

**מדריך שימוש בתוכנת מטרות  
לצוות המחבר**

2018

**תוכן עניינים**

3.....	רישום חוקר במערכת מטרות .....	.1
3.....	כניסה לתוכנת מטרות .....	.2
4.....	נהלי' עבודה כלליים לשימוש בתוכנת מטרות .....	.3
4.....	סוגי חלונות .....	3.1
4.....	סוגי שדות .....	3.2
5.....	סוגי כפתורים .....	3.3
6.....	סינון רשימות .....	3.4
6.....	פתחת בקשה למחקר חדש .....	.4
8.....	צפיה במחקרים באחריות .....	.5
10.....	לשונית 'טופסי הגשה' .....	.6
10.....	טופסי הגשה – כלל סוגים מחקרים .....	6.1
18.....	טופסי הגשה – מחקר תכשיר רפואי .....	6.2
20.....	טופסי הגשה – מחקר אמ"ר .....	6.3
21.....	טופסי הגשה – מחקר גנטי .....	6.4
23.....	טופסי הגשה – מחקר ללא מוצר מחקר .....	6.5
24.....	טופסי הגשה – מחקר נתונים ושאלונים .....	6.6
25.....	טופסי הגשה – תרפיות מתקדמות .....	6.7
26.....	הזנת פרטי מוצר תרפיות מתקדמות .....	6.7.1
27.....	לשונית 'מסמכים וגרסאות' .....	.7
28.....	טעינת פרוטוקול ותקציר .....	7.1
30.....	הזנת טופס הסכמה מדעת .....	7.2
32.....	טעינת חוברת לחוקר .....	7.3
33.....	טעינת תוספות (לפרוטוקול, טופס הסכמה, חוברת לחוקר) .....	7.4
33.....	טעינת טופס 11 – מכתב לרופא המטפל .....	7.5
34.....	מעקב אחר גרסאות מסמכים .....	7.6
36.....	הוסף מסמכים נלווים .....	.8
36.....	הוסף מסמך בודד .....	8.1
37.....	הוסף קבצים מרובים .....	8.2
38.....	לשונית 'נתונים נוספים' .....	.9
39.....	לשונית 'הצלת סמכיות' .....	.10
40.....	אישורים .....	.11
41.....	הדף טיווח לטופסי הגשה .....	.12
41.....	שליחת הבקשה לשיבוץ לדיוון בוועדת הסתינקי .....	.13
42.....	מצבי המחקר השונים .....	.14
43.....	סוגי האירועים השונים לדיוון .....	.15

.1. רישום חוקר במערכת מטרות

הרישום למערכת מתבצע ע"י הרפרנט המתאים במשרד ועדת הלסינקי או במחלקה המחויב במרכז הרפואה.

כניתה לתוכנת מטרות 2.

מחלון הראשי בתוכנת מטרות ניתן לגשת לרשימת החוקרים הנמצאים תחת אחריות המשמש בלחיצה על הcptor מחקרים באחריותי, ולפתח את חלון מסך מחקר מתוך החוקרים הנמצאים באחריות המשמש בלחיצה על cptor איתור מחקר.

כמו כן, ניתן לפתח מחקרים חדשים בלחיצה על הכפתור **בקשה חדשה** למחקר או לבצע רישום מחקר פעיל מאושר למחקרים ישנים.

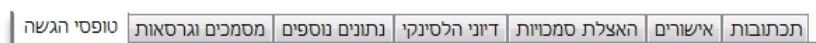
### 3. נהלי עבודה כלליים לשימוש בתוכנת מטרות

#### 3.1 סוגים של חלונות

**3.1.1 חלון מסך** - חלון ראשי שהגישה אליו מתבצעת מתוך המסך הראשי המקורי של התוכנה או מתוך לשונית בחלון מסך אחר. בלחיצה על כפתור היציאה תוחזרו לחalon המסך הקודם.

**3.1.2 חלון צפוף** - חלון עצמאי שנפתח בלחיצה על כפתור או צלמיה בחלון מסך. יציאה מחלון זה מתבצעת בלחיצה על הכפתור אישור או ביטול (בהתאם לצורך) לכדי סגירתו. לא ניתן לעבור לחלונות אחרים בתוכנה עד לסיום ההזונה של חלון זה. ניתן להזין חלון זה ע"י הזזה הסמן עד לפס הצבעוני העליון של המסגרת, לחיצה על החלוץ השמאלי בעבר וגרירה עד למקום הרצוי על גבי המסך. בזמן הזנת נתוניים מרובים בשדה זה רצוי מדי פעמיים לחתוך דריך הפעלה אישור כדי לשמור את הנתונים שנרשמו.

\***שימוש לב!** בכל מקרה אין להשאיר שדה מל פתח לזמן ממושך ללא שינוי, לאחר והתוכנה סוגרת את עצמה לאחר פרק זמן קצר במצב של חוסר פעילות, והנתונים שנרשמו מАЗ הפתיחה האחורייה ימחקו.



#### 3.1.3 לשונית – תפירית הלשונית

**3.1.4** אפשר מעבר בין תת-MSCים שונים תחת אותו מחקר או דיוון.

#### 3.2 סוגים של שדות

**3.2.1 שדות קבועים כתום** – שדות קבועים למילוי.



**3.2.2 שדות קבוע לבן** – שדות קבועים למילוי.



**3.2.3 שדות רשימה** – שדות עם חץ בקצת השמאלי של השדה, למילוי על ידי בחירה מרשימה.

**3.2.4 שדות תאריך** – שדות עם צלמיה תאריכון, בלחיצה על הצלמיה נפתח חלון לבחירת תאריך על ידי סימונו היום המתאים לאחר בחירת חדש ושנה מתוך רשימה.



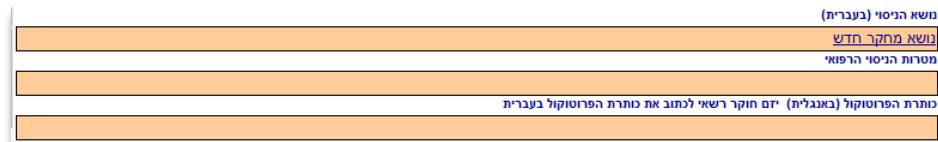
**3.2.5 שדות מספריים** – שדות שניים להזין בהם ערכים מספריים בלבד, ניתן להזין לפחות לפיקוח הגדלת השדה "מספר \_\_\_\_\_ (משתתפים/שנתיים/ת.ז. וכ"ד)".



**3.2.6 שדות מספר טלפון/פקס/נייד** – שדות בהם ניתן יש להזין מספר טלפון תקין, תוקן שימוש בספרות ומינימום (-) בלבד. שימוש לב, במספרים מהו"ל יש לרשום 00 במקום + בקידומת המדינה, אין מלא אפסים בשדות חובה.

**3.2.7 שדות דוא"ל** – יש למלא כתובות דוא"ר אלקטרוני תקינה באנגלית בלבד, תוקן שימוש בסמל @.

### 3.2.8 שדות מלא – שדות בהם ניתן להזין מיל בשפה העברית ו/או בשפה האנגלית ו/או מספרים.



בשדה זה ניתן להזין מיל חופשי בתצוגה מצומצמת.

להזנת מיל ארוך מומלץ להיעזר בלחיצה כפולה על שדה המיל לפתיחה חלון צפוף לצפייה:



בחלון זה ניתן להזין ולצפות במיל ארוך במלואו, תוך גלילה החלון ע"י הגולן משמאלו. כמו כן, ניתן לבחור בirectional יימין לעברית או יישור לשמאלי לאנגלית בהתאם לצורך. בנוסף, ניתן לשנות את גודל הכתב או להציגו אותו.

**\*שימוש לב!** לכל שדה מגבלת תווים אחרת, אין לחזור מגבלת תווים זו. במקרה ההקלדה תופיע ספירת התווים שהוזנו מתוך סך התווים המוגבלים לשדה מצד שמאל למטה.

### 3.2.9 קוביית בחירה לסימון – קובייה הנמצאת בסמוך לכותרת או שאלה שההתשובה אליה היא כן או לא.

סימון 7 קובייה משמעו התשובה כן, אי סימון הקובייה משמעו התשובה לא.



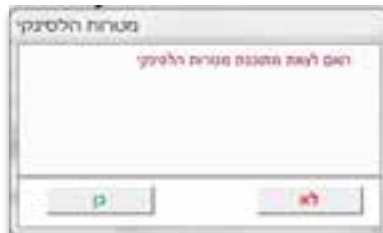
### 3.3 סוגים כפتورים

3.3.1 אישור – בלחיצה על הכפטור בסיום הזנת נתונים בחלון קופץ, הנתונים ישמרו במערכת הפעולה תבצע ווחלון הצפוף ייסגר.

3.3.2 ביטול – בלחיצה על הכפטור הנתונים והשינויים שהוזנו בכל החלון קופץ לא ישמרו, הפעולה תבוטל ווחלון הצפוף ייסגר.



3.3.3 יציאה – בלחיצה על הכפטור, הנמצא בכל חלון מס' מצד שמאל למעלה, תוחזרו לחלון הקודם בכל פעם מהתוכנה תתבקשו לאשר ועד ליציאה מהמערכת (טרם יציאה



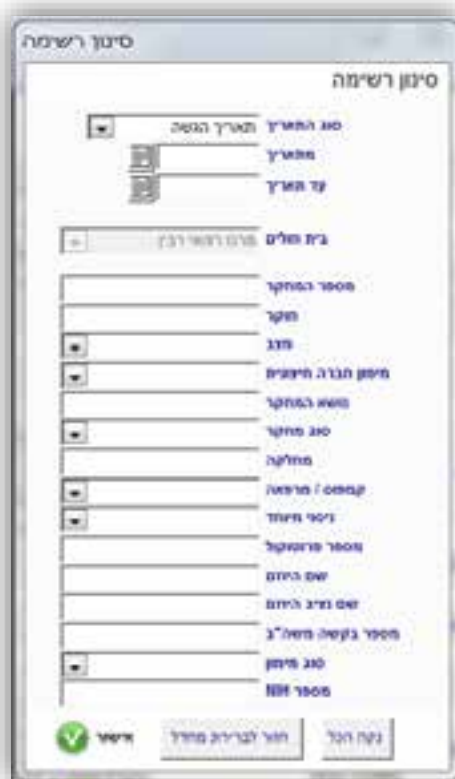
או לבטל את הפעולה).

סינון רשיומות 3.4

בלחיצה על הכפתור سنן במסכים השונים הcoliלים רשימות (מחקרים באחריות/ דיווני ועדת וכו') נפתח חלון צפ' ישינו רשימה. בחלון זה ניתן להציג את הערכאים הרצויים לסייעו בהתאם לסוג השדות (בחירה טווח תאריכים, בחירת ערך מרשימה מוגדרת או הזנת מלול חופשי).

