



Утверждаю:

Главный врач

ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»

А.В. Холопов

«07» февраля 2023г.

ПОЛОЖЕНИЕ О ЛОКАЛЬНОМ ЭТИЧЕСКОМ КОМИТЕТЕ

При ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»



1. Общие положения

- 1.1 Локальный этический комитет (далее Комитет) является независимым органом при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2» состоящий из специалистов, ученых, врачей, а также лиц, не имеющих отношения к медицине. Комитет обеспечивает защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследования и выступает для общества гарантом такой защиты, частности путем рассмотрения, утверждения/одобрения протокола исследования, кандидатур исследователей, исследовательских центров, а также материалов и методов, которые предполагается использовать для получения и документирования информационного согласия субъектов исследования.
- 1.2 Комитет призван содействовать соблюдению прав и интересов участников всех биомедицинских, медико-социологических и других научно-исследовательских работ с участием людей в качестве субъектов, этических норм при их проведении. Комитет функционирует на основании Приказа № 139/1 от 27 апреля 2016г. Состав комитета утверждается Главным врачом. Дальнейшие изменения состава Комитета утверждается Главным врачом по представлению председателя Комитета.
- 1.3 В своей деятельности Комитет руководствуется принципам уважения человеческого достоинства, признания автономии личности, справедливости, благополучия и не причинения вреда субъектам исследований, а также компетентности, коллегиальности, объективности и независимости от политических, административно-управленческих, ведомственных, коллегиальных и финансово-экономических влияний, организационной автономии.
- 1.4 Комитет действует в соответствии:
 - Конституцией Российской Федерации, 12 декабря 1993г;
 - Хельсинской декларацией Всемирной медицинской ассоциации, принятой на 18-ой Генеральной Ассамблее ВМА, Хельсинки, Финляндия, июнь 1964г., с дальнейшими принятыми изменениями;
 - рекомендациями комитетов по этике, проводящих экспертизу биомедицинских исследований ВОЗ и EFGCP;
 - рекомендациями Руководящего комитета по биоэтике Совета Европы для членов этических комитетов;
 - федеральным законом «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» от 21 ноября 2011г. N323-ФЗ;
 - федеральным законом «О персональных данных» от 27 июля 2006г. N152-ФЗ, включая изменения;
 - Национальным стандартом РФ ГОСТ-Р 52379-2005 «Надлежащая клиническая практика», утвержденным приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 сентября 2005г № 232-ст;
 - распоряжением Высшей аттестационной комиссии «О порядке проведения биомедицинских исследований у человека», опубликованным в Бюллетеине ВАК (2002, № 3);
 - приказом Министерства здравоохранения РФ от 01 апреля 2016г. № 200н «Об утверждении правил надлежащей клинической практики»;
 - с пунктом 18 статьи 5 Федерального закона от 12 апреля 2010г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»;

- другими действующими международными нормативными актами и актами Российской Федерации, относящимися к деятельности комитетов по этике и проведению клинических исследований, а также настоящим положением и стандартными операционными процедурами (СОП).

- 1.5 Термины и понятия в тексте данного Положения используются в соответствии с Национальным стандартом РФ ГОСТ-Р 523 79-2005 «Надлежащая клиническая практика», утверждённым приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 сентября 2005г № 232-ст., и другими нормативными документами.
- 1.6 Комитет проводит этическую экспертизу биомедицинских, медико-социологических и других научно-исследовательских работ с участием человека в качестве субъекта в рамках спонсируемых проектов, инициативных и докторских работ.
- 1.7 Комитет может взаимодействовать с различными организациями и другими комитетами по этике: заключать соглашения о взаимодействии и сотрудничестве в области развития этической экспертизы и обеспечения ее качества с этическими комитетами.
- 1.8 Место проведения заседаний: г. Томск, ул. Бела Куна, д.3

2. Цель и предмет деятельности

- 2.1 Целью деятельности комитета является обеспечение прав, безопасности и благополучия субъектов биомедицинских, медико-социологических и других научно-исследовательских работ.
- 2.2 Для достижения цели, указанной в пункте 2.1, комитет осуществляет следующие виды деятельности:

- проводит экспертную оценку этических и правовых аспектов клинических, медико-социологических исследований, медицинских испытаний и других научно-исследовательских работ на основании представленных материалов по этим исследованиям с учетом научно-медицинских аспектов независимо от цели исследования (получение данных для государственной регистрации, проверка научных гипотез, подготовка докторской работы). Правовые аспекты включают соблюдение неотъемлемых прав человека и основных свобод в соответствии с международными нормами в области прав человека (права на уважение человеческого достоинства, частной жизни, на автономию, на жизнь и здоровье, на информацию и др.), а также гражданских прав (на получение медицинской помощи и отказ от нее, на информированное согласие, на выбор при оказании медицинской помощи);
- дает рекомендации по поправкам и изменениям по представленной на рассмотрение документации, выносит заключения об одобрении или неодобрении планируемых работ;
- проводит экспертизу дополнений, поправок к протоколам/программам исследований, обеспечивает этическое сопровождение клинических, медико-социологических исследований, медицинских испытаний, научно-исследовательских работ в соответствии с существующими требованиями (клиническое исследование – по правилам GCP и т.д.);
- взаимодействует с заявителями, спонсорами и уполномоченными ими организациями, врачами-исследователями (главным исследователем) в целях обеспечения надлежащего

качества исследований и соблюдения прав пациентов/здоровых добровольцев – участников исследований;

- проводит проверку идущих исследований через промежутки времени, соответствующие степени риска для исследуемых, но не реже, чем один раз в год;
- организует аудит соответствия проводимых исследований этическими правовыми нормами;
- информирует клинические базы, на которых проводятся исследования, регулирующие инстанции, компании-спонсоры и прочие заинтересованные организации в случае, если Комитету или его отдельным членам стало известно о начале исследования без проведения этической экспертизы и получения одобрения.

