

دستورالعمل استفاده از اطلاعات و داده‌های سلامت گردآوری شده توسط واحدهای ستادی وزارت بهداشت و دانشگاه‌های علوم پزشکی

این دستورالعمل به عنوان سند تکمیلی سایر ضوابط و دستورالعمل‌های کشوری مصوب، برای انجام پژوهش‌های علوم پزشکی و به منظور شفاف‌سازی و تسهیل فرایند دسترسی به اطلاعات و داده‌های سلامت با اهداف پژوهشی تدوین گردیده است.

1- کلیه اطلاعات و داده‌های مربوط به حوزه سلامت که با استفاده از بودجه عمومی دولت در قالب برنامه‌های جاری معاونت‌ها و ادارات ذی‌ربط در ستاد وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و واحدهای متناظر در دانشگاه‌های علوم پزشکی جمع‌آوری و ذخیره می‌گردد، می‌بایست در اختیار پژوهشگران اصلی که با پروپوزال تصویب شده در یکی از کمیته‌های اخلاق در پژوهش معتبر که اعتبار آن به تایید کمیته ملی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی رسیده و شناسه ملی دریافت کرده باشد، متقاضی دریافت اطلاعات مذکور هستند؛ قرار داده شود. در مواردی که از ارایه اطلاعات خودداری می‌گردد لازم است که علت با ذکر دلیل و به صورت مکتوب به متقاضی اعلام گردد.

تبصره: داده‌هایی که در قالب پژوهش‌های مصوب جمع‌آوری می‌شوند از شمول این دستورالعمل خارج بوده و انتشار داده‌ها بر اساس توافق حامیان و مجریان پژوهش خواهد بود.

2- حضور افراد به عنوان مدیر، کارشناس و ... در ادارات و نهادهای مذکور حقی مبنی بر درج اسامی در زمره نویسندگان مقالات و یا سایر آثار علمی ایجاد نمی‌کند. هر گونه تحمیل یا اجبار پژوهشگران برای قرار دادن نام یا نام‌هایی در فهرست نویسندگان که دارای معیارهای نویسندگی بر اساس آیین نامه اخلاق در انتشار آثار پژوهشی نباشند، سوءاستفاده از موقعیت شغلی بوده و مطلقاً ممنوع است و قابل پیگیری خواهد بود.

3- لازم است تمام اطلاعات مذکور به نحوی که به شکل غیرقابل برگشت بی‌نام شده باشند، در اختیار محققین قرار گیرد.

4- این دستورالعمل شامل اطلاعات محرمانه نمی‌باشد. طبقه‌بندی اطلاعات به عنوان "اطلاعات محرمانه" باید در زمان جمع‌آوری آن‌ها و توسط یک مرجع دارای صلاحیت و یا براساس قانون و مقررات باشد. در غیر این صورت ادعای محرمانه بودن اطلاعات نمی‌تواند مانعی از ارائه اطلاعات به پژوهشگران گردد.

این دستورالعمل در 4 بند، در دهمین جلسه‌ی کمیته ملی اخلاق در پژوهش‌های زیست پزشکی مورخ 1394/11/27 تصویب گردید.