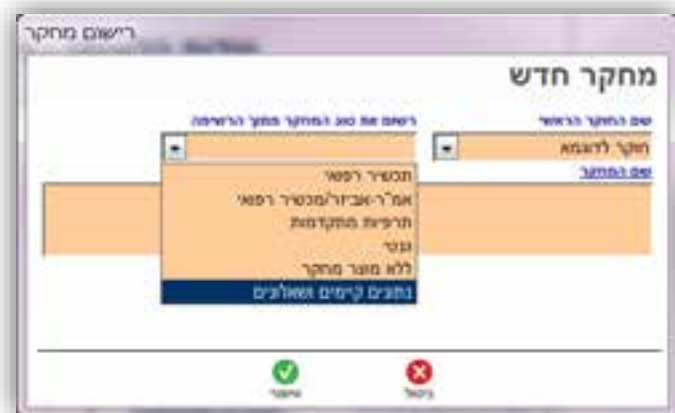
**\*שים לב!** הזנת מלל חופשי בשדה לסינו תקף אך ורק למיל המדויק שהזון המופיע בתחילת המיל הרלוונטי לסינו. לדוגמה, ניתן לסנן את מספר המחקר לפי הספרות הראשונות הרצויות או לפי מספרו המדויק המלא, אך לא לפי ספרות הנמצאות באמצעות בסוף מספר המחקר שמעוניינים לסנן).

בלחיצה על הכתפתור נקה ימחקו כל הנתונים שהוזנו בשדות הסינון השונים. בלחיצה על הכתפתור חזר לבירת המחדל הנתונים בשדות השונים יחזירו למצב ברירת המחדל של סינון הרשימה בהתאם לחלוון מסק הרשימה הנוכחי.



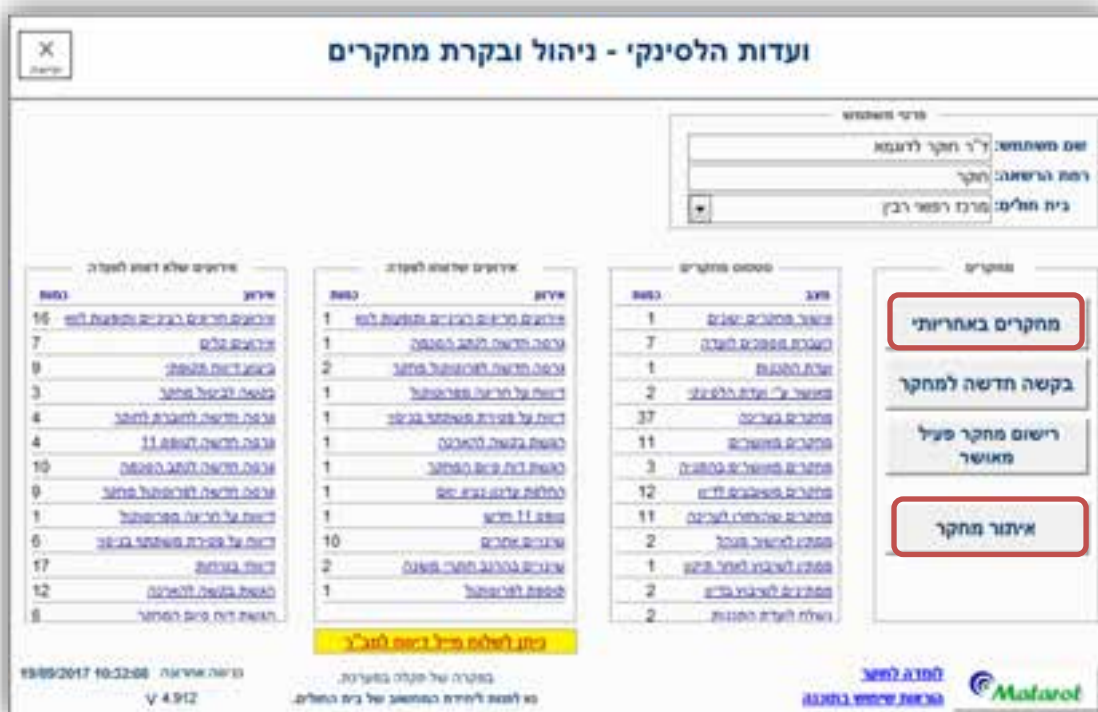
4. **פתיחת בקשה למחקר חדש**

**בוחן הראשי ורשום את שם המחבר בצד הימני המלל המתאים.**



### 5. צפיה במחקריהם באחוריותי

צפיה בכל המאמרים המוגושים לוועדת הלסינקי ונמצאים באחוריות המשמש בהרשות חוקר. ניתן לצפות ברשימה המלאה על ידי לחיצה על הכפתור **מחקריהם באחוריותי** או לבחור במחקר מסוים על ידי לחיצה על הכפתור **איתור מחקר**.



5.1.1 בלחיצה על הכפתור **איתור מחקר** יפתח חלון צף 'איתור מחקר' בו ניתן לבחור מספר הלסינקי של מחקר מסוים מתוך רשימה. ניתן להקליד את תחילת המספר להשלמה אוטומטית או בחירה מרשימה מצומצמת.



על מנת לבחור גם מתוך רשימת המאמרים הסגורים ניתן לסמן ✓ על ידי לחיצה בקוביות הבחירה כולל סגורים.

**5.1.2 בלחיצה על הכפתור **מחקרים באחריותי** ייפתח חלון מסך 'רשימת המהקרים'.**



מספר בעריה	שם גזעך	שם	שם פרטי	מספר תעודת זהות	שם פרטי	שם גנדי	שם גנדי
03/01/2017 艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	0006-14-RMC	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑
26/10/2016 艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	0005-16-RMC	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑
04/09/2016 艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	0017-16-RMC	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑
04/09/2016 艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	0018-16-RMC	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑
01/09/2016 艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	0015-16-RMC	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑
01/09/2016 艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	0015-16-RMC	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑
01/09/2016 艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑	0014-16-RMC	艳色红斑	艳色红斑	艳色红斑

**5.1.3 סינון ברשימה המהקרים :**



## 6. לשונית 'טופסי הגשה'

### 6.1 טופסי הגשה – כלל סוגי המחקרים

בלשונית טופסי ההגשה שבמיסק המחקר קיימים שדות רבים המשותפים לכל סוגים של מחקרים והם מפורטים להלן.

#### 6.1.1 הצעת נתוני המחקר

ראשית יש להזין את נושא הניסוי, מטרת הניסוי הרפואי וכותרת הפרוטוקול בשדות מל' חובה.

נושא הניסוי (בעברית)
מחקר לדוגמא 2017
מטרות הניסוי הרפואי
מטרת הניסוי בעברית
כותרת הפרוטוקול (באנגלית) יוזן חוקרי רשאי לנחות את כותרת הפרוטוקול בעברית
<a href="#">Write your Protocol Title here</a>

במידה וקיים מס אישור במשרד הבריאות ניתן להזין את פרטיו בשדות הרשות הרלוונטיים.

שם האישור במשרד הבריאות (אם קיים)	תאריך אישור המסדר	המוסד הרפואי שבו אישר המחקר לראשונה ע"י משה"ב	
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>

יש למלא את שדות החובה בהתאם לפרטיה של מחקר, ונitin להוסיף גם את שדות הרשות.

<p>אם המבחן נערך על אוכלוסייה מיוחדת</p> <p>טיפול חמלת דוחף</p> <p>אם לא הסבר את ההצדקה האתית</p> <p>יפוי הסיבת לאירועים</p> <p>מיכון הניסוי הרפואי</p> <p>אם לוחקר הראשי או לאחד מחוקריו המשנה או למנגנון המחלקה בה מתקיים המבחן יש דקה ליום הרפואי (אם כן פורט)</p>	<p>אם המבחן עוסק בפרקון האישה</p> <p>אם הניסוי במתנדבים חולים במחלות הנחקרת</p> <p>אם הנבחנים ביפוי מותגמים</p> <p>הPsi יירשם במAGER הפסיכיאטר הרפואיים בתאר NIH</p> <p>מספר רישום באתר הפסיכיאטר הרפואיים של משרד הבריאות MOH</p> <p>פצתה הרפואי הרפואי</p> <p>שימוש ב"אין בו" (פלצבו)</p> <p>אם לוחקר הראשי או לאחד מחוקריו המשנה או למנגנון המחלקה בה מתקיים המבחן יש דקה ליום הרפואי (אם כן פורט)</p>
---	---

בשדה **אם המבחן נערך על אוכלוסייה מיוחדת יש לסמן כן / לא.** באם סומן "כן", יופיע שדה מל' לפירוט הסיבה.

בשדה טיפול חמורה דוחף יש לסמן כן / לא בהתאם לנסיבות המחקר. באם סומן "כן", יופיע השדה האם הניסוי במשתתף בודד להצלת חיים, בו יש לסמן כן / לא בהתאם לנסיבות המחקר.

בשדה האם הניסוי במשתתפים בריאים יש לסמן כן / לא. באם סומן "כן", יופיע שדה מלא לפירוט ההצדקה העתידית.

בשדה האם הניסוי במתנדבים חולים במחלה הנחקרת יש לסמן כן / לא. באם סומן "לא", יופיע שדה מלא לפירוט ההצדקה העתידית.

בשדה האם הנחקרים בניסוי מתוגמלים יש לסמן כן / לא. באם סומן "כן", יופיע שדה מלא לרשום סכום וקריטריונים להחלטה.

בשדה האם לחוקר הראשי או לאחד מחוקרי המשנה יש זיקה ליום הניסוי הרפואי יש לסמן כן / לא. באם סומן "כן", יש לפרט את שם החוקר ואת מהות הזיקה בשדה המלל המתאיל צואים.

האם הממחקר נערך על אוכלוסייה מיוחדת	פרט
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
האם הניסוי במשתתף בודד להצלת חיים	טיפול חמורה דוחף
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
אם כן הסבר את ההצדקה העתידית	אם כן הסבר את ההצדקה העתידית
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
האם הניסוי במתנדבים חולים במחלה הנחקרת	האם הניסוי במתנדבים חולים במחלה הנחקרת
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
אם סכום וקריטריונים להחלטה	אם סכום וקריטריונים להחלטה
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
פירוט הסיבה לאירועים	פירוט הסיבה לאירועים
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
מתכונת הניסוי הרפואי	מתכונת הניסוי הרפואי MOH
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
פأدט רפואי הרפואי	פأدט רפואי הרפואי
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
שימוש באין בו (פלצטם)	שימוש באין בו (פלצטם)
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
האם לחוקר הראשי או לאחד מחוקרי המשנה או למנהל המחלקה בה מתקיים הממחקר יש זיקה ליום הרפואי (אם כן פרט)	האם לחוקר הראשי או לאחד מחוקרי המשנה או למנהל המחלקה בה מתקיים הממחקר יש זיקה ליום הרפואי (אם כן פרט)
<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>
שם זיקה	שם זיקה
פרט את שם החוקר ואת מהות הזיקה	פרט את שם החוקר ואת מהות הזיקה
<input type="checkbox"/>	

יש לציין האם בוצעו **שינויים במסמכי הבקשה** בשדה המתאים תוך סימון כן / לא.  
כמו כן, ניתן לציין מידע אחר, **ספרות רלוונטיות והערות כליליות** במידות הצורך בשדות הרשות המתאימים.