2.3 Комитет может выполнять следующие задачи:

- совершенствование стандартов этической экспертизы в ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2» и внедрение этих стандартов в практику;
- усовершенствование методологии этической экспертизы биомедицинских исследований в рамках докторских диссертационных работ;
- разработка типовых стандартных операционных процедур

3. Обязанности и полномочия Комитета

3.1 В обязанности Комитета входит:

- рассмотрение протокола/программы биомедицинских, медико-социологических и других научно-исследовательских работ;
- рассмотрение кандидатур исследователей;
- рассмотрение привлечение к участию в исследовании клинических центров, на базе которых планируется проводить исследование;
- рассмотрение материалов по результатам проведенных доклинических и клинических, медико-социологических исследований и медицинских испытаний, научно-исследовательских работ значимых с точки зрения безопасности планируемого исследования;
- рассмотрение материалов исследования, которые должны обеспечивать максимальное соблюдение прав и интересов его участников (как пациентов, так и врачей-исследователей) и справедливые взаимоотношения между всеми участниками;
- выдача письменного заключения в соответствии с порядком, описанным в СОП;
- предоставление списка членов комитета и СОПов в письменном виде по требованию заявителей;

- соблюдение конфиденциальности в отношении информации, полученной в ходе этической экспертизы или в связи с ней.

3.2 Комитет обладает следующими полномочиями:

- одобрить или отказать в одобрении проведения биомедицинских, медико-социологических и других научно-исследовательских работ с привлечением человека в качестве субъекта на этапе их планирования;
- одобрить или отказать в одобрении изменений и дополнений в протокол/программу исследования и иные материалы текущего исследования;
- одобрить или отказать в одобрении продолжения исследования в случаях тяжелых нежелательных побочных эффектов исследуемых средств;
- вынести рекомендации по внесению изменений и /или дополнений в представленную на рассмотрение документацию на любом этапе исследования с целью приведения их в соответствие с правилами GCP, другими нормативными требованиями и обеспечения прав и интересов участников исследования;
- инициировать запросы касающиеся соблюдения этических и правовых аспектов исследования;
- осуществлять мониторинг исследования с позиций этики и права;
- информировать клинические центры на базе которых проводится исследования, регулирующие инстанции, компании-спонсоры исследования и прочие заинтересованные организации в случае нарушений правил проведения качественных клинических исследований, несоблюдения рекомендаций по выполнению протокола и этических норм;
- заключать соглашения о сотрудничестве с другими этическими комитетами, общественными организациями и научно-исследовательскими медицинскими учреждениями в России и за рубежом.

3.3 Комитет не обладает полномочиями для того, чтобы:

- запретить проведение исследования;
- предать гласности информацию, касающуюся биомедицинского, медико-социологического исследования и научно-исследовательской работы без согласования с участниками исследования и спонсорами, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

4. Порядок деятельности комитета

4.1 Комитет принимает от заявителей документацию и материалы, форма подачи и объём которых определены соответствующей СОП, проводит экспертизу и выносит решение в установленном порядке. В качестве заявителей могут выступать врачи-исследователи,

исполнители биомедицинских, медико-социологических и научно-исследовательских работ, а также спонсоры исследований и уполномоченные ими организации.

4.2 Комитет принимает решения на заранее объявленных заседаниях и при наличии кворума. Порядок проведения заседаний, рассмотрения дел и принятия решений, должны быть оговорены в соответствующей СОП. Комитет проводит заседания по мере необходимости. Заседания Комитета считаются правомочными при кворуме 50%+1 от числа списочного состава.

4.3 Комитет принимает во внимание результаты предшествующей научной экспертизы. Если она имела место, а также требования соответствующих законов и правил. Комитет имеет право запрашивать дополнительную информацию, необходимую для принятия решения. В случае необходимости Комитет может привлекать к работе независимых экспертов и специалистов при условии соблюдения конфиденциальности, а также приглашать для обсуждения заявителей, в частности, аспирантов, соискателей и их научных руководителей.

4.4 В принятии решения могут участвовать лишь те члены комитета, которые ознакомились с материалами исследования и участвовали в обсуждении. В особых случаях член комитета может уполномочить по доверенности, оформленной согласно СОП, другого члена комитета представлять его мнение при принятии решения. Члены комитета в процессе обсуждения на основе согласования мнений и позиций вырабатывают общее решение, стремясь к консенсусу. Члены комитета, не согласные с выработанным большинством членов решением, имеют право на выражение собственного особого мнения. В случае, если особое мнение выразили 30% и более списочного состава комитета, решение об одобрении не принимается. Назначается повторное рассмотрение с учетом заключения независимых экспертов.

4.5 В обсуждении не принимают участие члены комитета, имеющие конфликт интересов по данному вопросу.

4.6 Решение может содержать:

- безусловное одобрение планируемого исследования принимается, когда в процессе обсуждения не возникает вопросов и возражений, касающихся исследования;
- принципиальное одобрение планируемого исследования принимается, когда в процессе обсуждения возникают непринципиальные вопросы, рекомендации редакционного характера и т.п. При условии ответа на поставленные вопросы и внесения рекомендуемых изменений и/или дополнений в рабочем порядке выдается документ об одобрении; отсрочку в принятии решения принимается, когда в процессе обсуждения возникают вопросы, касающиеся клинического исследования. При предоставлении запрошенных разъяснений и ответов на вопросы, после внесения рекомендуемых изменений и/или дополнений состоится повторное рассмотрение исследования на очередном заседании, отказ в одобрении принимается, когда в процессе обсуждения возникают принципиальные возражения, касающиеся исследования.

4.7 Комитет имеет право отказаться от вынесения решения по исследованию, если в соответствии с действующими нормативными актами он не правомочен рассматривать данное исследование.

5. Порядок извещения заявителей и оформление заключений

5.1 Принятое решение должно быть доведено в письменном виде до сведения заявителя в соответствии с СОП.

5.2 В случае принятия решения, сопровождающегося определенными условиями, комитет дает четкие рекомендации для переработки документов, процедура для повторного рассмотрения заявки должна быть определена соответствующей СОП.

5.3 В случае принятия отрицательного решения комитет четко обосновывает причины отказа.

6. Состав комитета

6.1 Численный состав комитета должен быть не менее 5 членов разного возраста, пола и специальностей (с медицинским и иным образованием), обладающих необходимым суммарным опытом и квалификацией для проведения экспертизы с учетом научно-медицинских, правовых и этических аспектов исследования на этапах его планирования и проведения.

6.2 Состав Комитета утверждается главным врачом при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2» сроком на 3 года. Членство в комитете может быть продлено, если член комитета продолжает соответствовать всем необходимым квалификационным требованиям. Если член комитета в силу каких-либо обстоятельств не может активно участвовать в работе комитета, он может быть выведен из состава комитета по собственному желанию, согласно поданному заявлению. Выбывший из состава член Комитета может быть вновь введен в него не ранее чем через год. Если деятельность члена комитета не способствует эффективному выполнению функций, он может быть исключен из состава Комитета простым большинством голосов. Состав Комитета утверждается главным врачом ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2».

