

# מפתח דרכיים לצוותי מחקר ביסויים רפואיים בבני אדם

ספטמבר 2024

# מפתח דרכיים

ניסויים רפואיים בבני אדם

- **המצגת מיועדת לחוקרים המבקשים לקבל אישור לביצוע ניסוי רפואי בבני אדם.**
- **נתאר באופן כללי מה דרישות הגשה ותהליך הערכתה לניסויים רפואיים במוחר המחקר.**
- **מיידע זה אינו בא להחליף חקיקה קיימת ואינו מהוות תחליף לידע ויישום של החוקים, הנהלים, וכל הדרישות הרלוונטיות.**
- **יש לעיין ברגולציה המקומית (נהלי אגף הרוקחות) והבינלאומית בטרם הגשת הניסוי לבחינה.**
- **מצגת זו تعد מעת לעת בהתאם לשינויים בנחיי משרד הבריאות/נהלים מוסדיים.**

\*מצגת זו מנושחת בלשון זכר מטעמי נוחות בלבד אך מיועדת לשני המינים.  
\*קישורים להחיצה מסומנים בקו תחתון

# למי יש לגייס את הבקשה?

כל ניסוי רפואי לבני אדם נדרש לאישור של שני הגורמים הבאים:  
אישור ועדת הלסינקי המוסדית ואישור מנהל המוסד הרפואי.  
ניסויים הנדרשים לאישורים אלו בלבד נקראים **"ניסויים מיוחדים"**.

---

ישנם ניסויים הנדרשים לאישור של שלושה גורמים:  
אישור ועדת הלסינקי המוסדית  
אישור משרד הבריאות  
אישור מנהל המוסד הרפואי  
**ניסויים אלו נקראים "ניסויים לא מיוחדים".**

---



ניסויים רפואיים  
לבני אדם



מטרות

## מערכת "מטרות" הינה מערכת תוכנה לניהול אדמיניסטרטיבי של מחקרים קליניים

הגשת דיווחים ושינויים  
שוניים במהלך חyi הממחקר

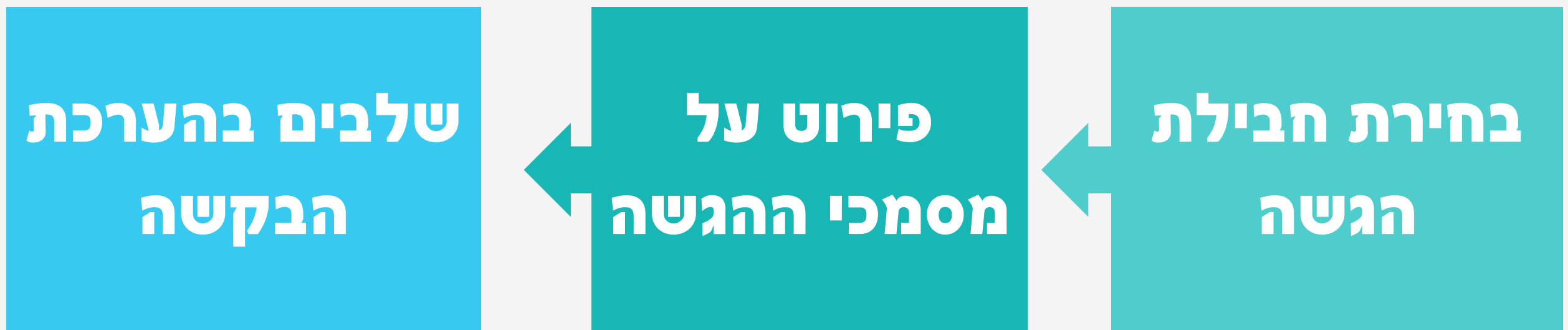
אישורו של הממחקר

הגשת תיקונים ותשובות  
להערות הוועדה

הגשת הצעת הממחקר  
לועדות אתיקה  
(ועדת הלסינקי)