שינויים במסמכי הבקשה
במידה שהוכנסו מראש שינוי במסמכים, כגון: השמתת סעיף ההתching'בות לאספקת מוצר הממחקר לאחר סיום הניסוי הרפואי (בטעפדים 2 ו-4), יש לפרט רשותה מפורטת לתוספה זה. כמו כן, יש לפרט בטופס הבקשה, בסעיף "בקשות מיוחדות", בהתאם למשמעותו השינויים.
מידע אחר: בקשה מיוחדת ממנמקת של החוקר מועדת הלסינקי לישור חריגה מדרישות המהלך.
<input type="checkbox"/>
ספרות רלוונטיות
<input type="checkbox"/>
הערות כליליות
<input type="checkbox"/>

### 6.1.2 הוספה מחלוקת

הוסף מחלוקת	שם המחלוקת	שם המחבר/ות בה מתקיים המחבר
הוסף מחלוקת	שם מנהל המחלוקת	מחלקות ו/או אגפים אחרים אשר החולים המשתתפים בניסוי מאושפזים / מטופלים בהם
מוסמך GCP	שם חוקר	חוקר משנה (שם תפקיד ומחלוקת) (* רשום כחוקר במ Lager השמות בתוכנה)
		מחלקה
		תפקיד / תחום עסק
		שם חוקר משנה

בלחיצה על הכפתור הוסף מחלוקת בשדה המחבר/ות בה מתקיים המחבר ובשדה מחלוקות ו/או אגפים אחרים אשר החולים המשתתפים בניסוי מאושפזים/מטופלים בהם נפתח חלון 'מחלקות' לבחירת מחלוקת מהרשימה והן לבחירת שם מנהל המחלוקת מרשימה.

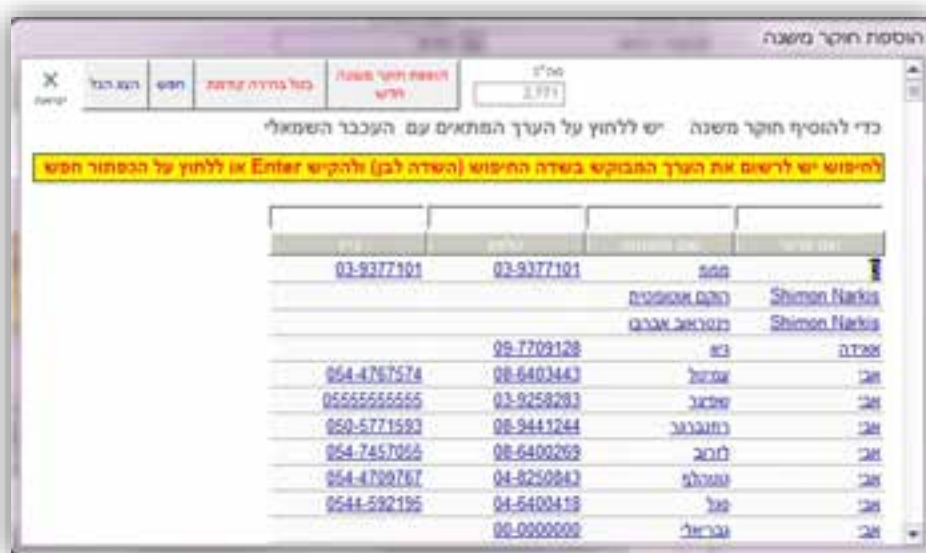
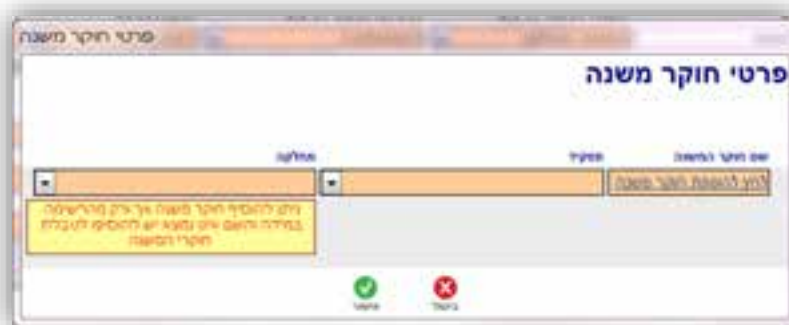


תאזרחות זה לזרוק את האיך המבוקש בצד אחד החישוב (השורה לבן) ולחשי **Enter** או ללחוץ על הגבוח חפש

אלאט דוד	אלאט גיבון
111111	אלאט גיבון
65432	אלאט גיבון ואלאט דוד
	אלאט גיבון ולאם דוד
	אלאט גיבון לאם דוד
	אלאט גיבון לאם דוד

### **6.1.3 הוספת חוקרי משנה**

בלחיצה על הכפתור הוסף חוקר בשדה חוקרி משנה נפתח חלון 'פרטי חוקר' משנה' לבחירת שם חוקר המשנה מרשימה, לאחר בחירתו יזנו באופן אוטומטי תפקיד ומחלקה בשדות הROLONTUTIITS.

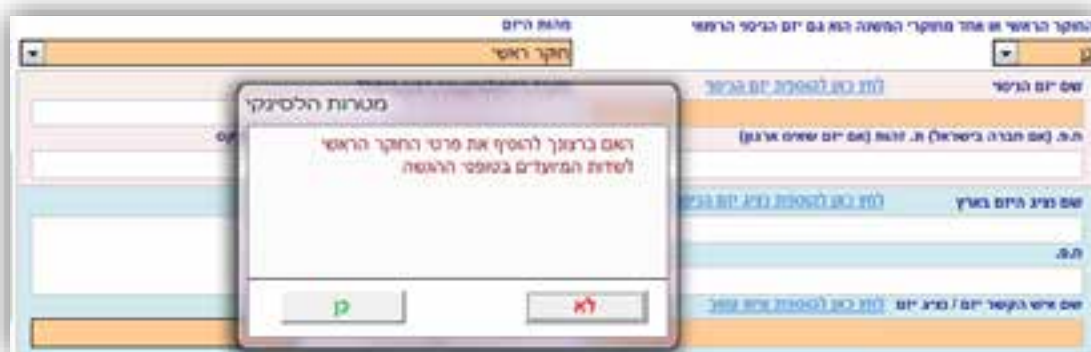


**\*שים לב!** ניתן להוציא חוקר משנה אך ורק מהרשיימה, במידה והשם איינו נמצא בראשימה יש להוציאו לטבלת חוקרי המשנה באמצעות לחיצה על הכפתור **הוספה** חוקר משנה חדש לכדי פתיחת חלון 'הוספה' חוקר משנה'. בחלון זה יש למלא את כל שדות החובה באופן מדויק ותקין, לאחר מכן חוקר המשנה יכנס לרשימה וניתן יהיה לבחור אותו בעtid.



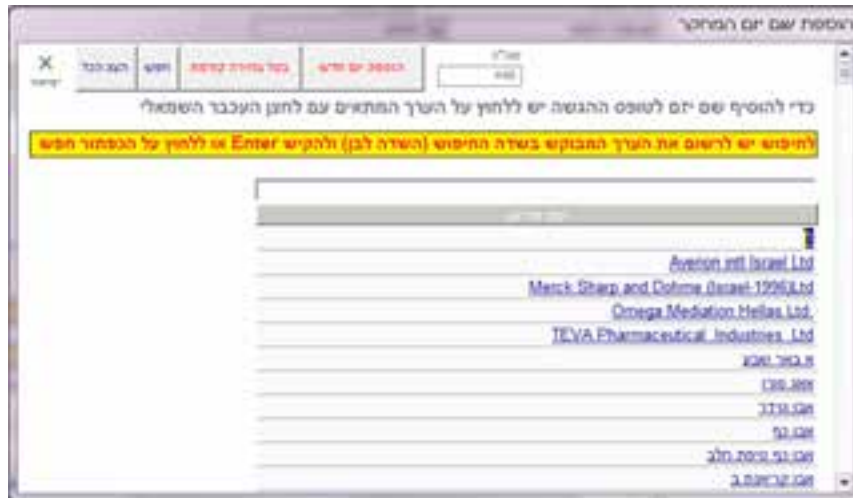
#### 6.1.4 הוספת פרטי היוזם ונציג היוזם

יש לסמן האם החוקר הראשי או אחד מחוקרי המשנה הוא גיסים הניסוי הרפואי, במידה וסומן "כן", יש לבחור בשדה הרשימה את מהוות היוזם כחוקר ראשי או חוקר משנה. בהתאם לכך נפתח חלון לוודא האם ברצונך להוסיף את פרטי החוקר הראשי לשדות המיעדים לכך בטופסי ההגשה באופן אוטומטי.



במידה וסומן "לא", ומהות היוזם אינה חוקר ראשי או משנה, יש צורך בחירת מהות היוזם המתאימה ובמילוי פרטי היוזם כמפורט להלן.

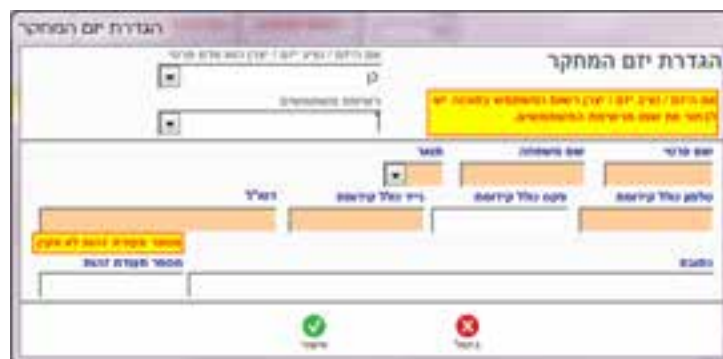
בלחיצה על הכפתור לחץ כאן להוספה יוזם הניסוי נפתח חלון רשיימה להוספה יוזם המחקר.



במידה ושם יוזם הניסוי אינו קיים ברשיימה ניתן להגדיר יוזם חדש.

**\*שיםו לב!** יש לוודא מעל כל של ספק כי שם היוזם אינו קיים כבר ברשיימה, נא לבדוק באיות שונה, בעברית ובאנגלית.

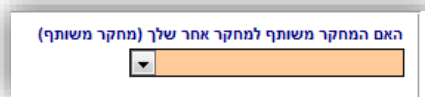
יש לסמן ראשית האם הוא אדם פרטי או לא, במידה וסומן "כן", יופיע טופס בהתאם המאפשר בחירתו מרשימת המשתמשים. באם היוזם אינו קיים ברשימה המשתמשים, יש להזין את פרטיו בשדות השונים באופן מדויק ותקין.



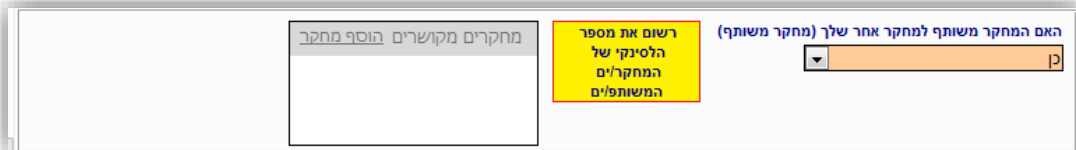
במידה וסומן "לא" והיוזם אינו אדם פרטי, יופיע טופס בהתאם בו יש להזין את פרטי היוזם באופן מדויק ותקין.