6.3 Члены Комитета подтверждают свою приверженность принципам этической экспертизы, целям, задачам и нормам деятельности Комитета, собственоручно подписав Положение о Комитете.

6.4 Должностными лицами Комитета являются председатель, заместитель председателя и ответственный секретарь. Работу Комитета возглавляет председатель. Председатель руководит деятельностью Комитета, ведет заседания Комитета, отвечает за выполнение настоящего положения и соблюдение СОПов. Председатель правомочен поручать выполнение отдельных задач членам Комитета. Председатель полномочен официально представлять Комитет перед другими организациями, заявителями и общественностью. Заместитель председателя выполняет функции председателя в его отсутствие по его поручению.

6.5 Председатель от имени Комитета может приглашать на заседания специалистов, участвующих в организации биомедицинских, медико-социологических и других научно-исследовательских работ в ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2». Приглашенные специалисты обязаны соблюдать конфиденциальность в отношении информации, полученной в ходе этической экспертизы или в связи с ней, они подписывают обязательство о конфиденциальности. Приглашенные специалисты не являются членами Комитета, не участвуют в принятии решений Комитета и могут принимать участие в обсуждении на заседании только по приглашению председателя.

7. Организационное и материально-техническое обеспечение деятельности Комитета

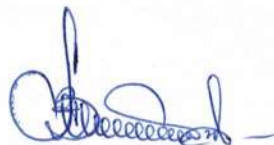
7.1 Обеспечение деятельности Комитета по приему документации, подготовке заседаний, оформлению протоколов, заключений, выписок из решений Комитета, рассмотрению заявлений и писем, делопроизводству, ведению архива возлагается на секретаря комитета.

7.2 Материально-техническое обеспечение деятельности Комитета может осуществляться за счет средств, поступающих целевым назначением на материально-техническое обеспечение от спонсоров и уполномоченных ими организаций.

8. Порядок работы определяется следующими СОПами:

1. Порядок определения графика и организации заседаний, проведения заседаний, рассмотрения дел и принятия решений;
2. Требования к предоставлению материалов исследования на экспертизу. Процедура предоставления материалов исследования на экспертизу»
3. Требования к информации для потенциального субъекта исследования и информированному согласию на участие в клиническом исследовании, к Информационному листку пациента, участвующего в клиническом исследовании лекарственного препарата.
4. Порядок рассмотрения документов в ходе клинического исследования.
5. Порядок извещения заявителей о решениях, оформление заключений.
6. Документация и архивирование материалов исследований.

Согласованно:
Юрисконсульт



В.А. Шабалина

Приложение 1

Форма обязательства о конфиденциальности для членов Комитета, приглашенных экспертов, стажеров, приглашенных специалистов.

Я, член локального этического комитета при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»

Ф.И.О.

года рождения.

Обязуюсь сохранять конфиденциальность информации, связанной с биомедицинскими, медико-социологическими и другими научно-исследовательскими работами с участием людей в качестве субъектов, материалы которых рассматриваются на заседаниях Комитета. Я ручаюсь в том, что никакая документация в оригинале или копии, а также никакая информация об исследованиях, их ходе, участниках и пр. не будет передана мною третьим лицам или каким-либо образом разглашена, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

Я обязуюсь ставить председателя и членов Комитета в известность обо всех случаях потенциального или явного конфликта интересов в связи с моим участием в каком-либо исследовании, мою финансовой, научной и/или профессиональной заинтересованностью во взаимодействии с кем-либо из заявителей, подавших дела в Комитет на этическую экспертизу.

« _____ 20 ___ г.

Ф.И.О.

ОГБУЗ «Медико-санитарная часть №2»

Этический комитет

Россия, г. Томск, ул. Бела Куна д. 3

СТАНДАРТНАЯ ОПЕРАЦИОННАЯ ПРОЦЕДУРА №1

**Порядок определения графика и организации
заседаний.**

**Проведение заседаний, рассмотрение дел и принятие
решения.**

ОДОБРЕНО:

Председатель:

нашим



Документация по планируемым клиническим исследованиям должна проходить экспертную оценку с точки зрения соответствия правилам GCP, соблюдения интересов и прав всех участников исследования, общепринятых этических норм в ходе обсуждения на заседании Комитета.

1. Требования к проведению заседаний Комитета

Заседания должны планироваться в соответствии с рабочей нагрузкой Комитета. Комитет проводит заседания на нерегулярной основе, по мере необходимости. Точная дата очередного заседания должна определяться на каждом текущем заседании. В исключительных случаях, связанных с форс-мажорными, независящими от членов Комитета обстоятельствами, Комитет может отложить заседание до окончания этих обстоятельств. О любом изменении графика заседаний секретариат должен поставить в известность заявителей.

Секретарь должен подтверждать присутствие на заседании каждого члена Комитета за неделю до заседания.

Присутствие членов Комитета на заседании подтверждается собственноручной подписью в явочном листе данного заседания.

В ходе заседания члены Комитета получают повестку дня. До заседания члены Комитета должны получить для ознакомления копии материалов исследования (информацию для пациента и информированное согласие, документ о гарантии прав в случае нанесения вреда здоровью в ходе исследования и т.д.). До начала и в ходе заседания каждый член Комитета имеет возможность ознакомиться с материалами досье исследования. После заседания копии документов должны быть уничтожены, за это несут ответственность члены Комитета, получившие копии на руки.

На заседании сообщение о рассматриваемом исследовании делает исследователь, затем один из членов Комитета, получивший заранее досье со всеми представленными материалами по планируемому клиническому исследованию и подробно ознакомившийся со всеми материалами. В случае возникновения вопросов в процессе предварительной экспертизы, они должны доводиться до заявителя через секретариат.

В ходе заседания ведется протокол заседания и обсуждения каждого вопроса.
Протокол ведет секретарь Комитета. Протокол должен включать следующие данные:

- номер, дату и место проведения;
- персональный состав присутствующих;
- рассмотренные планируемые исследования («Слушали:....») с указанием полного название протокола исследования и всех представленных документов с идентификационными характеристиками, членов Комитета, выступающих с сообщениями; прочие рассмотренные вопросы;
- изложение хода обсуждения;
- принятые решения («Постановили: ...»), при отсутствии положительного решения - объяснение причин;
- вопросы и рекомендации по каждому из вопросов;
- особые мнения (при наличии таковых);
- дату следующего заседания.

Протокол должен храниться в соответствии с СОП.