- המערכת מאפשרת לתהילך להיות דיגיטלי, ללא צורך בהדפסות וסריקות.
- במידה והן משתמש חדש בתוכנה ובעולם המחקרים בכלל, אנו ממליצים לעבור על חומרה ההדרכה בעמוד זה בטרם תחילת השימוש בתוכנה.
- במידה והנכם מכירים את התוכנה וברצונכם לבצע פעולה מסוימת אנו ממליצים לעבור לתפריט **פעולות נפוצות**
- חוברת הדרכה כולל שימוש במערכת 7PM (חתימה דיגיטלית על מסמכים) **לחץ כאן**
- סרטוני הדרכה לתוכנת מטרות כולל אתר 7PM **לחץ כאן**

# שלבי הגשת המהקר



# בחירה חビルת הגשה מתאימה לניסוי

לכל ניסוי רפואי קיימת חビルת הגשה נפרדת.

יש לבחור בחビルת הגשה הרלוונטית לניסוי לפי החלוקת הבאה:

## מודר מחקר משולב-

- תכשיר ואמ"ר -  
יש לבחון איזה מודר הוא החדשני ביותר ובהתאם לבחור בחビルת הגשה א' או ב'.
- טיפול מתקדמת+תכשיר או אמ"ר- תוגש חビルת ג'.

חビルת הגשה א', ב' או ג'

## תכשירים מסווג טיפול מתקדמת

## אבייזר או/ו מכשור רפואי (אמ"ר)

\*כשמדובר בניסוי שבו שאלת המחקר נבחנת באמצעות שימוש במכשיר רפואי (גם במקרה שאינו נבחן במסגרת הממחקר), יש להגשים את הממחקר בחビルת הגשה של אמ"ר כולל אישורים רגולטוריים רלוונטיים.

חビルת הגשה ב'

- תכשיר או אינבו (פלסבו)
- מזון או תוסף תזונה
- תכשיר הומאופטי
- סם מסוכן או קנאביס
- מוצרי תאימים ורקמות פשוטים
- צמחים רפואיים
- תמרק

חビルת הגשה א'

## נתונים ושאלוניים-

מחקר שהוא אחד מה הבאים:

- א- מחקר פרוספקטיבי שבו נאסף מידע בריאות מבני אדם תוך יצירת קשר עמו;
- ב- מחקר רטרוספקטיבי במידע בריאות, בו נאסף מידע מרשותות רפואיות של מטופלים, ללא עירוב המטופלים;
- \*ובלבד שהמחקר אינו כרוך בפיתוח לין, פעללה או בדיקה גופנית, או במתן תרופה, קריינה, חומר כימי, ביולוגי, רדיולוגי או פרמקולוגי למשתתף.

חビルת הגשה ו'

## לא מודר מחקר-

ניסוי רפואי הכרוך בפרוטזורה חדשה (שאינה נהוגה בפרקטיקה הרפואית או המקצועית ואינה כרוכה בשימוש במודר מחקר) או בלקיחת דם ו/או דגימות ביולוגיות או במאגרי דגימות ביולוגיות, התכונות של אפליקציה/תוכנה, בדיקות מטופל כגון: מבחנים קוגניטיביים, מדידת משקל, גובה וכו'.

**גנטי**- דגימה ביולוגית הנלקחת מאדם, מעובר או מנפטר לשם אפיון והשוואה רצפים של DNA אנושי.

חビルת הגשה ה'

חビルת הגשה ד'

