملزم و متعهد به اجرای مفاد آن می‌باشند.

ماده ۲) تعاریف

۱-۱- برنامه ثبت ملی بیماری منیر (Meniere's Syndrome):
مجموعه سازمان یافته‌ای است که از روش‌های مختلف مطالعات مشاهده‌ای برای جمع آوری مجموعه واحد و مشخصی از داده‌ها استفاده می‌کند. این برنامه، برای بیماران مراجعه کننده به یک مرکز درمانی و با شرایط بیماری (طبق تعریف مورد)، شرایط همراه، تشخیص‌ها و اقدامات درمانی و نیز مراجعات پیگیری بیماران، منطبق با اهداف علمی، بالینی و یا مدیریتی برنامه انجام می‌شود.

۲-۲- تعریف مورده:

به طور آینده نگر تمامی بیماران (بدون محدودیت سنی و جنسی) با ملت ایرانی و غیر ایرانی که تبعه کشور جمهوری اسلامی ایران باشند و با تشخیص بیماری منیر از دست کم شش ماه قبل بر اساس داشتن تریاد سرگیجه، وزوز گوش، کاهش شنوایی بد و خوب شونده، و احساس فشار در گوش همراه با داشتن حداقل یک نوار گوش (PTA) که کاهش شنوایی low tone یا flat را نشان دهد، مشمول برنامه ثبت خواهند بود.

۲-۳- اقلام اطلاعاتی برای ثبت:

در نظام ثبت ملی بیماری منیر، اقلام اطلاعاتی مورد نیاز و مصوب، در قالب فرم‌های اطلاعاتی طراحی می‌شود. استانداردسازی و متحددالشكل نمودن این فرم‌ها از نظر اقلام اطلاعاتی و مفاهیم ترمینولوژیک امکان استفاده گستره از اطلاعات و مبالغه داده‌ها در سیستم‌های اطلاعاتی مختلف را می‌سازد. فرم‌های ثبت اطلاعات بیماری منیر شامل موارد ذیل می‌باشند:
بخش اول شامل مشخصات دموگرافیک و اطلاعات بیماری شامل سن، جنس، گوش درگیر، علایم ماضی (سرگیجه)، کم شنوایی، وزوز و پری گوش، تعداد حملات و شدت بیماری، سابقه بیماری و تروما، شرح حال دارویی، مصرف سیگار، الکل و نمک در بیماران، بدترین آستانه شنوایی و ECochG و تشخیص بیماری منیر است.

بخش دوم جهت بررسی کیفیت زندگی بیماران مبتلا به منیر پرسشنامه اختصاصی یعنی پرسشنامه کیفیت زندگی (MDPSI Meniere's Disease Patient-Oriented Severity Index)

ماده ۳- موضوع تفاهم نامه

مشارکت علمی و اجرایی در راه اندازی و اجرای برنامه ثبت ملی بیماری منیر دانشگاه علوم پزشکی گیلان در جهت استفاده از آن به منظور بهبود کیفیت مراقبت از بیماران مبتلا به منیر و استفاده از پایگاه داده‌ها برای مقاصد پژوهشی

نشانی: گیلان- رشت- بلوار نامجو- خیابان شهید سیادتی- رویروی مرکز آموزشی درمانی ۱۷ شهریور

کد پستی: ۴۱۴۴۶-۶۶۹۴۹ وب سایت: www.gums.ac.ir

تلفن: ۳۳۳۳۵۸۲۱- ۳۳۳۳۶۳۹۴ فاکس: ۳۳۳۳۶۳۹۵



بسه تعالی



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی استان کیلان

سازمان تحقیقات و فناوری

تاریخ:

شماره:

ماده ۴- مدت تفاهم نامه

این تفاهم نامه از تاریخ امضاء و مبارله به مدت دو سال معتبر است و مبنای انعقاد کلیه قراردادهای بعدی مرتبط با آن خواهد بود. این زمان با توافق طرفین قابل تمدید می باشد.

