



۱۱. ارزشیابی کمی فعالیت های پژوهشی دانشگاه های علوم پزشکی کشور (۶۹ دانشگاه علوم پزشکی تیپ یک، دو، سه و نوپا)

۱۲. ارزشیابی کمی فعالیت های پژوهشی مراکز تحقیقات علوم پزشکی کشور (۷۸۱ مرکز تحقیقات دولتی - خصوصی دانشگاهی - غیر دانشگاهی)

۱۳. ارزشیابی کیفی فعالیت های پژوهشی مراکز تحقیقات علوم پزشکی کشور (۳۴ مرکز تحقیقات عوامل اجتماعی مؤثر بر سلامت)

۱۴. برگزاری کارگاه های توانمندسازی ویژه کارشناسان مسئول ارزشیابی دانشگاه ها / مراکز تحقیقات علوم پزشکی کشور (۶۰ دانشگاه * ۵ دوره * ۳ ساعت * ۱۸۰۰=۲۴ نفر ساعت آموزش)

۱۵. توسعه و تکمیل آزمایشگاه های جامع تحقیقات علوم پزشکی (اصلاح ساختار- اساسنامه تعداد ۳۹ آزمایشگاه جامع)

۱۶. مشارکت ۲۴ دانشگاه (تیپ ۳ و ۱۰) در کهورت پرشین (با تعداد ۲۲۳۰۰۰ شرکت کننده)

۱۷. بازطراحی و ساماندهی هفت محور مطالعاتی کهورت (بزرگسالان، چشم، نوجوانان، کارمندان و سالمندان، شنوایی، تصادفات) با هدف ایجاد زیر ساخت آزمایشگاه های استاندارد و بیوبانک.

دبیرخانه کارگروه وزارتی اخلاق در پژوهش

۱. مدیریت کارگروه/ کمیته های اخلاق در پژوهش و شفاف سازی مصوبات آنها با استفاده از سامانه ملی اخلاق در پژوهش: تشکیل کارگروه/ کمیته های اخلاق در پژوهش، صدور شناسه و اعتبار بخشی کارگروه/ کمیته های اخلاق در پژوهش مکاتبه و تعامل با معاونت پژوهشی وزارت علوم، تحقیقات و فناوری جهت ساماندهی، تسهیل و یکپارچه سازی فرایند اعتبار بخشی کارگروه/ کمیته های اخلاق در پژوهش در سامانه ملی اخلاق در پژوهش های زیست پزشکی

بررسی درخواست صدور مجوز ارسال نمونه زیستی به خارج از کشور نظارت بر مصوبات کارگروه/ کمیته های اخلاق در پژوهش

۲. تدوین و نهایی سازی راهنمای اخلاقی استفاده از گیاهان دارویی در پژوهش

۳. ویرایش نهایی راهنمای استانداردهای مراکز پرورش، نگهداری، یا استفاده از حیوانات آزمایشگاهی بر اساس نظرات معاونت امور حقوقی، مجلس و استان ها و ارسال راهنما جهت توشیح وزیر محترم بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

۴. تهیه پیش نویس «راهنمای اخلاقی دسترسی و اشتراک گذاری داده های نظام سلامت با هدف پژوهش» و ارسال جهت اخذ نظرات دانشگاه های علوم پزشکی رسیدگی به تخلفات پژوهشی:

• تشکیل جلسات کارگروه وزارتی به منظور رسیدگی به تخلفات پژوهشی و بررسی موارد مطروحه در این کارگروه مطابق دستورالعمل مربوطه

• بررسی و تعیین تکلیف پرونده های تخلفات پژوهشی مرتبط با مدیران و مسئولان درگیر موضوع ماده ۲۶ از

دستورالعمل رسیدگی به تخلفات پژوهشی، موارد اعتراض به نظریه کارگروه اخلاق در پژوهش دانشگاه ها و موارد تخلفات بین المللی از جمله موضوع مقالات ریتراکت شده

• پایش عملکرد دبیرخانه های کارگروه های اخلاق در پژوهش، درخصوص نحوه رسیدگی به تخلفات پژوهشی ارجاع شده به آن دبیرخانه ها

• مدیریت عملکرد دبیرخانه های کارگروه های اخلاق در پژوهش درخصوص مقالات ابطال شده از درگاه Retraction watch از سال ۲۰۱۲ تاکنون و تهیه گزارش دوره ای هر سه ماه یک بار و نظارت بر نحوه رسیدگی به آنها در کارگروه های اخلاق در پژوهش

۶. انجام اقدامات لازم جهت تعیین ضابطین موضوع قانون مقابله با تقلب در تهیه آثار علمی آیین نامه اجرایی و دستورالعمل مصوب آن:

• مکاتبه با واحدهای تابعه به منظور معرفی افراد واجد شرایط به عنوان ضابطین موضوع قانون مقابله با تقلب در تهیه آثار پژوهشی

• بررسی شرایط و صلاحیت افراد معرفی شده از واحدهای تابعه و بررسی صلاحیت افراد معرفی شده از دانشگاه/ دانشکده ها به عنوان ضابطین موضوع قانون مقابله با تقلب در تهیه آثار پژوهشی

• تعیین افراد واجد صلاحیت و تهیه لیست افراد واجد شرایط

• انجام مکاتبه متعدد با مرکز حراست

وزارت متبوع و دادیار دادرسی دیوان عالی کشور و مدیرکل دفتر نظارت بر امور ضابطین به منظور تأیید صلاحیت آنها و معرفی به دفتر نظارت بر امور ضابطین جهت تأیید نهایی و معرفی جهت گذراندن دوره های آموزشی لازم

• انجام مکاتبه با مدیرکل دفتر نظارت بر امور ضابطین جهت تأیید نمونه کارت صادر شده توسط مرکز حراست

۷. بررسی کارشناسانه سؤالات معاونت های وزارت متبوع، دانشگاه/ دانشکده های وابسته و پاسخ دهی مناسب به آنها در خصوص:

• نوع ارزیابی مقالات پرنویسنده در ارزشیابی عملکرد

• امکان بررسی مقالات نامعتبر در بخش مدیریت مقالات سامانه ارزشیابی دانشگاه ها

در خصوص مقالاتی که در مجلات نامعتبر نمایه شده

شرح وظایف و نحوه عملکرد کارگروه/ کمیته های اخلاق در پژوهش نحوه ارزیابی و ارزیابی انطباق برنامه های عملیاتی واحدهای تابعه وزارت متبوع فرایند و نحوه بررسی و انجام کارآزمایی های بالینی روی داروهای متقاضی ثبت و ورود به بازار دارویی کشور، داروهای خارج از فهرست و همچنین مطالعات بالینی بین المللی چندمرکزی مستلزم اخذ مجوز انجام مطالعه (CTA) Clinical Trial Authorization از سازمان غذا و داروی ایران فرایند و نحوه بررسی و انجام ارزیابی بالینی روی تجهیزات پزشکی متقاضی تولید،

ویژه نامه



ایران

شهریور ۱۴۰۱