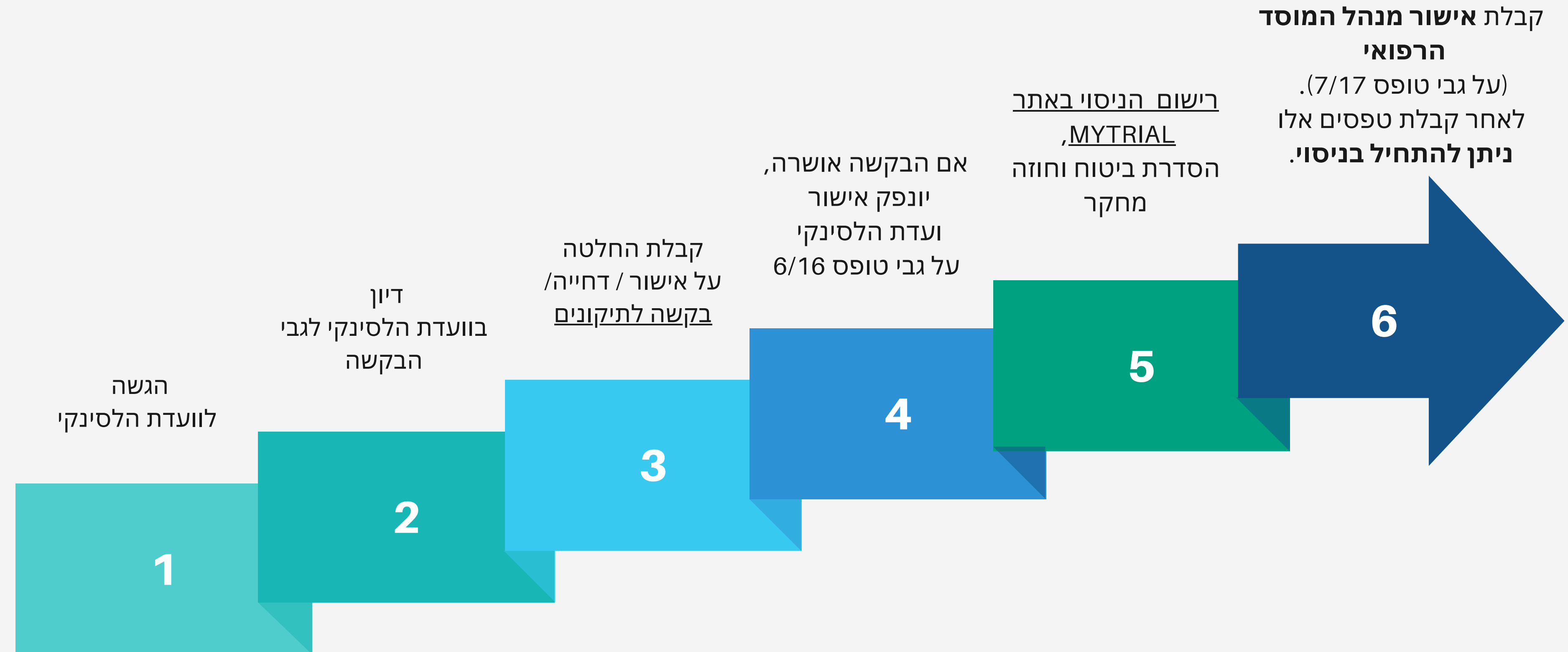
שאלון עזר לבחירת חビルת הגשה לחץ כאן

# פירוט המרכיבים הנדרשים להגשה

טבלה מס' 1: מסמכים ההגשה הנדרשים עבור בקשה לניסוי רפואי לבני אדם							
נתוניים קיימים ושאלונים	לא מוצר	גנטי	ניסויים רפואיים במו"ר מחקר				סוג מסמכים / טפסים
			תרפיות מתקדמות	אמ"ר	תcashיר	חbillת הגשה	
ו	ה	ד	ג	ב	א	1- טופס בקשה	
+	+	+	+	+	+	טופס הסכמה	
+/-	+/-	+	+	+	+	2- משתתף בגיר 3- הורי הקטין 3.1- אפוטרופוס 3.2- אפוטרופוס	
+	+	+	+	+	+	4- התחייבות הייזם	
-	-	-	-	+	+	5- שאלון לייזם (המלצה לסיוג האישור)	
+	+	+	+	+	+	6- הצהרת הייזם	
-	+/-	-	+	+	+	11- מכתב לרופא	
+	+	+	+	+	+	פרוטוקול ניסויי	
-	-	-	+	+	+	חוברת לחוקר	
			+	+	+	תיק איכות מוצר	
			+	+	+	אישור ייצור בתנאים נאותים	