ماده ۵- تعهدات طرفین

الف- تعهدات طرف اول

۱. تدوین دستورالعمل های اجرایی برنامه ثبت، رعایت و نظارت بر عملکرد و اجرای برنامه ثبت بیماری ها مطابق با دستورالعمل های وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی
۲. ارائه مشاوره در شناسایی موارد بیماری
۳. ارائه فرم های ثبت اطلاعات و اطلاع رسانی به موقع به طرف دوم درخصوص بازبینی های انجام شده بر روی فرم ها
۴. ارائه مشاوره و آموزش لازم برای تکمیل فرم های ثبت اطلاعات
۵. فراهم کردن نرم افزار و ارائه دسترسی های لازم برای ثبت اطلاعات بصورت الکترونیک در سامانه اختصاصی ثبت ملی بیماری منیبر
۶. ارائه مشاوره در خصوص نظارت موثر بر فرآیند ثبت و داده های آن در مرکز طرف دوم
۷. فراهم کردن پشتیبانی فنی برای تعامل کاربران با سامانه الکترونیک ثبت
۸. انجام کنترل های کیفی بر روی داده های ثبت شده توسط طرف دوم و تایید آنها
۹. فراهم آوردن زمینه استفاده از داده ها برای طرف دوم طبق ماده ۶ این تفاهم نامه که مورد تایید هر دو طرف قرار خواهد گرفت.
۱۰. به رسمیت شناختن و رعایت حقوق معنوی طرف دوم در نتایج حاصل از تحقیقات مشترک بر روی داده ها

ب- تعهدات طرف دوم

۱. اجرای دستورالعمل های اجرایی برنامه ثبت
۲. شناسایی بیماران مشمول ثبت مراجعة کننده به بیمارستان / مرکز درمانی و جمع آوری اقلام اطلاعاتی مشخص شده در فرم های مصوب برنامه ثبت
۳. ثبت به موقع همه داده های مورد نیاز مربوط به هر بیمار در سامانه ثبت ملی بیماری منیبر
۴. تعیین حداقل یک یا دو فرد واجد شرایط با مدرک تحصیلی مرتبط، برخوردار از مهارت کافی برای کار با کامپیوتر به عنوان رجیستر (ثبت کننده) برای انجام امور جمع آوری داده و ثبت اطلاعات در سامانه ثبت ملی بیماری منیبر و معرفی رسمی به طرف اول. چنانچه کارشناس ثبت کننده داده تغییر یابد، موضوع باید طی مکاتبه اداری به اطلاع طرف اول برسد.
۵. طرف دوم متوجه می گردد یک دستگاه کامپیوترا، تجهیزات کامپیوترا و نرم افزاری، و دسترسی به اینترنت با سرعت مناسب را برای برنامه ثبت و کارشناس ثبت کننده داده اختصاص دهد.
۶. انجام کنترل های لازم درون سازمانی بر روی فرایند ثبت اطلاعات به منظور تضمین صحت و دقیقت داده های ثبت
۷. تامین شرایط لازم برای دسترسی ناظرین کیفی تعیین شده توسط طرف اول به مدارک و مستندات پزشکی بیماران ثبت شده در فرمت مناسب که چگونگی تامین آن توسط طرف دوم تعیین می شود.
۸. تامین شرایط لازم برای دسترسی ناظرین کیفی تعیین شده توسط طرف اول به تصاویر پزشکی بیماران ثبت شده در فرمت مناسب شامل نوار گوش ECochG با کیفیت که چگونگی تامین آن با توجه به امکانات و زیرساخت های بیمارستان یا مرکز درمانی / مطب مربوطه توسط طرف دوم تعیین می شود.

نشانی: گیلان-رشت-بلوار ناجو- خیابان شهید سیادتی- روبروی مرکز آموزشی درمانی ۱۷ شهریور

گد بستی: ۴۱۴۴۶-۶۶۹۴۹ وب سایت: www.gums.ac.ir بست الکترونیک: research@gums.ac.ir

تلفن: ۳۳۳۳۶۳۹۴-۳۳۳۳۵۸۲۱ فاکس: ۳۳۳۳۶۳۹۵



بسه تعالی

دانشگاه حلوم پزشکی و خدمات بهداشتی دانشگاه استان کیلان



محاوحت تحقیقات و فناوری

تاریخ:

شماره:

٩. همکاری با طرف اول در نظارت و ارزیابی اجرای برنامه درخصوص کامل بودن پوشش برنامه برای شناسایی موارد مشمول در بیمارستان یا مرکز درمانی مربوطه شامل تعیین تعداد از دست رفته به صورت دوره‌ای، علت یابی و تعیین راهکارهای مناسب
١٠. طرف دوم موظف است تا مواقفهای لازم در زمینه‌های اداری، اجرایی و اخلاقی را برای اجرای فرآیند ثبت بیماران در بیمارستان یا مرکز درمانی مربوطه از واحدهای ذیربسط اخذ نماید. لذا طرف اول هیچ‌گونه مسئولیت حقوقی یا کیفری به علت عدم کسب مجوزهای لازم را ندارد.
١١. طرف دوم تفاهم نامه ملزم به رعایت مالکیت معنوی طرف اول می‌باشد و نباید بدون اجازه رسمی طرف اول "فرم‌های ثبت اطلاعات" را منتشر کند یا در اختیار سایر افراد و مراکز قرار دهد.
١٢. طرف دوم با رعایت شرایط مندرج در ماده ٦ این تفاهم‌نامه، می‌تواند از داده‌های ثبت ملی بیماری منیبر برای تحقیقات و برنامه‌ریزی‌های لازم در زمینه سلامت این بیماران استفاده نماید.

