

بسمه تعالی

تفاهم نامه همکاری جهت ثبت ملی ام اس ایران

مابین «ثبت ملی ام اس ایران» و
«مرکز تحقیقات علوم اعصاب دانشگاه علوم پزشکی تبریز»

تاریخ خرداد ۱۳۹۹



انجمن ملی ام اس ایران
و خدمات بهداشتی درمانی تبریز



مرکز تحقیقات علوم اعصاب
Neurosciences Research Center

آدرس: تهران، خیابان امام خمینی، بیمارستان سینا،

مرکز تحقیقات ام اس

تلفن: ۶۶۳۴۸۵۷۱

آدرس استان: آذربایجان شرقی، دانشگاه علوم پزشکی تبریز،

مرکز تحقیقات علوم اعصاب

تلفن: ۰۴۱ - ۳۳۳۴۰۷۳۰ - کد ۰۴۱

مشخصات طرفین قرارداد

به منظور توسعه و اجرای برنامه ثبت ملی ام اس ایران و در جهت استمرار آن، تفاهم نامه ای فی ما بین ثبت ملی ام اس ایران به نمایندگی جناب آقای دکتر محمد علی صحرائیان به عنوان مسئول برنامه ثبت ملی ام اس به نشانی تهران، میدان حسن آباد، خیابان امام خمینی، بیمارستان سینا، مرکز تحقیقات ام اس سینا که از این پس طرف اول نامیده می شود، و از سوی دیگر، دانشگاه علوم پزشکی تبریز به نمایندگی دکتر سمانه حسینی به عنوان طرف دوم به آدرس دانشگاه علوم پزشکی تبریز، مرکز تحقیقات علوم اعصاب که از این پس طرف دوم نامیده می شود، منعقد می گردد.

ماده (۱) تعاریف

۱-۱- برنامه ثبت ملی ام اس: (National MS Registry of Iran, (NMSRI-IR) مجموعه سازمان یافته ای است که از روشهای مختلف مطالعات مشاهده ای که برای جمع آوری مجموعه واحد و مشخصی از داده ها استفاده می کند. این برنامه، برای بیماران مراجعه کننده به یک مرکز تشخیصی و با شرایط بیماری (طبق تعریف علمی مورد)، شرایط همراه، تشخیص ها و اقدامات درمانی و نیز پیگیری مراجعات بیماران، منطبق با اهداف علمی، بالینی و یا مدیریتی برنامه انجام می شود.

۱-۲- تعریف مورد:

بطور آینده نگر تمامی بیماران (بدون محدودیت سنی و جنسی) با ملیت ایرانی و غیر ایرانی که به دنبال بیماری، توسط متخصص مغز و اعصاب، به عنوان بیمار مبتلا ام اس تشخیص داده شده (سرپایی/بستری)، مشمول برنامه ثبت خواهند بود.

۱-۳- ارقام اطلاعاتی برای ثبت:

در نظام ثبت ملی ام اس، ارقام اطلاعاتی مورد نیاز و مصوب، در قالب فرمهای اطلاعاتی طراحی می شود. استانداردسازی و متحدالشکل نمودن این فرم ها از نظر ارقام اطلاعاتی و مفاهیم ترمینولوژیک، امکان استفاده گسترده از اطلاعات و مبادله داده ها در سیستم های اطلاعاتی مختلف را میسر می سازد. فرم های ثبت اطلاعات ام اس شامل موارد ذیل می باشند: فرم های اجباری که در فاز حاد باید تکمیل شوند، متشکل از ساب فرم های دموگرافیک، پذیرش، تشخیص، درمان/مداخله، پیگیری، عوارض و سوابق بیماری می باشند.

ماده (۲) موضوع تفاهم نامه

۱-۲- اجرای برنامه ثبت ملی ام اس و انتقال تجارب و دانش تخصصی در جهت استفاده موثر از آن به منظور بهبود کیفیت مراقبت بیماران مبتلا به ام اس.