### 6.1.5 הוספה מחקרים מקוшиרים ומספר משתתפים



יש לסמן בשדה למחקר משותף בהתאם למחקר, כאשר במידה והמחקר משותף למחקר אחר (תת מחקר גנטי, מחקר המשק' וכד') יופיע שדה להוספה מחקרים מקוшиרים לפי מספר הלסינקי.



יש לרשום את מספר המשתתפים שמעוניינים לאשר למרכז אליו מגישים את המחקר. כמו כן, יש לסמן באם מדובר בהגשה מקבילה במרכז זה, כלומר, האם המחבר יוגש למשרד הבריאות לפני אישור על ידי הוועדה המוסדית.



### 6.1.6 מחקר רב-מרכז

במקרה של ניסוי רפואי רב מרכז יש להוסיף את המרכזים השונים, כאשר מספר המרכזים יעודכן בהתאם במספר המרכזים שיוגדרו.

<p><b>רשות הדואר המפעילה צוות</b></p> <p>שם המפעיל צוות</p> <p>טלפון המפעיל צוות</p> <p>טלפון המפעיל צוות</p> <p><b>כתובת של נייר וטפר בדרכו</b></p> <p>שם הלקוח או החברה</p> <p>שם המפקח הדוח</p> <p>שם המפקח הדוח</p>
---

בלחיצה על הכפתור הוסף **עדכן מרכז רפואי**, נפתח חלון 'רשימת המרכזים המשתתפים בניסוי' בו ניתן להגדיר את המרכזים השונים, תוך ציון שם החוקר הראשי מתוך רשימה.

יש לציין את מספר סך כל המשתתפים בכל המרכזים בישראל בשדה המתאים. כמו כן, יש לציין את מספר סך כל המרכזים המשתתפים ברחבי העולם והוא את מספר סך כל המשתתפים בעולם.

\***שים לב!** יש להגדיר גם את המרço בו מתבצע המחקר הנוכחי.

רשימת המרכדים המשתתפים בניסוי	
שם פרטי ושם משפחה	שם כירעון או פרטי זהות
<input type="text"/>	<input checked="" type="checkbox"/> לחץ כאן להרשות גדרה/מ
<input checked="" type="checkbox"/>  <input type="checkbox"/> 	

**בלחיצה על הכפתור לחץ כאן לרשימת המרכזיות נפתח חלון הרשימה לחיפוש.**

השאלה היא כרזה את המערך מפוקה Enter או להזעק על הסכום שפוא	
מספר סדרה	שם פרטי
71102	אנט ברכמן גוטמן
01101	בנימין ליליאן עלי אנטונון ויל פינוגראן רוכץ רומי שפוא
21102	בנימין גוטמן עוזי נסיה גוטמן
41727	בלתת אלטניר ביטון גוטמן
01502	בלט גוטמן
01107	ברת גוטמן לול גוטמן גוטמן
25301	ברת גוטמן גוטמן גוטמן
01504	ברת גוטמן גוטמן גוטמן
75104	ברת גוטמן גוטמן גוטמן
01505	ברת גוטמן גוטמן גוטמן גוטמן
01501	ברת גוטמן גוטמן גוטמן גוטמן גוטמן

בלחיצה על הכפתור **הוסף ערך מדינה**, נפתח חלון המכיל את רשימת המדינות השונות, בו יש לסמן ✓ בקובייה ליד כל מדינה רלוונטית למחקר.



## 6.2 טופסי הגשה – מחקר תכשיר רפואי

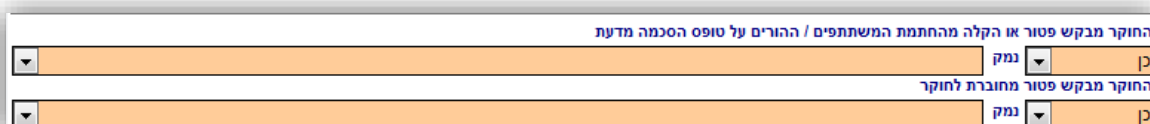
### 6.2.1 הזנת נתונים נוספים למחקר בתכשיר רפואי

במחקר בתכשיר רפואי יש לסמן האם החוקר מבקש פטור או הקלה מהחתמת המשתתפים / ההורים על טופס הסכמה מדעת והאם החוקר מבקש פטור מחברת לחוקר.

כמו כן, יש לסמן האם המקרה משולב עם מוצר נוסף שאינו תכשיר, והוא האם המקרה עוסק בקנאביס.

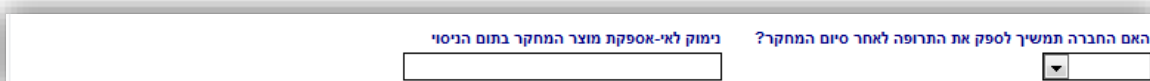
האם המקרה עוסק בקנאביס	מוצר המקרה
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
הוסף מוצר	שם גנרי
סוג המוצר	שם מסחרי
שם קוד	

במידה וסומן "כן" בשדה החוקר מבקש פטור או הקלה מהחתמת המשתתפים / ההורים על טופס הסכמה מדעת ובשדה החוקר מבקש פטור מחוברת לחוקר, יופיעו שדות לנימוק בהם ניתן לבחור נימוק מוקן מהרשימה או להזין מלל חופשי בשדה.



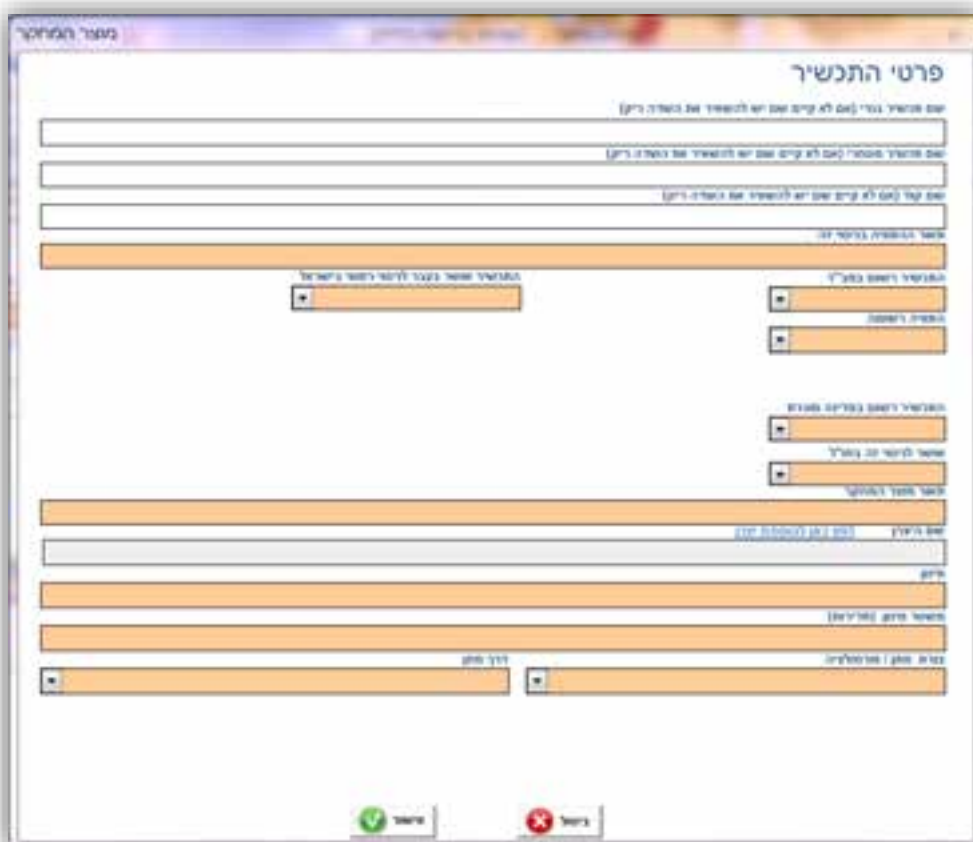
כמו כן, במחקר בתכשיר רפואי יש לסמך האם החברת תmeshיך לספק רת התרופת לאחר סיום הממחקר, כולל נימוק לאי אספקת מוצר הממחקר בתום הניסוי במידת הצורך.

#### 6.2.2 הזנת פרטי התכשיר הרפואי



במחקר בתכשיר רפואי יש למלא את פרטי התכשיר לתכשיר אחד או יותר בניסוי.

חוובה למלא שם תכשיר אחד לפחות (גנרי / מסחרי / קוד), כאשר במידה ואחד השמות לא קיימים לתכשיר יש להשאיר את השדה ריק. במידה והוזן שם מסחרי, הוא זה שיופיע בטפסים השונים כשם התכשיר. במידה ולא הוזן שם מסחרי, יופיע השם הגנרי. במידה והוזן שם קוד בלבד, יופיע שם הקוד בטפסים השונים. השודות תאור ההתויה בניסוי זה, תאור מוצר הממחקר, מינונו ומשטר מינון הינם שדות מלל חוות בהם ניתן להזין מלל חופשי.



6.3 **טופסי הגשה – מחקר אמ"ר**

### **6.3.1 הэнט פרטיא האמ"ר**

בהתוספת מוצר במחקר באם"ר יש לרשום את שם האמ"ר, הדגם או פרטיה התוכנה, הגרסה ותאור ההתוויות בניסויים כל אמ"ר בפרט.

יש לסמן האם האמ"ר רשום במשרד הבריאות, אם כן, יש לרשום את מספר הרישום של האמ"ר.

שם בנקס אמ"ר מב"ר

יש לסמן האם האמ"ר אושר בעבר לניסוי רפואי בישראל. כמו כן, יש לסמן האם קיימות התוויה רשומה לאם"ר במשרד הבריאות, אם כן יש לרשום את תיאור התהוויה.

בנוסף, יש לרשום את יי'וד הרישום ולסמן האם האמ"ר רשום במדינה מוכרת או אושר לניסוי זה בחו"ל, כאשר במכשיר נבחר "כן" בשדות אלו, יש להוציאן מידיניות בהתאם לשדה המותאים המופיע.

התוויה רשומה	
תאור ההתחיה הרשומה	<input type="checkbox"/>
יעוד רישום אחר	<input type="checkbox"/>
לחות ל להוסיף רשימת המדיניות שהאמ"ר רשום בהן (מדינתות מוכרתות בלבד)	
האמ"ר רשום במדינה מוכרת	<input type="checkbox"/>
לחות ל להוסיף רשימת המדיניות שהאמ"ר אישר בהן	
אשר למסוי זה בחו"ל	<input type="checkbox"/>

נוסף על כך, יש לסמן האם האמ"ר נמצא בשימוש שיגרתי במוסד הרפואי, במידה וכן יש לסמן האם השימוש באמ"ר בניסוי הרפואי יהיה כפי שמקובל במוסד לגבי אותו אומ"ר או באופן שימוש אחר.