ماده ٦- مالکیت معنوی داده‌ها و شرایط استفاده از داده‌ها

١. رعایت اصول اخلاق پزشکی، دستورالعمل‌ها و راهنمای اخلاق در پژوهش مصوب وزارت بهداشت در تمام مراحل اجرای برنامه ثبت الزامی است. کلیه داده‌های برنامه ثبت ملی بیماری منیبر مشمول شرایط معمول برای حفظ محترمانگی داده‌های بیماران و حفظ حریم شخصی آنها می‌باشد. لذا همه افراد همکار از هر دو طرف اول و دوم که به نوعی دسترسی به داده‌های بیماران دارند، موظف به امضای تهدئه‌نامه حفظ محترمانگی اطلاعات بیماران می‌باشند. همچنین در انتشار داده‌ها، باید اصول محترمانگی رعایت شده و ترتیبی اتخاذ گردد که بیماران کاملاً غیرقابل شناسایی باشند. در صورت لزوم و بر حسب ضرورت، نام بیمارستان‌ها نیز می‌تواند محترمانه قلمداد شود. در این قسمت، قوانین کشوری و محلی و نیز نظر مسئولین بیمارستان‌ها باید مدنظر قرار گیرد.
٢. مالکیت معنوی مجموعه داده‌های ثبت ملی بیماری منیبر متعلق به این برنامه بوده اما طرف دوم طبق شرایط مندرج در بندهای بعدی می‌تواند از این داده‌ها استفاده نماید.
٣. طرف دوم می‌تواند از داده‌های ثبت شده توسط خود در تحقیقات و برنامه‌ریزی‌های لازم در زمینه سلامت این بیماران استفاده نماید.
٤. طرف اول موظف است، امکان دسترسی برای گزارش‌گیری از اطلاعات ثبت شده را برای طرف دوم فراهم کند.
٥. طرف دوم می‌تواند فقط پس از انجام هماهنگی رسمی با طرف اول، ارائه درخواست کتبی و تکمیل فرم مصوب درخواست اطلاعات و ارسال پروپوزال، از مجموعه داده‌های ثبت شده توسط سایر مراکز نیز در اهداف پژوهشی و استخراج مقاله از داده‌های مشترک برای پروژه‌های تحقیقاتی چندمرکزی، کشوری و بین‌المللی استفاده نماید.
٦. طرف اول موظف است بعد از بررسی درخواست کتبی و پروپوزال طرف دوم و تایید آن توسط کمیته راهبردی برنامه ثبت، داده‌های مورد نیاز طرف دوم از مجموعه داده‌های ثبت شده توسط سایر مراکز را در اختیار طرف دوم قرار دهد. در این موارد طرف دوم موظف است اسامی یک تا سه فرد پیشنهادی کمیته راهبردی برنامه ثبت و دارای مشارکت فعال در جمع آوری داده را به فهرست همکاران طرح، و در صورت داشتن شرایط نویسنده‌گی در فهرست نویسنده‌گان مقاله مستخرج اضافه نماید. توزیع اسامی پیشنهادی کمیته راهبردی برنامه ثبت در بین طرح‌های استوار بر داده‌های مشترک باید به نحوی باشد تا سهم همه مشارکت کنندگان فعال در جمع آوری داده رعایت شود.
٧. طرف دوم موظف است در صورت استفاده از داده‌های این برنامه ثبت طبق شرایط مندرج در این تفاهم‌نامه، و انتشار هرگونه مقاله یا سایر انتشارات حاصل از تحقیقات براساس این داده‌ها، عنوان مصوب برنامه ثبت ملی بیماری منیبر را به فارسی و لاتین هم در پخش روش کار (Method) و هم در قسمت تشکر و قدردانی (Acknowledgement)، و اسامی افراد سایر مراکز که در فرآیند ثبت ملی بیماری منیبر مشارکت داشتند و از داده‌های استخراج شده آنان استفاده شده است، به تناسب و بر اساس نظر و توافق با مجری برنامه ثبت در مقاله درج نماید.
٨. طرف دوم می‌تواند در صورت صلاحیت پاسخگوی پژوهشگران در منطقه تحت پوشش خود در زمینه درخواست اطلاعات با رعایت مفاد بندهای ١ تا ٧ از این ماده (ماده ٦) باشد.