- הנחיות לכתיבת המסמכים בהתאם לחbillת ההגשה בנוהל משרד הבריאות (טופס 1, פרוטוקול וחוקר לרבות פרוטוקול גנטי) לחץ כאן
- מסמכים להגשה לפי חbillות ההגשה לחץ כאן
- הנחיות לכתיבת טופס הסכמה בנוהל משרד הבריאות לחץ כאן
- הנחיות לכתיבת טופס 11 לחץ כאן
- הנחיות לכתיבת פרוטוקול יזם פנימי (בדגש על מחקרים ללא מוצר, נתוניים ושאלונים) לחץ כאן

# שלבים בהערכת הבקשה והטיפול בניסויים מיוחדים



# שלבים בהערכת הבקשה והטיפול בניסויים לא מיוחדים



# שלבי טיפול בהסכם עם גורם מסחרי

תהליך המו"מ לאישור החוזה מתחילה לאחר הגשת פרוטוקול הממחקר לוועדת הלסינקי

יש להשלים את כל השלבים הבאים:

1. אישור החוזה
2. תקציב הממחקר - יש לוודא כי התקציב מכסה את כל הוצאות הממחקר



## כאשר החוקר הראשי הוא יוזם הממחקר

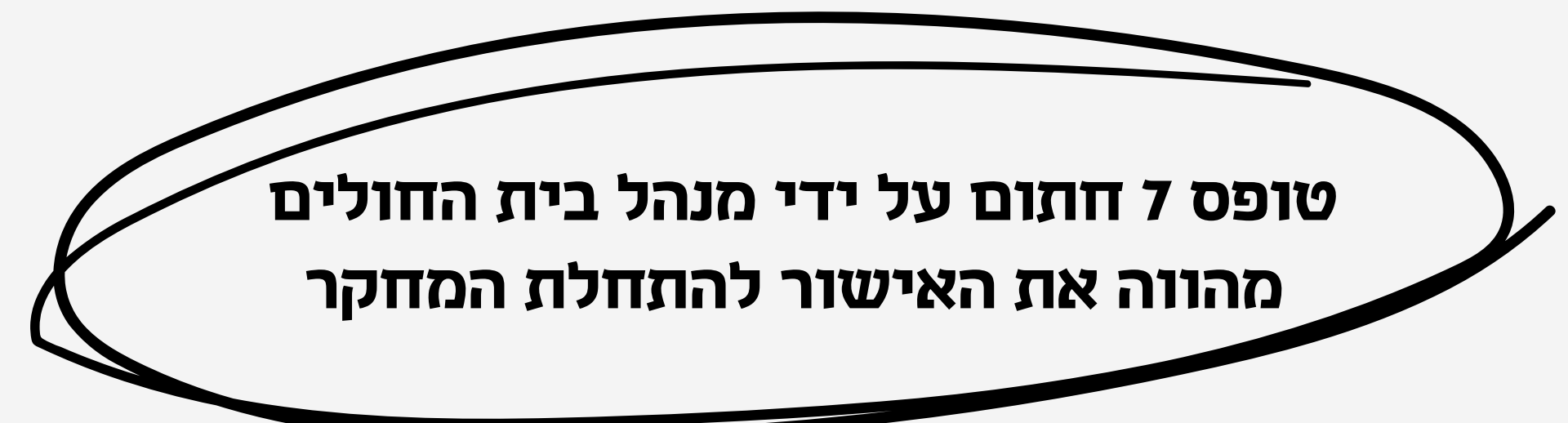
במחקריהם בהם החברה מספקת את מוצר הממחקר (תרופה ו/או אמ"ר)

יש לוודא קבלת התחייבות החברה:

- לספק את התרופה בכמות המיעدة לכמות המשתתפים הצפוייה
- אחריות על טיב ואיכות התרופה

02

- 
3. הסדרת הנושא הביטוחי
  4. אישור הוועדה להתקשרות ממסחריות לועודה להתקשרות מסחריות יש להגיש תקציב לפי דרישות **הנהל המוסדי**.
  5. לאחר אישור הוועדה, נפתחת קרן ייעודית למחקר, בה ינוהלו כל כספי המחקר.