<input type="checkbox"/>	השימוש באמ"ר בניסוי הרפואי יהיה כאמור במוסד לגבי אותו אומ"ר ?	<input type="checkbox"/>
--------------------------	---	--------------------------

#### 6.4 טופסי הגשה – מחקר גנטי

בזהנת נתוני המחבר במחקר גנטי, יש לבחור את סיווג המחבר האחד המתאים (גנטי / כלל גנטי / פרמקוגנטי) בהתאם להגדרות משרד הבריאות, כמו גם סימון האם נעשה שימוש במאגרי דגימות, וסימון האם המחבר עוסק בפריון האישה.

<input type="checkbox"/>	האם המחבר עוסק בפריון האישה	<input type="checkbox"/>	מאגרי דגימות	<input type="checkbox"/>	סיווג המחבר
--------------------------	-----------------------------	--------------------------	--------------	--------------------------	-------------

יש לסמן האם החוקר מבקש פטור או הקלה מהחמתמת המשתתפים או ההורים על טופס הסכמה מדעת, תוך נימוק קצר במידה וכן.

החווק מבקש פטור או הקלה מהחמתמת המשתתפים / ההורים על טופס הסכמה מדעת	<input type="checkbox"/> נמק
--	------------------------------

יש לסמן האם המבחן כולל איסוף, אחסון ובדיקה דגימות RNA/DNA , או שניהם.

איסוף דגימות(RNA/DNA)	בדיקה דגימות(RNA/DNA)	אחסון דגימות(RNA/DNA)	דוחי הדגימות
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
בмедиה ומודור בשימוש ברקמה פנימית, רקמת עור, דגימה מרירית לח' או כל אפשרות אחרת הניטלת מקור להפקת ה- DNA. יש לציין זאת בשדה "פרט" ולתתייחס לאופן גנטיקה הכרוכים בו. אם מדובר בשימוש בדגימות שיטוט כרך כחול מליר קלוי, יש לציין שהשימוש בהן למחקר לא יפגע באפשרות להשתמש בחומר הפטולוגי לטובת המשתנה בעטדי, דבר מהוועה תמי לאישור המבחן			
מקור הדגימה <input type="checkbox"/> אופן לקיוח הדגימות <input type="checkbox"/> תאריך הרקמה			

כמו כן, יש לציין את מקור הדגימה ואופן לקיוח הדגימה, תוך בחירות אפשרות מתאימה מהרשימה או בחירה ב"אחר", במידה והאפשרות לא קיימת או יש צורך בחירות יותר מאשר אחת, ולפרט בהתאם.

אחסון הדגימה	פרט	אחור
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
אופן לקיוח הדגימות		
<input type="checkbox"/> אחר		

בשימוש לכך יש לפרט את כל הפרטים הנוגעים לאיסוף, אחסון ושמירת הדגימות, הגורמים בעלי הגישה לקידוד הדגימות, המudydot המבוצעות את הבדיקות והגורמים האחראים לכך. השדות אינם שdots חובה, אך יש לפרט ככל האפשר בהתאם לדרישות משרד הבריאות.

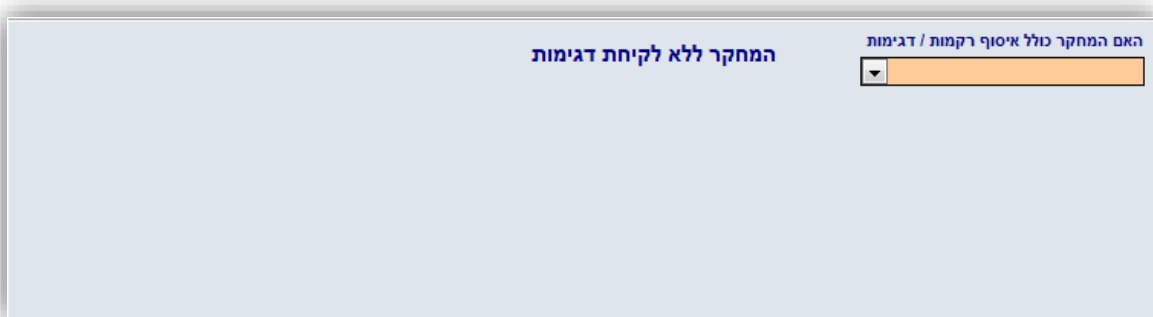
משך זמן שמרת הדגימות בשביב	שמירת הדגימות ממועד	טיפול בדגימות לאחר תום הניסוי	פרט את שיטת הקידוד
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
שם הגורם בעל גישה למפתח הקידוד			
<input type="checkbox"/>			
שיטת איסוף הדגימות			
<input type="checkbox"/>			
שם המעבדה (המוסד) המבצעת את בדיקות ה-DNA			
<input type="checkbox"/>			
מקום ביצוע דגימות ה-DNA			
<input type="checkbox"/>			
האדם האחראי במעבדה			
<input type="checkbox"/>			
מקום אחסון ה-DNA			
<input type="checkbox"/>			
כתובת המוסד (ארץ, עיר, רחוב, מיקוד)			
<input type="checkbox"/>			
האדם האחראי במוסד			
<input type="checkbox"/>			
שם הגורם בעל גישה למאגר המידיע			
<input type="checkbox"/>			
מאג'ר מידיע ממם ילכו הנתונים			
<input type="checkbox"/>			

יש לסמן האם המבחן במרכז זה כרוך בביוץ בדיקה גנטית קלינית להפקת מידע גנטי מזוהה אודות המשתנה או בדיקה רפואית אחרת או מתן טיפול.

האם המבחן נדרש בבדיקה גנטית קלינית ממנה מופק מידע גנטי מהזיה אוזות המשתתף, או בדיקה רפואית אחרת, או מתן טיפול

#### **6.5 טופסי הגשה – מחקר ללא מוצר מחקר**

במחקר ללא מוצר מחקר יש לסמן האם המבחן כולל איסוף רכומות / דגימות.



באם המבחן כן כולל איסוף רכומות / דגימות יופיעו שדות נוספים לפירוט נתוני הזיהוי לדגימות ואופן שמירתם. במחקריהם בהם נלקחות דגימות, יש לסמן האם הדגימות מזוהות / מקודזות / לא מזוהות, מקום ומשך שמירתן, כמו גם שיטת הקידוד, נתוני הגורם בעל הגישה למפתח הקידוד ומקורה הביולוגי של הדגימה.



במחקרים בהם נאסף מידע ממאגר קיים, תיק רפואי או ארכיו יש לסמן "כן" בשדה המתאים וויפיעו שדות נוספים בהתאם. יש לסמן האם פרטי אישיים הנוגעים למידע מהמאגר יהיו מזוהים / מקודדים / לא מזוהים, כמו גם לפרט את שיטת הקידוד, נתוני הגורם בעל הגישה למפתחה הקידוד ונתוני מאגר המידע ממנו יילקחו הנתונים.

במקרים בהם נאסף מידע ממאגר קיים / תיק רפואי / ארכיו וכו...  <input type="checkbox"/> כן <input type="checkbox"/> דוח פרטיים אישיים <input type="checkbox"/> פרט שיטת הקידוד	
שם הגורם בעל גישה למאגר המידע	תפקיד בעל גישה למאגר המידע
מאגר המידע ממנו יילקחו הנתונים	

באם המחקר הינו ללא איסוף מידע ממאגר, יש לסמן "לא" בשדה המתאים.

מחקר ללא איסוף מידע ממאגר  <input type="checkbox"/> לא	

### 6. טופסי הגשה – מחקר נתונים ושאלונים

במחקרים בהם נאסף מידע ממאגר קיים, תיק רפואי או ארכיו יש לסמן "כן" בשדה המתאים וויפיעו שדות נוספים בהתאם. יש לסמן האם פרטי אישיים הנוגעים למידע מהמאגר יהיו מזוהים / מקודדים / לא מזוהים, כמו גם לפרט את שיטת הקידוד, נתוני הגורם בעל הגישה למפתחה הקידוד ונתוני מאגר המידע ממנו יילקחו הנתונים.

במקרים בהם נאסף מידע ממאגר קיים / תיק רפואי / ארכיו וכו...  <input type="checkbox"/> כן <input type="checkbox"/> דוח פרטיים אישיים <input type="checkbox"/> פרט שיטת הקידוד	
שם דמן שמירת הנתונים	מקום שמירת הנתונים
שם הגורם בעל גישה למאגר המידע	תפקיד בעל גישה למאגר המידע
מאגר המידע ממנו יילקחו הנתונים	

באם המחבר הינו ללא איסוף מידע ממاجر, יש לסמן "לא" בשדה המתאים.

מבחן ללא איסוף מידע ממاجر	אם המחבר כולל איסוף מידע ממاجر
	<input checked="" type="checkbox"/> לא

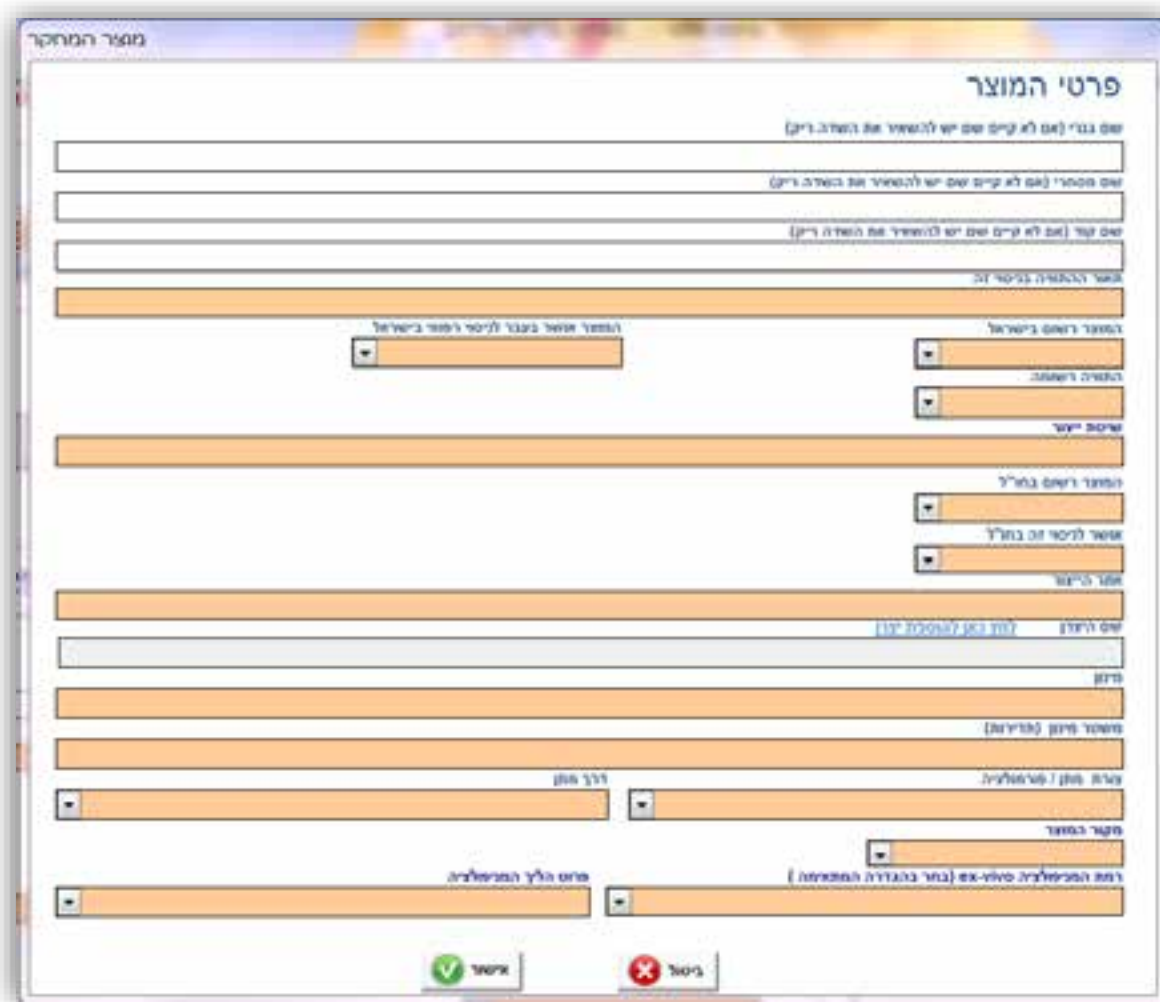
#### 6.7 טופסי הגשה – תרפויות מתקדמות

במחקר בתרפויות מתקדמות יש לסמן האם המחבר משולב עם מוצר נוסף שאינו תרפויות בהתאם לנחיי משרד הבריאות (לדוגמא תכשיר או אמ"ר) כך שתיתן האפשרות להזנת מוצרים אחרים באמצעות הכפטור **הוסף מוצר**, עם טפסים בהתאם לסוג המוצר במחקר המשולב.