Заявитель, спонсор, исследователь могут присутствовать на заседании или участвовать в обсуждении специфических вопросов.

Комитет может привлекать к участию в обсуждении независимых экспертов, которые могут присутствовать на заседании лично или представить свои письменные комментарии, при условии подписания ими соглашения о конфиденциальности. Их голоса являются совещательными.

На заседании может присутствовать с целью наблюдения за процессуальной стороной заседания один из членов Наблюдательного Совета. Член Наблюдательного Совета не участвует в обсуждении и принятии решения.

Председатель Комитета должен вести заседание, либо, в случае своего отсутствия, поручить ведение заседания одному из членов Комитета.

ОГБУЗ «Медико-санитарная часть №2»

Этический комитет

Россия, г. Томск, ул. Бела Куна д. 3

СТАНДАРТНАЯ ОПЕРАЦИОННАЯ ПРОЦЕДУРА №2

**Требования к предоставлению материалов
исследования на экспертизу.**

**Процедура проведения материалов исследования на
экспертизу.**

ОДОБРЕНО:

Председатель:

Иванов



1. Представление документов

1.1 Документация по планируемому клиническому исследованию подается в Комитет от лица заявителя, несущего ответственность за научный, организационный и этический аспекты исследования. Заявителем может быть врач-исследователь, компания-спонсор исследования, клиника, являющаяся клинической базой исследования, ответственное лицо, отвечающее за проведение клинического исследования в учреждении.

1.2 Досье по планируемому клиническому исследованию, представляемое в целях этической экспертизы этого исследования, должно включать все документы, необходимые и существенные для полноценной этической экспертизы. Документы должны быть представлены в бумажном формате или на электронную почту секретаря в формате документов Microsoft Office или аналогичных (совместимых) пакетов программного обеспечения. Они подаются в одном экземпляре (см.п.3). Документы по международным исследованиям подаются на английском и русском языках.

2. Сроки и адрес представления

Документы подаются секретарю Комитета по адресу: 634040, г. Томск, ул. Б. Куна, д. 3, кабинет 310 тел. 89095388813 (Секретарь Комитета). fishervalja@mail.ru.

3. Досье должно включать следующие документы:

1. Заявление, подписанное заявителем и датированное, на имя председателя Комитета по этике. В заявлении указывается полное название протокола исследования, приводится список, представленных документов с датами и номерами версий (если они есть), контактное лицо для разъяснения возникающих вопросов.

2. Обязательство информировать Комитет об изменениях в клиническом исследовании, в информации для пациента, о ходе исследования, о нежелательных побочных явлениях, о предоставлении текущих и итоговых отчетов.

3. Протокол клинического исследования (для международных клинических исследований - на языке страны-заявителя русском языке, можно представить синопсис).

При инициативных клинических исследованиях представляется программа исследования, в которой сформулированы цели, задачи, материалы и методы исследования, обоснование научной новизны и целесообразности, ожидаемых результатов. Представляется перечень критериев включения, не включения и исключения добровольцев в исследование, схема проведения исследования.

4. Информационный листок пациента, участвующего в клиническом исследовании лекарственного препарата, или информацию для пациента/добровольца и форму письменного информированного согласия (для международных клинических исследований - на языке страны-заявителя и русском языке) в соответствии с СОП № 3.

5. Форма индивидуальной регистрационной карты.

6. Дневники, анкеты, которые предстоит заполнять субъектам исследования.

7. Карточка участника исследования (если таковая предусмотрена).

8. Брошюра исследователя. При инициативных исследованиях основные сведения (в том числе, по безопасности исследуемого средства), приводимые в брошюре исследователя, могут быть представлены в аннотации.
9. Список клинических центров, где планируется проводить исследование.
10. Curriculum vitae (CV) исследователей, датированные и подписанные исследователями.
11. Для интервенционных исследований - копия документа об обязательном страховании жизни и здоровья пациента, участвующего в клиническом исследовании лекарственного средства, или документ о гарантиях оказания медицинской помощи субъектам исследования, о предоставлении компенсации в случае нанесения вреда здоровью и т.д.
12. Информацию о компенсациях и выплатах, предусмотренных для субъектов исследования в ходе исследования.
13. Материалы, включая рекламные, используемые для привлечения субъектов к участию в исследовании, информирующие об исследовании и исследуемых продуктах и пр.
14. Предыдущие решения отечественных комитетов по этике в отношении данного планируемого исследования, если таковые имеются.

По усмотрению заявителя могут быть дополнительно представлены и рассмотрены другие документы, имеющие значение для соблюдения этических норм в ходе планируемого исследования.

При предоставлении на этическую экспертизу изменений и дополнений к одобренным ранее документам досье следует представлять в Комитет справку, характеризующую суть изменений и дополнений.

4. Оформление представления у секретаря

По получении досье секретарь в течение 2-х дней осуществляет следующие мероприятия:

- формализует факт получения материалов на рассмотрение (вносит данные о поступившем на экспертизу планируемом исследовании в картотеку);
- проверяет правильность оформления представленной документации;
- при недостатках оформления и отсутствии необходимых документов ставит об этом в известность заявителя (по телефону, по факсу, по электронной почте);
- производит оценку идентичности русскоязычного перевода документации на языке страны-заявителя, сверку соответствия сведений русскоязычного синопсиса протоколу на языке страны-заявителя, информации для пациента и информированного согласия и пр., доводит результаты сверки до сведения членов Комитета;
- подготовленное к экспертизе досье секретарь передает председателю, его заместителю для решения вопроса о предварительной экспертизе.

При инициативных клинических исследованиях комплектность и правильность оформления представленной документации проверяется при получении материалов на рассмотрение. В случае наличия недостатков оформления и предоставления необходимых документов, материалы на рассмотрение принимаются только после устранения недостатков.

ОГБУЗ «Медико-санитарная часть №2»

Этический комитет

Россия, г. Томск, ул. Бела Куна д. 3

СТАНДАРТНАЯ ОПЕРАЦИОННАЯ ПРОЦЕДУРА №3

Требования к:

- информации для потенциального субъекта исследования,
- информированному согласию на участие в клиническом исследовании,
- информационному листку пациента, участвующего в клиническом исследовании лекарственного препарата

ОДОБРЕНО:

Председатель:

Иванов



Потенциальный субъект исследования должен получить в устном и письменном виде полную, объективную, достоверную и необходимую для принятия осознанного решения об участии в исследовании информацию, написанную на русском языке, доступно изложенную и понятную для непрофессионалов, хорошо отредактированную, снабженную пояснениями в отношении употребляемых медицинских терминов. Эта информация должны излагать медицинские вопросы, не скрывая правды, но с деликатностью и чувством такта.