نشانی: کیلان - رشت - بلوار نامجو - خیابان شوید سیادتی - روپرتوی مرکز آموزشی درمانی ۱۷ شهریور

کد پستی: ٤١٤٤٦-٦٦٩٤٩ | وب سایت: www.gums.ac.ir | پست الکترونیک: research@gums.ac.ir

تلفن: ٣٣٣٣٦٣٩٤ - ٣٣٣٣٥٨٢١ | فاکس: ٣٣٣٣٦٣٩٥



بررسی

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی استان گیلان



ساخت انتشارات و فناوری

تاریخ:

شماره:

ماده ۷- روش اجرا

۱. مشخصات فنی و روش اجرای برنامه پس از امضای تفاهم نامه، به طور دقیق از سوی طرف اول مشخص شده، کلیه اطلاعات مورد نیاز ارائه خواهد شد و مورد توافق طرفین قرار خواهد گرفت.
۲. یک نفر از طرف اول و یک نفر از طرف دوم به عنوان نماینده جهت پیگیری و اجرای تفاهم نامه و قراردادهای فنی مابین تعیین و معرفی می‌شوند.
۳. نماینده‌گان طرفین بر حسب ضرورت، جلسات مشترک داشته و برنامه‌ریزی و هماهنگی‌های لازم را معمول می‌دارند.
۴. کلیه توافق‌های حاصل شده بین نماینده‌گان، صورت جلسه شده و مورد بررسی اعضای کمیته راهبردی برنامه ثبت و در صورت لزوم سازمان‌های ذیربسط (وزارت بهداشت) قرار گرفته و نتیجه حاصله به طرف مقابل اعلام می‌شود.

ماده ۸- کمیته حل اختلاف

در صورت بروز اختلاف مابین طرفین، یک نفر نماینده از سوی طرف اول و یک نفر از سوی طرف دوم و یک نفر داور مرضی‌الطرفین به انتخاب اعضای کمیته راهبردی برنامه ثبت تعیین شده، به حل و فصل مورد اختلاف خواهند پرداخت و تصمیم نهایی بر اساس نظر اکثریت اتخاذ خواهد شد.

ماده ۹- سایر موارد

این تفاهم نامه در ۹ ماده و ۴۲ بند، و در دو نسخه تنظیم و در تاریخ به امضاء رسیده است. کلیه نسخ حکم واحد را دارد و از تاریخ امضاء و ثبت دارای اعتبار است.



طرف دوم



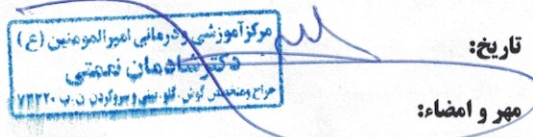
طرف اول

دکتر زهرا دانش

دکتر شادمان نعمتی

نماینده و همکار برنامه ثبت در دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

محرى برنامه ثبت ملی بیماری منیر در دانشگاه علوم پزشکی گیلان



دکتر سید محمد عمرانی

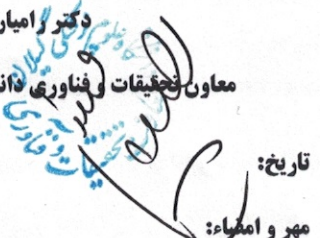
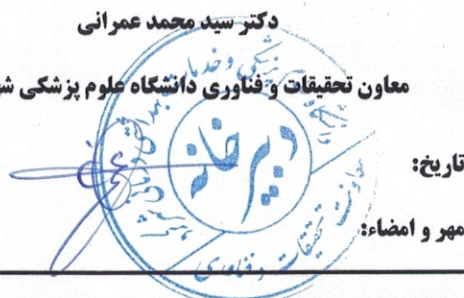
دکتر رامیار فرزان

معاون تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی شهرکرد

معاون تحقیقات و فناوری دانشگاه علوم پزشکی گیلان

۱۴۳,۹,۱۶

تاریخ:
مهر و امضاء:
تاریخ:
مهر و امضاء:



نشانی: گیلان- رشت - بلوار نامجو - خیابان شهید سیادتی - رویروی مرکز آموزشی درمانی ۱۷ شهریور

کد پستی: ۴۱۴۴۶-۶۶۹۴۹ و سایت: www.gums.ac.ir

فکس: ۳۳۳۳۶۳۹۵ - ۳۳۳۳۵۸۲۱