**טופס 7 חתום על ידי מנהל בית החולים  
מהווה את האישור להתחלה של המחקר**

# עדת התקשרויות מסחריות

- ועדת התקשרויות הינה ועדת בת 9 חברים מتوز' בית החולים
- מהוות את השלב האחרון שמחקר עובר לפני שנית לקבלת תשלום מארגוני המסחרי הממן
- ועדת התקשרויות מתקימת כל 1 ו-15 בכל חודש

**כל מחקר עם חברה מסחרית המכניס כסף  
או שווה ערך לכיסף לבית החולים חייב לעבור לאישור הוועדה.**

---

---

תמיכה במחקר

גרנטים

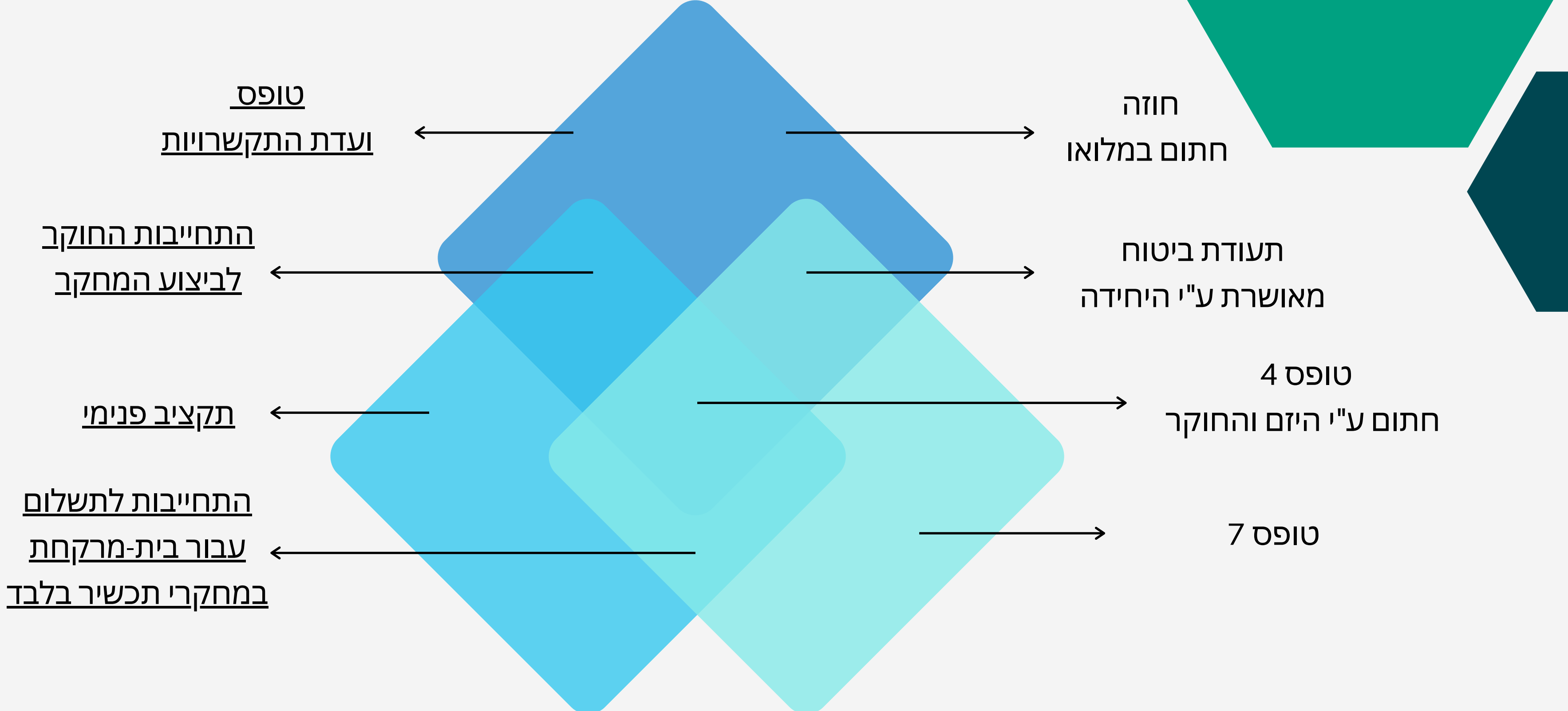
שירותי ייעוץ

הסכם שירות

תוספת תקציבית

הסכם מחקר

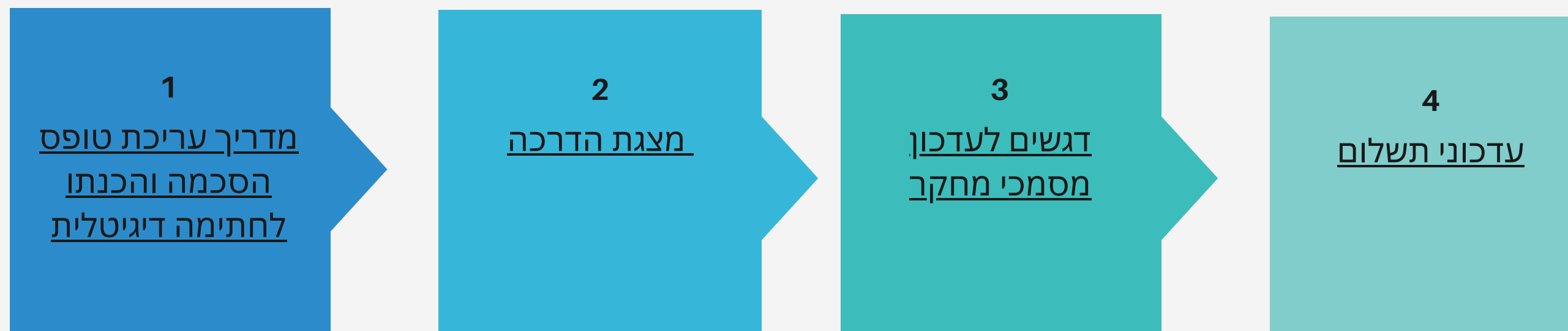
# המסמכים הנדרשים להגשה לועדה:



# הסכם דיגיטלי

מחודש פברואר 2024, הוטמע תהליך החתמה דיגיטלית על טפסי הסכמה להשתתפות במחקר.  
התהליך החדש יחסוך זמן למטופלים והן לצוותי הממחקר ויאפשר כניסה לחדרים הנערקיים מרוחק (DCT).