אם המחבר משולב עם מוצר סוף שימוש ורפויות				
הוסף מוצר	מוצר המחבר	שם מוצר	שם מסחרי	שם גנרי

### 6.7.1 הזנת פרטי מוצר תרפיות מתקדמות

יש להזין את פרטי המוצר בשדות הרלוונטיים. כאשר חובה למלא שם תכשיר אחד לפחות (גנרי / מסחרי / קוד), כאשר במידה ואחד השמות לא קיים לתכשיר יש להשאיר את השדה ריק. במידה והזון שם מסחרי, הוא זה שיופיע בטפסים השונים כשם התכשיר. במידה ולא הזון שם מסחרי, יופיע השם הגנרי. במידה והזון שם קוד בלבד, יופיע שם הקוד בטפסים השונים.



שדות לתאזר התוויה בניסוי זה, תאזר מוצר המחקר, מיינון ומשטר מיינון הינם שדות מלל חובה בהם ניתן להזין מלל חופשי. יש לבחור את מקור המוצר הרלוונטי (אלוגנאי / אוטולוגן) והן לסמן את ההגדירה המתאימה לרמת המניפולציה (מצערית / יותר מצערית) ופירוט הליך המניפולציה באנגלית בהתאם.

לשונית 'מסמכים וגרסאות' .7

**1.1** במחקר תכשיר / אמייר / תרפויות יש לכלול בחבילת ההגשה פרוטוקול, תקציר פרוטוקול, טופס הסכמה מדעת, חוברת לחוקר וטופס 11 בהתאם לדרישות על פי נוהל משרד הבריאות וניתן לצרף תוספות למסמכי החובה. את כל מסמכי החובה יש לצרף למחקר בלשונית 'מסמכים וגרסאות' בשדה המתאים בלחיצת על הכפתור **מסמך חדש**.

<b>100-1000</b>	<b>תבונת מילויים</b>	<b>הנחיות לשליחת מילויים</b>
100	100	100
<b>100-1000</b>	<b>תבונת מילויים</b>	<b>הנחיות לשליחת מילויים</b>
100	100	100
<b>100-1000</b>	<b>תבונת מילויים</b>	<b>הנחיות לשליחת מילויים</b>
100	100	100
<b>100-1000</b>	<b>תבונת מילויים</b>	<b>הנחיות לשליחת מילויים</b>
100	100	100
<b>100-1000</b>	<b>תבונת מילויים</b>	<b>הנחיות לשליחת מילויים</b>
100	100	100

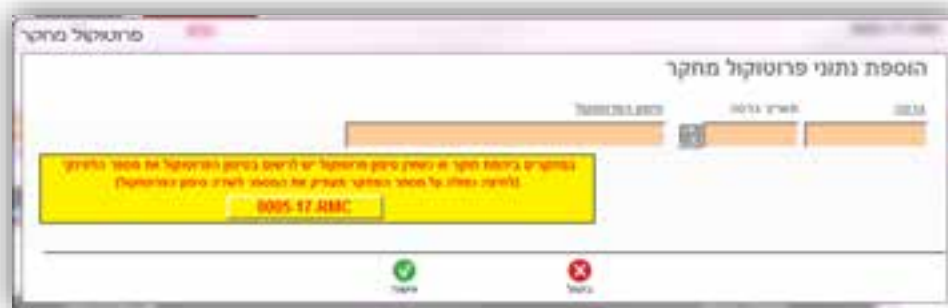
1.2 במחקר לא מוצר ייש לכלול בחבילת ההגשה פרוטוקול, תקציר פרוטוקול, טופס הסכמה מדעת, וטופס 11 בהתקנים לדרישות על פי נוהל משרד הבריאות וניתן לצרף תוספות למסמכי החובה. את כל מסמכיו החובה יש לצרף למחקר בלשונית 'מסמכים וגורסאות' בשדה המתאים בלחיצת על הכפתור **מסמך חדש**.

1.3 במחקר נתונים ושאלוניים יש לכלול בחבילת ההגשה פרוטוקול, תקציר פרוטוקול וטופס הסכמה מדעת בהתאם לדרישות על פי נוהל משרד הבריאות וניתן לצרף תוספות למסמכים החובבה. את כל מסמכיכי החובבה יש לצרף למחקר בלשונית 'מסמכים וגרסאות' בשדה המתאים בלחיצה על הכפתור **מסמך חדש**.



#### 7.1 טיענת פרוטוקול ותקציר

בלחיצה על הכפתור **מסמך חדש** בשדה פרוטוקול ותקציר פרוטוקול נפתח חלון להוספה נתוני פרוטוקול מחקר בו יש להזין גרסה, תאריך גרסה וסימנו הפרוטוקול בהתאם.



לאחר הזנת נתונים הפרוטוקול נפתח חלון להוספה תקציר פרוטוקול המחקר. בחלון זה ניתן לבחור את **מקור התקציר**.

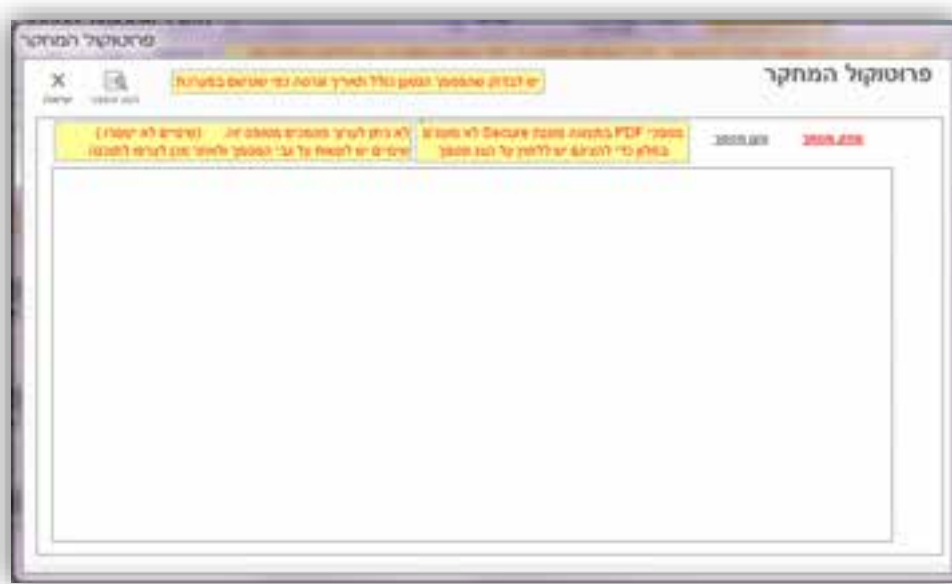
אם מקור התקציר בתוכנת מטרות יש צורך להזין את כל השדות בטופס המופיע.



באם מקור התקציר בקובץ **מצורף** יש לטעון קובץ WORD המכיל מלל בלבד (ללא טבלאות ולא עיצוב כותרות ופסקאות).



לאחר הזנת התקציר ניתן ללחוץ על הכפתור **פרוטוקול המחקר** לטעינת הפרוטוקול בחלון המתאים.



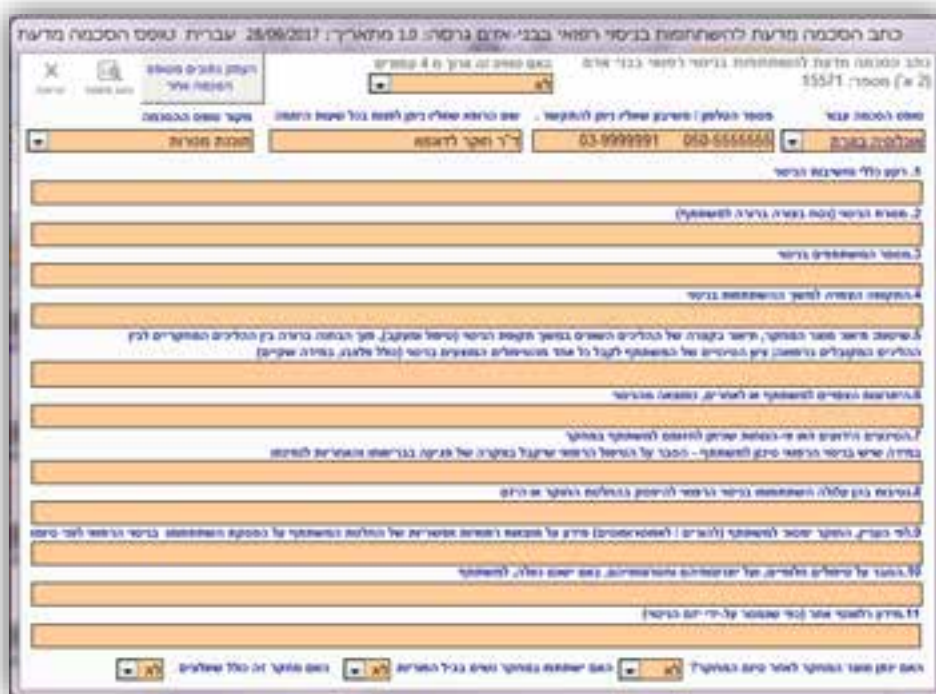
## 7.2 הזנת טופט הסכמה מדעת

בלחיצה על הכפתור **מסמך חדש** בשדה הסכמה מדעת נפתח חלון להוספה נתוני כתוב הסכמה מדעת בו יש להזין גרסה, תאריך גרסה, שם / הערכה ולבוחר שפה ואוכלוסיות יעד.