Информационный листок пациента или иной документ информирования должен включать информацию об исследовании и форму информированного согласия, которые представляют собой две неразрывные части единого документа (рекомендуется давать единую нумерацию страниц). Этот документ следует рассматривать как соглашение между субъектом исследования и врачом исследователем о тех условиях, на которых субъект исследования (или в случаях, предусмотренных законодательством, его законный представитель) согласился на участие в исследовании. Необходимо указать на добровольность участия в исследовании и возможности прервать его в любое время.

Информация для потенциального субъекта исследования (в предусмотренных законом случаях для его законного представителя) должна включать следующие сведения:

- название исследования (полное название протокола, его номер), номер или дату версии информации;
- название компании-спонсора исследования;
- характеристика целей и задач исследования, объем исследования (желательно указать в каких странах, в каких центрах в России оно будет проводиться, сколько испытуемых планируется включить и т.п.), его продолжительность;
- характеристика предмета исследования (например, лекарственного препарата), механизма его действия, его предполагаемых и уже доказанных свойств и пр., накопленный опыт его применения (зарегистрирован ли он в других странах и в РФ);
- описание дизайна исследования, вероятность попадания субъекта исследования в группы при рандомизации;
- порядок включения субъекта в исследование. В случае, если после выражения согласия вопрос о включении решается по результатам скрининга, предупреждение о том, что согласие не является единственным условием включения в исследование;
- возможные обстоятельства, при которых участие в исследовании может быть прекращено по решению врача-исследователя или спонсора;
- возможная польза от участия в исследовании и риск, связанный с исследованием, неудобства и дополнительная нагрузка по сравнению с традиционной терапией (например, за счет дополнительных методов обследования), обязанности субъекта исследования в ходе исследования, необходимость отказа от использования других лекарственных средств, определенных продуктов питания и пр.;
- при участии в исследовании беременных женщин и кормящих матерей – информация о рисках для них, плода, грудных детей;
- рекомендации по контрацепции. В соответствующих случаях разъяснения по вопросу о необходимости контрацепции должны обращаться не только к женщинам-участницам исследования, но и к мужчинам, имеющим партнерш с детородным потенциалом. Если предусмотрены сбор и обработка медицинских данных о течении и исходе беременности участниц исследования, исключенных из него в связи с беременностью, или партнерш мужчин-участников, потенциальные субъекты исследования должны быть информированы о такой возможности при условии их согласия;

- при привлечении несовершеннолетних в качестве субъектов исследования, следует пояснить их родителям (законным представителям), что необходимо учитывать и уважать мнение несовершеннолетнего, особенно если тот отказывается от участия в исследовании;
- обеспечение пациента медицинской помощью во время исследования;
- обеспечение необходимого лечения в случае прекращения участия в исследовании или в случае завершения исследования;
- порядок и размеры компенсации расходов, связанных с исследованием, если таковая предусмотрена;
- порядок обеспечения пациента субъекта исследования медицинской помощью или покрытия расходов на таковую в случае нанесения вреда здоровью пациента в ходе исследования. Информация о страховании жизни и здоровья пациента или об иных гарантиях.
- информация о соблюдении конфиденциальности персональных медицинских данных субъекта исследования, о порядке доступа к первичным медицинским записям в целях контроля качества ведения документации исследования при условии соблюдения конфиденциальности, о порядке кодирования (обезличивания) персональных медицинских данных, их обработки, в том числе использования, хранения, передачи, о порядке обработки биометрической информации;
- контактные адреса и телефоны, по которым субъект исследования может получить дополнительную информацию, в том числе, по правовым вопросам;
- сведения о предоставлении дополнительной информации в ходе исследования.

Форма информированного согласия должна подтверждать факт согласия субъекта исследования или, в случаях, предусмотренных законодательством, его законного представителя:

- на участие в исследовании;
- на доступ к его первичной медицинской документации и на обработку его персональных медицинских данных;
- факт предоставления ему возможности задать любые вопросы и получить на них ответы;
- факт получения, им подписанного врачом-исследователем и им лично (либо, в соответствии с законодательством, его законным представителем) экземпляра Информационного листка пациента, участвующего в клинических исследованиях лекарственного препарата, или иного документа, содержащего информацию для потенциального субъекта и его информированное согласие;
- другие условия, на которые было получено согласие (например, обратиться за информацией к третьим лицам или передать информацию, касающуюся субъекта исследования, третьим лицам; принять участие в каком-либо необязательном фрагменте исследования и др.).

В форме информированного согласия должны быть предусмотрены графы для указания фамилии, имени и отчества субъекта исследования, фамилии, имени и отчества врача-исследователя или назначенного им лица, проводившего информирование и получение согласия. Если применимо – ФИО законного представителя, ФИО незаинтересованного свидетеля, а также графы для собственноручных подписей указанных персон и для датировки подписей.

При привлечении несовершеннолетних в качестве субъектов исследования должен быть представлен документ для информирования и получения письменного согласия родителя несовершеннолетнего. Для подростков и молодых людей с 14 до 18 также желательно

предоставлять документ с подобным содержанием. Для детей в возрасте до 14 лет желательно предоставлять информацию об исследовании в адаптированной форме.

ОГБУЗ «Медико-санитарная часть №2»

Этический комитет

Россия, г. Томск, ул. Бела Куна д. 3

СТАНДАРТНАЯ ОПЕРАЦИОННАЯ ПРОЦЕДУРА №4

**Порядок рассмотрения документов в ходе
клинического исследования**

ОДОБРЕНО:

Председатель:



нашат

В процессе проведения клинического исследования Комитет рассматривает документы о ходе исследования, поступающие от заявителей – спонсоров исследования, от врачей-исследователей, от иных заявителей, проводит их экспертизу, может принять решения об их одобрении, неодобрении, может принять их к сведению.