ماده ۳) تعهدات طرف اول

- ۱-۳- ارائه مشاوره در شناسایی مورد بیماری (پروتکل)؛
- ۲-۳- ارائه فرم های ثبت اطلاعات 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؛
- ۴-۳- ارائه دسترسی های لازم برای ثبت اطلاعات بصورت الکترونیک در سامانه اختصاصی ثبت ملی ام اس و آموزش اولیه؛
- ۵-۳- ارائه مشاوره در خصوص نظارت مؤثر بر فرایند ثبت و داده های آن در مرکز طرف دوم؛
- ۶-۳- فراهم کردن پشتیبانی فنی برای تعامل کاربران با سامانه الکترونیک ثبت؛
- ۷-۳- انجام کنترل های کیفی بر روی داده های ثبت شده توسط طرف دوم و اصلاح داده ها
- ۸-۳- 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

- ۱-۴- شناسایی همه بیماران مشمول ثبت مراجعه کننده به بیمارستان، کلینیک (دولتی و خصوصی)، انجمنهای ام اس استان (محدوده استان و دانشگاه علوم پزشکی) و جمع آوری ارقام اطلاعاتی مشخص شده در فرم های مصوب برنامه ثبت؛
- ۲-۴- ثبت به موقع همه داده های مورد نیاز مربوط به هر بیمار در سامانه ثبت ملی ام اس ایران؛
- ۳-۴- تعیین حداقل افراد واجد شرایط با مدرک تحصیلی مشخص و برخوردار از مهارت کافی برای کار با کامپیوتر به عنوان رجیسترار برای انجام امور جمع آوری داده و ثبت اطلاعات در سامانه ثبت ملی ام اس و معرفی به طرف دوم؛
- ۴-۴- تأمین حداقل شرایط زیرساختی لازم شامل کامپیوتر و خط اینترنت با سرعت مناسب برای ثبت توسط ثبت کنندگان در بخش و مرکز ثبت کننده؛
- ۵-۴- شرکت در کارگاه های آموزشی ثبت ام اس کشوری و برگزاری کارگاه مذکور در سطح استان برای کلیه مراکز/افراد ثبت کننده
- ۶-۴- تأمین شرایط لازم برای دسترسی ناظرین کیفی تعیین شده توسط طرف اول به مدارک و مستندات پزشکی بیماران ثبت شده در فرمت مناسب (CRF, پرونده بیمار، فرم ثبت) که چگونگی تأمین آن باتوجه به امکانات و زیرساخت های دانشگاه/بیمارستان مربوطه توسط طرف دوم تعیین می شود؛

۴-۷- همکاری با طرف اول در نظارت و ارزیابی اجرای برنامه در خصوص کامل بودن پوشش برنامه برای شناسایی موارد مشمول در بیمارستان/کلینیک مربوطه شامل تعیین تعداد موارد از دست رفته بصورت دوره ای، علت یابی و تعیین راهکارهای مناسب؛

۴-۸- طرف دوم موظف است تا موافقت های لازم در زمینه های اداری، اجرایی و اخلاقی را برای اجرای فرایند ثبت بیماران در دانشگاه علوم پزشکی مذکور از واحدهای ذیربط دانشگاه اخذ نماید.
لذا طرف اول هیچ گونه مسؤولیت حقوقی یا کیفی به علت عدم کسب مجوزهای لازم برای مشارکت طرف دوم با این برنامه ندارد؛

۴-۹- طرف دوم تفاهم، ملزم به رعایت مالکیت معنوی طرف اول می باشد و نباید بدون اجازه رسمی طرف اول "اطلاعات فرم های ثبت" را منتشر کند یا در اختیار سایر افراد و مراکز قرار دهد؛

۴-۱۰- طرف دوم می تواند با رعایت شرایط مندرج در ماده ۵ این تفاهم نامه از داده های ثبت استانی/ ملی ام اس ایران برای تحقیقات و برنامه ریزی های لازم در زمینه سلامت این بیماران استفاده نماید؛

۴-۱۱- طرف دوم موظف است در صورت استفاده از داده های ملی، طبق شرایط مندرج در ماده ۵ این تفاهم نامه، و انتشار هر گونه مقاله یا سایر انتشارات حاصل از تحقیقات بر اساس این داده ها، عنوان مصوب برنامه ثبت ملی ام اس ایران به فارسی یا لاتین و نیز عنوان سایر مراکز همکاری که در فرایند ثبت ملی داده های بیماران ام اس ایران مشارکت داشتند و از داده های آنها استفاده شده است را به تناسب، در بخش نویسندگان یا تشکر و قدردانی یعنی acknowledgement درج نماید؛

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

۵-۱- کلیه داده های برنامه ثبت ملی ام اس ایران 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 به امضاء تعهدنامه حفظ محرمانگی اطلاعات بیماران می باشند.

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

۵-۳- طرف دوم می تواند بدون کسب اجازه از داده های ثبت شده توسط خود استفاده نماید.