לאחר הזנת נתונים כתוב ההסכם יש לבחור את **מקור טופט ההסכם**.

אם מקור כתוב ההסכם בתוכנת מטרות יש צורך להזין את כל השדות בטופס המופיע.

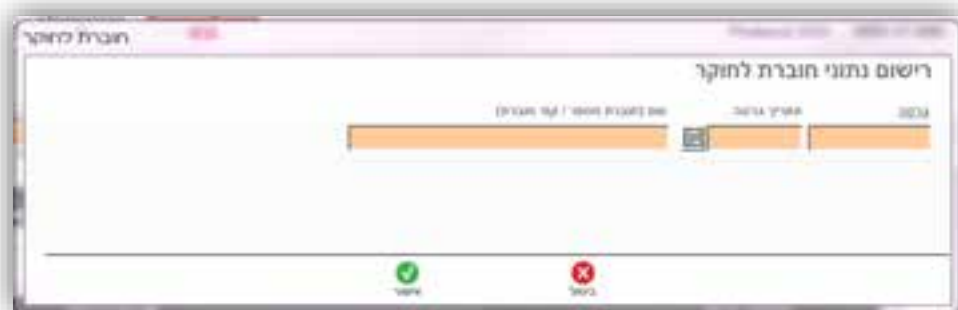


אם מקור כתוב ההסכם בקובץ מצורף יש לטעון קובץ בהתאם.



### טעינת חוברת לחוקר 7.3

בלחיצה על הכפתור מסמך חדש בשדה חוברת לחוקר נפתח חלון לרשום נתוני חוברת לחוקר בו יש להזין גרסה, תאריך גרסה ושם/קוד החוברת בהתאם למבחן.

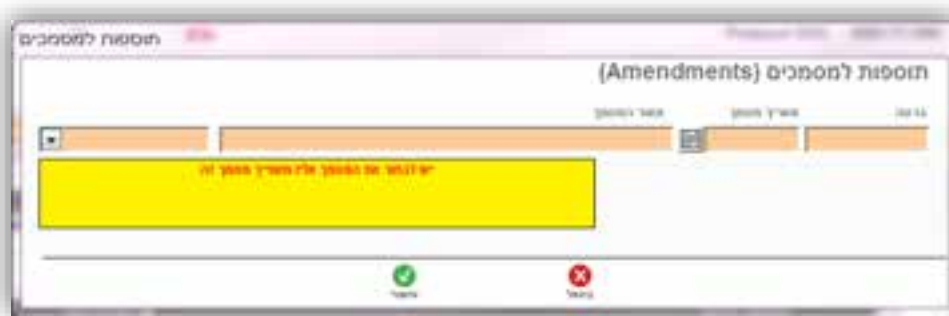


לאחר מכן נפתח חלון לטעינת הקובץ בהתאם.



#### 7.4 טעינת תוספות (לפרוטוקול, טופס הסכמה, חוברת לחוקר)

בלחיצה על הכפתור מסמך חדש בשדה תוספות נפתח חלון להזנת נתונים לתוספות למסמכים חובה (פרוטוקול, טופס הסכמה, חוברת לחוקר) בו יש להזין גרסה, תאריך המסמך, תאור המסמך ולבחר או שיוך התוספה למסמך החובה המתאים.



לאחר מכן נפתח חלון לטעינת הקובץ בהתאם.



#### 7.5 טעינת טופס 11 – מכתב לרופא המטפל

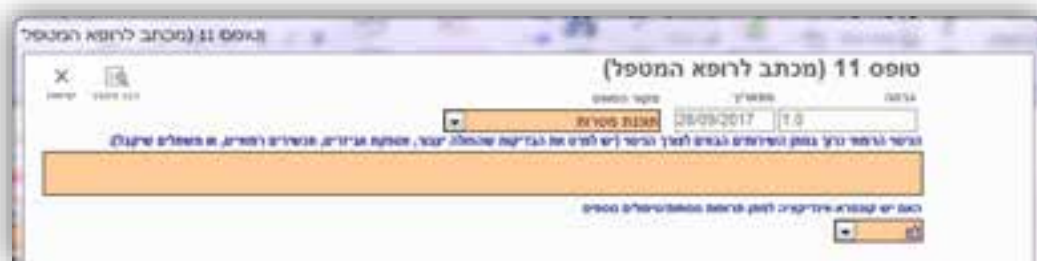
בלחיצה על הכפתור מסמך חדש בטופס 11 נפתח חלון לרישום נתוני טופס 11 מכתב לרופא המטפל בו יש להזין גרסה, תאריך גרסה ושם/הערה.

**\*שים לב!** באופן אוטומטי יופיע שם המסמך "טופס 11" בשדה העורota, ניתן לשנות זאת במידת הצורך אך מומלץ לא למחוק שדה זה.

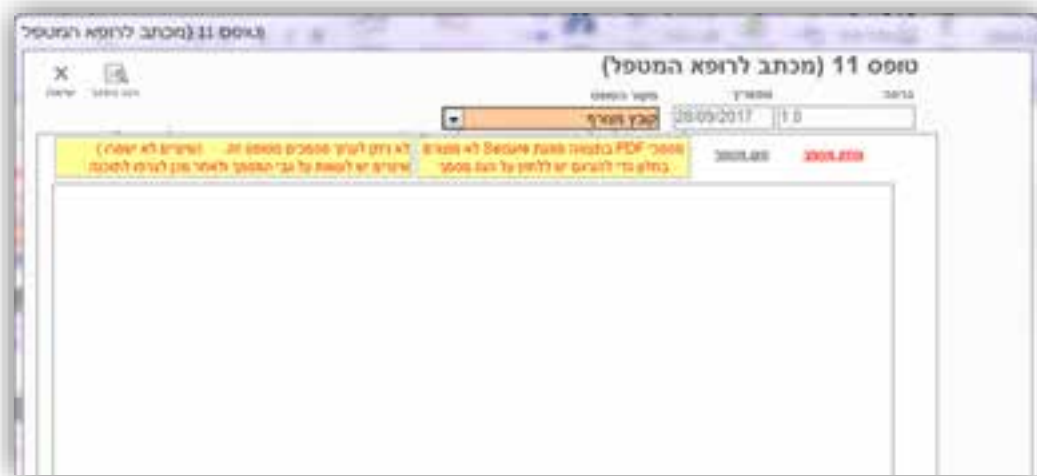


לאחר הזנת נתונים טופס 11 יש לבחור את מקור הטופס.

אם מקור טופס 11 בתוכנת מטרות יש צורך להזין את כל השדות בטופס המופיע.



אם מקור טופס 11 בקובץ מצורף יש לטענו קובץ בהתאם.



#### **7.6 מעקב אחר גרסאות מסמכים**

לאחר הזנת כל המסמכים הנדרשים ניתן לעקוב אחר גרסאות המסמכים השונים בלשונית מסמכים וגרסאות.

כל עוד המחבר במצב חדש או במצב עריכה יופיעו המסמכים הנמצאים במצב 'עריכה' בלבד.

כל עוד המחקר מאשר או במצב מאושר בהתקינה יופיע במסמכים הנמצאים במצב מאושר בלבד.

תאגיד מושב					נקודות דוחה
מספר	שם	תאריך	שם פרטי ושם משפחה	שם מלא	נקודות
00000000000000000000	שם פרטי ושם משפחה	11/10/2015	שם פרטי ושם משפחה	שם פרטי ושם משפחה	1 15212
00000000000000000000	שם פרטי ושם משפחה	18/01/2016	שם פרטי ושם משפחה	שם פרטי ושם משפחה	1 15310
00000000000000000000	שם פרטי ושם משפחה	25/10/2016	שם פרטי ושם משפחה	שם פרטי ושם משפחה	65 15549

על מנת לצפות במסמכים שנמצאים במצב 'לא בתוקף' או 'לא מאושר' יש להזוז לחיצה כפולה על כתורת השדה לפתיחה חלון ניהול הגרסאות. בחלון זה ניתן להסיר את הסימון ✓ מהשדה מאושרים בלבד על מנת לצפות בכל הגרסאות במאגרי השינויים.

8. הוספה מסמכי נלוויים

בלחיצה על הכפתור מסמכי המחבר ניתן לצפות בכל המסמכים שהווטענו למחקר (כולל מסמכי החובה שהווטענו בלבד) ולחוסר מסמכי נלוויים (שאינם מסמכי חובה).

**\*שים לב!** לאחר שהמחקר נדונ בבקשתה חדשה בוועדת הלסינקי לא ניתן להוסיף מסמכים נלווה באופן חופשי. ככלומר, הוספה מסמך למחקר הנמצא במצב "מאושר" / "מאושר ע"י הוועדה" / "מאושר בהתנינה" תתרבע א' ורק באמצעות דיווח מתאים על שימוש באמצעות טופס 12 או טופס רלונטי אחר בלשונית 'דיווחים אירופיים ובקשות לשוניים'. כל מסמך המצורף למחקר לאחר הדיוון הראשון בבקשתה חדשה חייב לעبور דרך הוועדה ולתקבל החלטה מהוועדה.



בחולון מסמכי המחבר ניתן לצפות בכלל המסמכים במחקר, ובמחקרים הנמצאים במצב "חדש" או "בעריכה" ניתנו להוסיין מסמכים בשני אופנים, הוסף מסמך בודד והוספה מסמכיים מרוביים.

8.1 **הוספה מסמך בודד**

בלחיצה על הכפתור מסמך חדש נפתח חלון להוספת קובץ מצורף למסמכי המחבר, בחלון זה יש לרשום את תואר הקובץ המצורף (שם הקובץ כפי שיופיע במסך הצפיה, בטופס 9 ובטופס 5 תחת סעיף מסמכים נוספים) וכן להוסיף גם תאריך וגרסה בהתאם. בלחיצה על הכפתור אישור תיפתח ספרית הקבצים במחשב לבחירת קובץ בודד וטעינהו.

\***שיםו לב!** למוגבלת התווים בשם המסמך ולמוגבלת הגודל לקובץ הנטען, ניתן להעלות קבצי WORD וPDF בלבד.



## 8.2 הוספת קבצים מרובים

בלחיצה על הכפתור יבא קבצים מרובים ניתן להוסיף מספר רב של קבצים יחד מספריית הקבצים במחשב, כאשר שם המסמך שיופיע במסך הצפיה והן בטופס 9 ובטופס 5 בסעיף מסמכים נספפים יהיה כפי שמופיע בשם הקובץ עצמו (בשפה העברית או אנגלית) בליוי סימנת הקובץ. לכן, על מנת להשתמש בכלים זה בקרה עיליה יש לשנות את שמות הקבצים לשמות כפי שתרצו שייראו בטפסים הרלוונטיים בטרם טעינתם לעמוד מסרכי המחבר. לא ניתן לשנות שם מסמך לאחר טעינתו אלא רק למחוק ולהעלותו מחדש לאחר תיקון.

לשונית 'נתונים נוספים' 9.

בלשונית זו ניתן לציין אם יש צורך במודעת פרסום לגיוס משתתפים למחקר, במידה וכן, יש למלא את כל השודות ליצירת טופס 10.