1. Документы, подлежащие рассмотрению в ходе исследования

1. Дополнения, поправки и изменения к материалам досье – к протоколу исследования, к брошюре исследователя, ИРК, другим документам, к составу исследователей. В случаях, когда эти дополнения затрагивают режим участия пациентов в исследовании, их права и могут повлиять на безопасность исследования, документы рассматриваются на заседании Комитета и по ним принимаются решения в установленном порядке. В случаях, когда дополнения, поправки и изменения не затрагивают интересов пациентов-участников исследования и не влияют на их безопасность, документы рассматриваются по ускоренной процедуре, установленной п.3 данной СОП;

2. Новые версии Информационных листков пациентов, информации для пациента и формы информированного согласия; дополнительные материалы, ранее не присутствовавшие в досье и не одобренные Комитетом. Такие документы рассматриваются на заседании Комитета и по ним принимаются решения в установленном порядке;

3. Сообщения об ожидаемых и неожидаемых серьезных нежелательных явлениях, произошедших в рамках клинических исследований, должны поступать в Комитет с периодичностью, установленной протоколом исследования, либо в виде периодических ежеквартальных и годовых отчетов по безопасности препаратов, если Комитет при одобрении не установил иные сроки отчетности в целях безопасности пациентов. Эти сообщения рассматриваются по ускоренной процедуре, установленной п.3 данной СОП;

4. Сообщения о нежелательных реакциях, которые одновременно являются серьезными и непредвиденными, следует представлять в течение 15 дней. О непредвиденных нежелательных реакциях, приведших к смерти или представляющих угрозу для жизни субъектов исследований, необходимо сообщать в срок от 3 до 7 рабочих дней. Такие сообщения секретариат передает эксперту – члену Комитета – докладчику по соответствующему делу в течение 2-х суток. Эксперт в случаях, которые он сочтет неотложными, немедленно доводит информацию до Председателя Комитета, который может созвать внеочередное заседание Комитета для решения вопроса о приостановке одобрения исследования в связи с выявившимися фактами. В иных случаях эксперт докладывает о серьезных нежелательных реакциях на заседании Комитета, решение принимается в установленном порядке.

5. Промежуточные отчеты о ходе исследования и заключительные отчеты о завершении исследования. Эти документы должны поступать в Комитет в сроки, установленной протоколом, если Комитет не установил специального требования по периодичности отчетов по соответствующему исследованию. Такие документы рассматриваются на заседании Комитета и по ним принимаются решения в установленном порядке. Комитет должен рассматривать текущие исследования с периодичностью, адекватной риску для субъектов исследования, но не реже одного раза в год.

6. Сообщения об отклонениях от протокола в случаях необходимости срочного устранения непосредственной угрозы безопасности и благополучию субъектов исследования. Эти сообщения должны поступать в Комитет от врача-исследователя или от спонсора в течение двух суток после факта отклонения от протокола. В сообщении должны содержаться описание отклонения от

протокола, причины и объяснение необходимости отклонения, предпринятые меры по обеспечению безопасности и благополучия субъекта исследования, предложения по внесению поправок в протокол или другие документы исследования (если таковые имеются). При поступлении сообщения секретариат в неотложном порядке информирует об отклонении от протокола Председателя. Председатель принимает решение о рассмотрении вопроса об отклонении от протокола по ускоренной процедуре (п.3 настоящей СОП) или о вынесении случая на обсуждение на очередном заседании Комитета (СОП №5). Принятое решение Комитета о случае отклонения от протокола доводится до сведения врача-исследователя и спонсора исследования. В случаях отклонения от протокола исследования без необходимости срочного устранения непосредственной угрозы безопасности и благополучию субъектов исследования, о которых становится известно Комитету, на заседании Комитета должен решаться вопрос об отзыве одобрения исследования.

1. Сообщения о случаях отклонения от протокола исследования или его изменений, касающихся административных и технических аспектов исследования. Такие сообщения могут рассматриваться по ускоренной процедуре (ч.1 п.3 настоящей СОП);
2. Иные документы, например, обращения исследователей и пациентов-участников исследования рассматриваются на заседании Комитета и по ним принимаются решения в установленном порядке.

2. Оформление полученных документов у секретаря

По усмотрению заявителя при его желании подтвердить факт представления документов в секретариат Комитета секретарь ставит отметку (штамп) о получении документов и подпись на представленных заявителем копиях.

По получении документов секретариат в течение 2-х дней осуществляет следующие мероприятия:

- формализует факт получения материалов на рассмотрение (регистрирует поступившие документы, заверяет получение документов штампом и/или подписью на их копиях, передаваемых заявителю);
- при недостатках оформления ставит об этом в известность заявителя (по телефону, по факсу, по электронной почте);
- производит оценку идентичности русскоязычного перевода документации на языке страны-заявителя, доводит результаты сверки до сведения членов Комитета;
- подготовленные к экспертизе документы секретарь передает председателю Комитета, заместителю председателя или ответственному секретарю для решения вопроса о предварительной экспертизе или о возможности экспертной оценки по ускоренной процедуре, установленной п.3 данной СОП, в соответствии с критериями, установленными п.1 данной СОП;
- документы, подлежащие рассмотрению на заседании, передаются на предварительную экспертизу члену Комитета, как правило, докладчику по соответствующему делу при его первичной экспертизе в Комитете;
- документы, подлежащие рассмотрению по ускоренной процедуре в соответствии с п.3 данного СОП, передаются на созванное рабочее совещание членов Комитета.

3. Порядок ускоренного рассмотрения и одобрения незначительных изменений ранее одобренных исследований

По ускоренной процедуре может проводиться экспертная оценка документов в случаях, когда дополнения, поправки и изменения не затрагивают интересов пациентов-участников исследования и не влияют на их безопасность (ч.1 п.1 данного СОП), и сообщения о побочных явлениях (ч.3 п.1 данного СОП).

1. Решение о возможности рассмотрения и одобрения поступивших дополнений, поправок и изменений, не затрагивающих интересов пациентов-участников исследования и не влияющих на их безопасность, по ускоренной процедуре принимает Председатель Комитета. Для рассмотрения и одобрения этих документов он назначает рабочее совещание членов Комитета, если очередное заседание Комитета состоится не ранее, чем через 14 календарных дней. В рабочем совещании должны участвовать не менее 3-х членов Комитета, не считая Председателя. На совещании рассматриваются и обсуждаются дополнительные документы, принимается решение об их одобрении либо, в случае сомнений, о рассмотрении на очередном заседании Комитета. Решение рабочего совещания оформляется протоколом. Заявителю направляется информационное письмо о решении. Решение рабочего совещания доводится до сведения всех членов Комитета на очередном заседании Комитета и утверждается на заседании Комитета. В случае несогласия членов Комитета с принятым рабочим совещанием решением, вопрос обсуждается на заседании Комитета. Принятое решение доводится до сведения заявителя.