۵-۴- 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 دوم می تواند از طریق هماهنگی رسمی با طرف اول و درخواست کتبی و تکمیل فرم مصوب درخواست اطلاعات و ارسال پروپوزال، از مجموعه داده های ثبت شده در اهداف پژوهشی استفاده نماید. اما موظف است تا در صورت استفاده از داده های ملی و انتشار هر گونه مقاله یا سایر انتشارات حاصل از تحقیقات براساس این داده ها، عنوان مصوب برنامه ثبت ملی ام اس ایران به فارسی یا لاتین و نیز عنوان سایر مراکز همکار که در فرایند ثبت ملی داده های بیماران ام اس ایران مشارکت داشتند و از داده های آنها استفاده شده است را در بخش تشکر و قدردانی یعنی acknowledgement درج نماید؛

۵-۶- طرف اول موظف است بعد از بررسی درخواست کتبی (پروپوزال) طرف دوم در کمیته علمی ثبت و تأیید آن، داده های مورد نیاز طرف دوم را از مجموعه داده های ملی در اختیار طرف دوم قرار دهد.

۵-۷- باتوجه به مفاد فوق، بطور کلی هر مرکز همکار می تواند طبق شرایط مشخص شده فوق، از داده های برنامه ثبت در تحقیقات و تولید مقاله استفاده کرده و هیچ اجبار یا شرایط خاصی برای درج اسامی افراد از سایر مراکز همکاری که به ثبت داده می پردازند به عنوان نویسنده وجود ندارد به غیر از مجری و مدیر اجرایی ثبت و افرادی که شرایط نویسندگی را طبق نظر مجلات علمی دارا می باشند.

۵-۸- طرف دوم می تواند در صورت صلاحدید پاسخگوی پژوهشگران در منطقه تحت پوشش خود در زمینه درخواست اطلاعات با رعایت مفاد بندهای ۱ تا ۷ از این ماده (ماده ۵) باشند.

ماده ۶) روش اجرایی تفاهم نامه و نظارت بر اجراء

۶-۱- یک نفر از طرف اول و یک نفر از طرف دوم به عنوان نماینده جهت پیگیری تفاهم نامه و قراردادهای مابین معرفی می شوند.

۶-۲- نمایندگان بر حسب ضرورت، جلسات مشترک داشته و هماهنگی های لازم را معمول می دارند.

۶-۳- 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 نتایج به طرف مقابل اعلام می شود.

ماده ۷) مدت تفاهم نامه

این تفاهم نامه از تاریخ امضاء و مبادله به مدت دو 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 مابین طرفین، یک نفر نماینده از سوی طرف اول و یک نفر از سوی طرف دوم و یک نفر داور مرضی الطرفین تعیین خواهد شد که رأی اکثریت هیات موصوف قاطع اختلاف است.

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 یک 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، ۸ ماده و ۳۷ بند در تاریخ ۱۳۹۹/۲/۳۰ به امضاء طرفین رسید و (کلیه نسخ حکم واحد را دارد) از تاریخ امضاء معتبر می باشد.

طرف اول: دکتر محمد علی صحرائیان

طرف دوم دکتر: دکتر سمانه حسینی

ماده 7) مدت تفاهم نامه

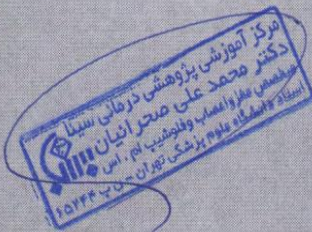
این تفاهم نامه از تاریخ امضاء و مبادله به مدت دو سال معتبر است و مبنای انعقاد کلیه قراردادهای بعدی مرتبط با آن خواهد بود و در صورت تمایل و تداوم فعالیت های مشترک قابل تمدید است.

ماده 8) سایر موارد و حل اختلاف

8-1- در صورت بروز اختلاف مابین طرفین، یک نفر نماینده از سوی طرف اول و یک نفر از سوی طرف دوم و یک نفر داور مرضی الطرفین تعیین خواهد شد که رأی اکثریت هیات موصوف قاطع اختلاف است.
8-2- 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 یک ساله فسخ نماید، ملزم به پرداخت خسارات وارده به طرف اول، به تشخیص هیئت حکمیت سه نفره مورد اشاره در بند 8-1 و به میزان تعیین شده توسط این هیئت می باشد.

8-3- این تفاهم نامه از هر حیث از مقررات عمومی حاکم بر جمهوری اسلامی ایران تبعیت می نماید.

ماده 9) این تفاهم نامه در دو نسخه، 8 ماده و 37 بند در تاریخ 1399/2/30 به امضاء طرفین رسید و (کلیه نسخ حکم واحد را دارد) از تاریخ امضاء معتبر می باشد.



طرف اول: دکتر محمد علی صحرائیان

طرف دوم دکتر 