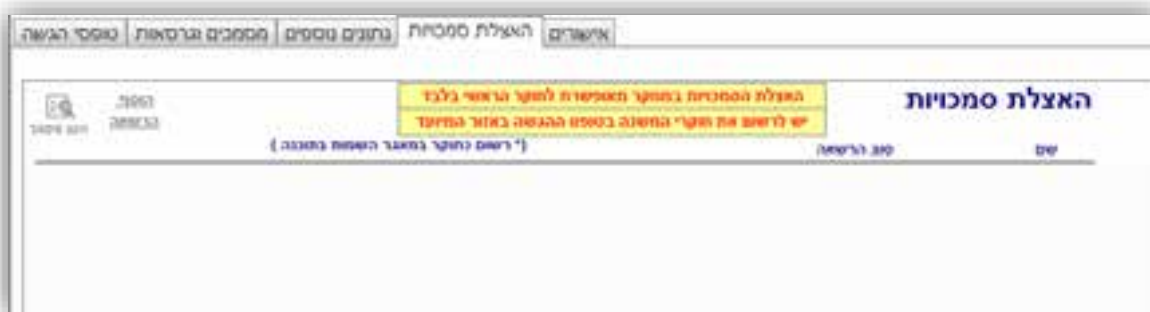


כמו כן, יש לסמן את המלצת היזם והחוקר על סיווג הניסוי כניסוי מיוחד או לא מיוחד. המלצה זו תיקלח בחשבון בעת הדיוון במחקר בועדת הלסינקי, אך אינה מחייבת את הוועדה במעמד מתן החלטתה בנושא. כאשר בוחרים בסיווג הניסוי כניסוי מיוחד, יש לבחור באחד הנימוקים על פי נוהל משרד הבריאות או לפחות בפערט במידה ונבחר "אחר".

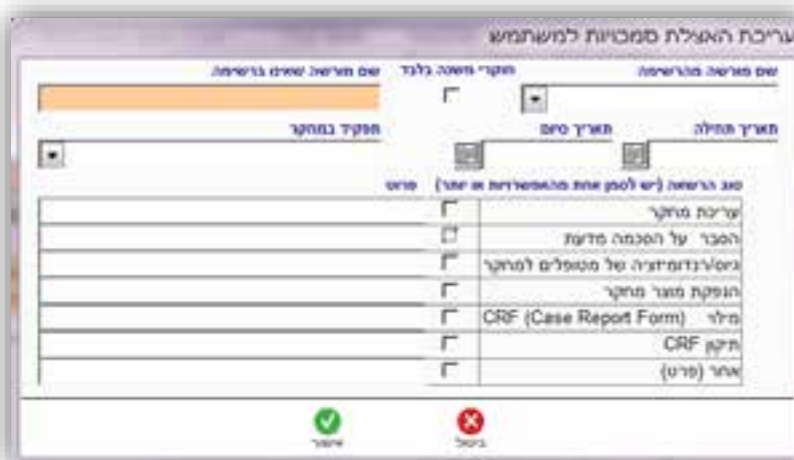


### 10. לשוניית 'האצלת סמכיות'

בלשונית זו ניתן להעניק האצלת סמכות לצוות מחקר (חוקרי משנה ומתאים/ת מחקר) על מנת שהמשתמש יוכל לצפות במחקר בראשימת "מחקרים באחריותי".



יש לבחור את שם המשתמש המיועד להאצלת סמכות מתוך הרשימה **שם מורשה מהרשימה**, במידה ולא קיים לו משתמש במטרות ומעוניינים להוציא את האצלת הסמכות לשם הפקת טופס בלבד (ללא צפיה במחקר במטרות), ניתן לרשום ב**שם מורשה שאינו ברשימה**.



אישורים 11.

**בכפטור רשימת כל המسمכים** ניתן לצפות בכל מסמכי האישורים למחקר שהוטענו בלשונית זו על ידי הועדה. בלשונית אישורים ניתן לצפות בכל האישורים במהלך חי המחקר כפי שהוזנו על ידי צוות ועדת הלשינקי.

לאחר אישור הממחקר על ידי ועדת הלסינקי ניתן לראות את המסמכים הנדרשים למחקר בהתאם להמלצת משרד הבריאות ונוהלי המרכז הרפואי. באחריות צוות ועדת הלסינקי לעדכן את האישוריים שהוברו אליה בנוגע לאותו הממחקר, כאשר רק לאחר השלמת כל המסמכים הנדרשים, תוכל הוועדה להפיק טופס.<sup>7</sup>

שם פרטי ושם משפחה		תאריך לידה	כתובת ביתם הנוכחי
טביהו	טביהו	26/03/2015	███████████
טביהו	טביהו	04/02/2010	███████████
טביהו	טביהו	05/09/2011	███████████
			███████████
			███████████
			███████████
			███████████

#### **12. הדפסת טיוויטה לטופסי הגשה**

בטרם שליחת הממחקר לוועדה לשיבוץ בדיון, ניתן להפיק טיווחה לטופסי ההגשה השונים למחקר בלחיצה על הכפתור **טפסים להדפסה** ובחרית הטופס הרלוונטי בחלון הץ המופיע.



**שליחת הבקשה לשיבוץ לדיוון בועדת הלסינקי** 13.

לאחר סיום היזמת הממחקר יש להזכיר על ההצעה שלח בקשה לשיבוץ בדיוון על מנת להעביר את הממחקר לועדה בהתאם לנוהלים במרכזו הרפואי.



לאחר שליחת המאמר לשיבוץ יופיעו טפסי ההגשה שנוצרו תחת כפטור מסמי המאמר לאחר הפקת הטפסים יש לדאוג להחتمתם והעברת המהדורה העדכנית חתומה לעדעת הלשינקי.



במהשך לכך יופיע גם הcptor החזר מחקר למצב ערךה, המאפשר את החזרת המחבר לערכיה על מנת לבצע תיקונים או שינויים בטורים העברתו המחבר לוועדה.

**שיםו לב:** בלחיצה על כפתור החזר מחקר למצב עירכה יימחקו טופסי ההגשה במהדורה שנוצרה (מהדורה 1) ובהמשך לאחר שלילה מוחודשת לשיבוץ יופקו טפסי ההגשה במהדורה חדשה (מספר 2 וכן הלאה). יש לוודא גրיזת המהדורה הקודמת והגשת המהדורה העדכנית בלבב להוועדה.

#### 14. מצבי המחקר השונים

מצב המבחן	תיאור
<b>חדש</b>	מחקר בעריכה נמצא ברשות החוקר או מואצל סמכות מטעם החוקר.
<b>העברה מסמכים להוועדה</b>	מחקר נסגר לעריכה והואפקו מסמכי הבקשה. בשלב זה החוקר יכול עדין לפתח את המחקר לעריכה כל עוד לא נמסרו מסמכי המחקר חתוםים להוועדה.
<b>עריכה</b>	מחקר שנפתח לעריכה בידי החוקר או הוועדה. מסמכי ההגשה שהופקו נמחקו, ובלילה מחדש יופקו מסמכי ההגשה במהדורה חדשה.
<b>ממתין לשיבוץ</b>	זמן קבלת מסמכי ההגשה בוועדה ניתן לרשום בלשונית ' <u>אישורים</u> ' את קבלתם. לאחר אישור הפעולה ישנהו מצב המחקר לממתין לאישור וינעל לפתחה בידי החוקר. במצב זה עדין קיימת אפשרות של פתיחת המחקר לעריכה בידי מזכירות הוועדה.
<b>משמעות לדין</b>	מצב זה קורה לאחר שיבוץ המחקר לדין בוועדה.
<b>מאושר בהתנינה</b>	לאחר שהחלה בדין היא מאושר בהתנינה או יאשר לאחר קבלת תיקונים כנדרש.
<b>מאושר ועדה</b>	לאחר שהחלה בדין היא מאושר כאשר הבקשה חדשה או בדין מסווג תיקונים. במצב זה ניתן להפיק טופס 6.
<b>ממתין לאישור ניהול</b>	מצב זה קורה באופן אוטומטי כשהמחקר במצב מאושר ועדה וכל האישורים בלשונית ' <u>אישורים</u> ' מתאימים לדרישות המחקר. במצב זה ניתן להפיק טופס 7.
<b>מאושר</b>	לאחר הפקט טופס 7 בלשונית ' <u>אישורים</u> ' מצב המחקר משתנה למאושר. זהו המצב היחיד שבו המחקר פועל.
<b> מבוטל</b>	המחקר בוטל בידי החוקר הראשי לפני אישור סופי של הוועדה.
<b>סגור</b>	המחקר נסגר לאחר שהיא פעיל.
<b>לא מאושר</b>	הוועדה לא אישרה את המחקר.
<b>רישום פרטיים</b>	כאשר רצים להוסיף גרסאות מאושرات למחקר שאושר לפני הטמעת מערכת מטרות. רcz/ת הוועדה בוחרת/ת ידנית מצב זה. לאחר שהחוקר מסיים את מלאי הפרטים הרצויים הוא שולח בקשה לאישור פרטיים.
<b>אישור פרטיים</b>	לאחר שהחוקר מסיים את רישום הפרטים הרcz/ת עוברת על השינויים ומאשר/ת אותם. אם אין אישור יש לפתח שוב לרישום פרטיים.

15. **סוגי האירועים השונים לדיווח**

סוג האירוע	פירוט
אירועים חריגים רציניים ותופעות לוואי רציניות	מחייבים הודיעו לועדה תוך 48 שעות – במסגרת הגשת טופס 13
אירועים קלים	הצהרת החוקר על שהאירוע אין בו כדי למנוע את המשך ביצוע המבחן
ביצוע דיווח תקופתי	דו"ח ביןימם
בקשה לביטול מחקר	בקשה לביטול מחקר
גרסה חדשה לחוברת לחוקר	גרסה חדשה לטופס 11
גרסה חדשה לנכוב הסכמה	בראשית הגשת טופס 12 לועדה
גרסה חדשה לפורוטוקול מחקר	גרסה חדשה לפורוטוקול מחקר
דיווח על חריגה מפורוטוקול	דיווח על חריגה מפורוטוקול
דיווח על פטירת משתתף בנייסוי	מחיב הודיעו לועדה תוך 48 שעות – במסגרת הגשת טופס 13
דיווח בתיוחות	אישור קריית דיווח הבתיוחות על ידי החוקר
הגשת בקשה להארכה	דורשת הגשת דו"ח ביןימם וטופס הארכה
הגשת דו"ח סיום המבחן	דורשת דו"ח ביןימם על מהלך המבחן והודיעו על סיום המבחן
החלפת חוקר ראשי	החלפת חוקר ראשי וחוקר
החלפת חוקר ראשי וחוקר משנה	החלפת עדכון יוזם מחקר
החלפת עדכון נציג יוזם	חברת לחוקר חדשה
טופס הסכמה חדש	טופס הסכמה חדש
מסמך איקות חדש	שינויים אחרים
שינויים בהרכבת חוקרי משנה	תוספת לח' לחוקר
תוספת לט' הסכמה	תוספת לפורוטוקול
תוספה לוואי ידועה	הצהרת החוקר על שהאירוע אין בו כדי למנוע את המשך ביצוע המבחן