2. При поступлении сообщений о нежелательных явлениях председатель Комитета, заместитель председателя или ответственный секретарь назначают 2-х членов Комитета для рассмотрения документов в течение 5 рабочих дней. Эксперты могут изучить поступившие документы независимо друг от друга и сообщить свое мнение о возможности принять документы к сведению секретариату. В отношении принятых к сведению сообщений о побочных явлениях не требуется направлять информационных писем, если не было специального запроса заявителя. Информация о принятых к сведению документах доводится до членов Комитета на очередном заседании.

В случае если хотя бы один из экспертов не считает возможным принять сообщение к сведению, рассмотрение вносится в повестку дня очередного заседания Комитета и по нему принимается решение в установленном порядке.

ОГБУЗ «Медико-санитарная часть №2»

Этический комитет

Россия, г. Томск, ул. Бела Куна д. 3

СТАНДАРТНАЯ ОПЕРАЦИОННАЯ ПРОЦЕДУРА №5

**Порядок извещения заявителей о решениях,
оформление заключений**

ОДОБРЕНО:

Председатель:



Протокол заседания должен быть оформлен в течение 10 рабочих дней после заседания. После расшифровки протокола секретарями Комитета он должен быть верифицирован ответственным секретарем Комитета. Протокол после вычитки подписывают Председатель и ответственный секретарь Комитета.

В течение 7-и рабочих дней после заседания Комитета заявитель должен получить информационное письмо о принятом решении. В информационном письме в случае принятия принципиального решения об одобрении должны быть четко сформулированы вопросы и рекомендуемые изменения и/или дополнения, при отсрочке в принятии решения должны быть четко сформулированы причины, не позволяющие принять положительное решение, вопросы и рекомендуемые изменения и/или дополнения. При решении об отказе в одобрении должны быть четко сформулированы причины, не позволяющие принять положительное решение. Письмо должно быть подписано ответственным секретарем Комитета.

После оформления протокола секретарь имеет право выдавать выписки из протокола, которые являются официальными документами, удостоверяющими факт одобрения или отказа в одобрении клинического исследования.

Выписки подписывает ответственный секретарь Комитета.

Выписки о безусловном одобрении и отказе в одобрении выдаются сразу же после подписания протокола. Выписки о принципиальном одобрении выдаются после ответов на поставленные вопросы, внесения рекомендованных изменений и/или дополнений в материалы исследования в рабочем порядке после рассмотрения этих материалов одним из членов Комитета и ответственным секретарем Комитета.

Выписки из протокола оформляются на бланке Комитета. Выписки должны содержать:

- номер протокола, дату и место проведения заседания;
- персональный состав присутствующих;
- пункт повестки дня («Слушали:») с указанием полного название протокола планируемого исследования и всех представленных документов с идентификационными характеристиками;
- принятое решение («Постановили:»);
- подпись ответственного секретаря.

Протокол и выписки оформляются на русском языке, переписка с представителями заявителей в России ведется на русском языке, иная переписка в случае необходимости может вестись на английском или немецком языке.

ОГБУЗ «Медико-санитарная часть №2»

Этический комитет

Россия, г. Томск, ул. Бела Куна д. 3

СТАНДАРТНАЯ ОПЕРАЦИОННАЯ ПРОЦЕДУРА №6

**Документация и архивирование материалов
исследований**

ОДОБРЕНО:

Председатель:

Кашин



1. Вся документация Комитета должны быть подшита и архивирована должным образом. Ведение документации и архива осуществляет секретарь Комитета.
2. Документы, подлежащие хранению, включают:
 - подлинники документов, определяющих статус и деятельность Комитета (исходные, измененные и дополненные версии);
 - положение о Локальном этическом комитете от 27.04.2016г. и последующие редакции;
 - стандартные операционные процедуры ЛЭК (все редакции);
 - список членов Комитета по этике (по всем созывам), curriculum vitae (CV) членов Комитета;
 - досье материалов клинических исследований, дополнения, изменения и прочие материалы клинических исследований. Срок хранения – 3 года после окончания исследования;
 - подлинники протоколов заседаний Комитета. Срок хранения не ограничен;
 - копии информационных писем и выписок из протоколов, отосланные заявителям. Срок хранения – 3 года после окончания исследования;
 - все письменные материалы и сообщения, полученные в ходе клинических исследований. Срок хранения – 3 года после окончания исследования;
 - извещения о начале, завершении, приостановке и досрочном прекращении исследования – срок хранения – 3 года после окончания исследования;
 - заключительные отчеты по исследованиям. Срок хранения – не ограничен;
 - вся корреспонденция и переписка. Срок хранения – не ограничен;
 - отчеты Комитета. Срок хранения – не ограничен;
 - соглашения, заключенные Комитетом, отчеты сотрудничающих организаций. Срок хранения – не ограничен.
3. Секретариат комплектует реестр поступивших на экспертизу материалов клинических исследований. Срок хранения – не ограничен.
4. Секретариат должен обеспечить надежное хранение архива и текущей документации. Архив должен храниться в надлежащих условиях, подходящих для хранения бумажной документации, за сейфовой дверью.
5. Текущие дела должны храниться в закрытом помещении, в запираемом шкафу. Электронные версии документации должны быть защищены надлежащим образом.
6. Доступ к архиву имеют Председатель, ответственный секретарь и секретарь Комитета.
7. Информационные письма, выписки из протоколов и переписка ведутся и выдаются в соответствии с СОП № 6.

Секретариат может выдавать заверенные копии хранящихся документов, выписки из них, в также отвечать на запросы, касающиеся клинических исследований, в соответствии с правилами GCP, национального стандарта «Надлежащая клиническая практика» и действующим законодательством либо по специальному решению Комитета.

Приложение 1

Форма обязательства о конфиденциальности для членов Комитета, приглашенных экспертов, стажеров, приглашенных специалистов.

Я, член локального этического комитета при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»
Макеева Ольга Николаевна

17.10.1977

Ф.И.О.

года рождения.

Обязуюсь сохранять конфиденциальность информации, связанной с биомедицинскими, медико-социологическими и другими научно-исследовательскими работами с участием людей в качестве субъектов, материалы которых рассматриваются на заседаниях Комитета. Я ручаюсь в том, что никакая документация в оригинале или копии, а также никакая информация об исследованиях, их ходе, участниках и пр. не будет передана мною третьим лицам или каким-либо образом разглашена, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

Я обязуюсь ставить председателя и членов Комитета в известность обо всех случаях потенциального или явного конфликта интересов в связи с моим участием в каком-либо исследовании, мою финансовой, научной и/или профессиональной заинтересованностью во взаимодействии с кем-либо из заявителей, подавших дела в Комитет на этическую экспертизу.

« 07 » 02 2013 г.

Приложение 1

Форма обязательства о конфиденциальности для членов Комитета, приглашенных экспертов, стажеров, приглашенных специалистов.

Я, член локального этического комитета при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»
Финеев Валентин Викторович

23.08. 1988 Ф.И.О.

года рождения.

Обязуюсь сохранять конфиденциальность информации, связанной с биомедицинскими, медико-социологическими и другими научно-исследовательскими работами с участием людей в качестве субъектов, материалы которых рассматриваются на заседаниях Комитета. Я ручаюсь в том, что никакая документация в оригинале или копии, а также никакая информация об исследованиях, их ходе, участниках и пр. не будет передана мною третьим лицам или каким-либо образом разглашена, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

Я обязуюсь ставить председателя и членов Комитета в известность обо всех случаях потенциального или явного конфликта интересов в связи с моим участием в каком-либо исследовании, мою финансовой, научной и/или профессиональной заинтересованностью во взаимодействии с кем-либо из заявителей, подавших дела в Комитет на этическую экспертизу.

«07 » февраль 2023 г.

Приложение 1

Форма обязательства о конфиденциальности для членов Комитета, приглашенных экспертов, стажеров, приглашенных специалистов.

Я, член локального этического комитета при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»

Алжубасова Галия Мурзакатовна

Ф.И.О.

21.11.1947

года рождения.

Обязуюсь сохранять конфиденциальность информации, связанной с биомедицинскими, медико-социологическими и другими научно-исследовательскими работами с участием людей в качестве субъектов, материалы которых рассматриваются на заседаниях Комитета. Я ручаюсь в том, что никакая документация в оригинале или копии, а также никакая информация об исследованиях, их ходе, участниках и пр. не будет передана мною третьим лицам или каким-либо образом разглашена, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

Я обязуюсь ставить председателя и членов Комитета в известность обо всех случаях потенциального или явного конфликта интересов в связи с моим участием в каком-либо исследовании, мою финансовой, научной и/или профессиональной заинтересованностью во взаимодействии с кем-либо из заявителей, подавших дела в Комитет на этическую экспертизу.

« 04 » февраль 2023 г.

Приложение 1

Форма обязательства о конфиденциальности для членов Комитета, приглашенных экспертов, стажеров, приглашенных специалистов.

Я, член локального этического комитета при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»
Карнова Ерина Николаевна

03.04.1981

Ф.И.О.

года рождения.

Обязуюсь сохранять конфиденциальность информации, связанной с биомедицинскими, медико-социологическими и другими научно-исследовательскими работами с участием людей в качестве субъектов, материалы которых рассматриваются на заседаниях Комитета. Я ручаюсь в том, что никакая документация в оригиналe или копии, а также никакая информация об исследованиях, их ходе, участниках и пр. не будет передана мною третьим лицам или каким-либо образом разглашена, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

Я обязуюсь ставить председателя и членов Комитета в известность обо всех случаях потенциального или явного конфликта интересов в связи с моим участием в каком-либо исследовании, моей финансовой, научной и/или профессиональной заинтересованностью во взаимодействии с кем-либо из заявителей, подавших дела в Комитет на этическую экспертизу.

« 07 » 02 2023 г.

Приложение 1

Форма обязательства о конфиденциальности для членов Комитета, приглашенных экспертов, стажеров, приглашенных специалистов.

Я, член локального этического комитета при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»
Тарасова Светлана Александровна

Ф.И.О.

24.11.1980 года рождения.

Обязуюсь сохранять конфиденциальность информации, связанной с биомедицинскими, медико-социологическими и другими научно-исследовательскими работами с участием людей в качестве субъектов, материалы которых рассматриваются на заседаниях Комитета. Я ручаюсь в том, что никакая документация в оригинале или копии, а также никакая информация об исследованиях, их ходе, участниках и пр. не будет передана мною третьим лицам или каким-либо образом разглашена, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

Я обязуюсь ставить председателя и членов Комитета в известность обо всех случаях потенциального или явного конфликта интересов в связи с моим участием в каком-либо исследовании, мою финансовой, научной и/или профессиональной заинтересованностью во взаимодействии с кем-либо из заявителей, подавших дела в Комитет на этическую экспертизу.

« 07 » 02 2023.

Приложение 1

Форма обязательства о конфиденциальности для членов Комитета, приглашенных экспертов, стажеров, приглашенных специалистов.

Я, член локального этического комитета при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»
Колючук Андрей Николаевич

13.11.1980

Ф.И.О.

года рождения.

Обязуюсь сохранять конфиденциальность информации, связанной с биомедицинскими, медико-социологическими и другими научно-исследовательскими работами с участием людей в качестве субъектов, материалы которых рассматриваются на заседаниях Комитета. Я ручаюсь в том, что никакая документация в оригинале или копии, а также никакая информация об исследованиях, их ходе, участниках и пр. не будет передана мною третьим лицам или каким-либо образом разглашена, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

Я обязуюсь ставить председателя и членов Комитета в известность обо всех случаях потенциального или явного конфликта интересов в связи с моим участием в каком-либо исследовании, мою финансовой, научной и/или профессиональной заинтересованностью во взаимодействии с кем-либо из заявителей, подавших дела в Комитет на этическую экспертизу.

« 07 » февраля 2023 г.

Форма обязательства о конфиденциальности для членов Комитета, приглашенных экспертов, стажеров, приглашенных специалистов.

Я, член локального этического комитета при ОГБУЗ «Медико-санитарная часть № 2»
Спехова Галина Чихачева

21.07.1955 г. Ф.И.О.

года рождения.

Обязуюсь сохранять конфиденциальность информации, связанной с биомедицинскими, медико-социологическими и другими научно-исследовательскими работами с участием людей в качестве субъектов, материалы которых рассматриваются на заседаниях Комитета. Я ручаюсь в том, что никакая документация в оригинале или копии, а также никакая информация об исследованиях, их ходе, участниках и пр. не будет передана мною третьим лицам или каким-либо образом разглашена, за исключением случаев, предусмотренных действующим законодательством.

Я обязуюсь ставить председателя и членов Комитета в известность обо всех случаях потенциального или явного конфликта интересов в связи с моим участием в каком-либо исследовании, мою финансовой, научной и/или профессиональной заинтересованностью во взаимодействии с кем-либо из заявителей, подавших дела в Комитет на этическую экспертизу.

« 7 » 02 2023 г.