## ಚומרפים המסמכים הבאים



\*לתשומת לבכם, בהתאם לנוהל משרד הבריאות לשימוש באמצעים דיגיטליים בתקנון קבלת הסכמה מדעת (נוהל 169)

החתמה דיגיטלית אפשרית בשלב זה עבור גברים כשיירם בלבד

# דgesים לניהול ניסוי / מחקר

התחלת ביצוע המחקר לאחר קבלת אישור מנהל (טופס 17/7) חתום בלבד

קלסר נהלי עבודה מחלקתיים (SOP) - קלסר נהלים למחקר מצ"ב מצגת הדרכת נהלים ליחידות מחקר

GOI האצלת סמכיות - האצלת סמכיות והגדרת תפקידים לצוות המחקר בעלי גישה למידע רפואי (goi הרשות חתום)- מצ"ב דוגמא

רשימת לוג משתתפים בשקייפות למס' המשתתפים מהם נאספו הנתונים  
ובהתאם לפרוטוקול המאושר

כ"א יודיע למחקר ומעקב אחר ביצוע ה�建ת PGC לחוקרים המבצעים  
מחקר במחלקה

חותמה על הסכמה מדעת תבוצע רק ע"י חוקר ראשי/משנה תודגש שמירה על  
זכויות, בטיחות המטופל, שקייפות מידע על יתרונות, סיכוןם, מה נדרש  
מהמשתתף, הבירה כי אי הסכמה להשתתף לא תפגע בזכותו לטיפול המקובל,  
כיסוי ביטוחי על כל פגיעה כתוצאה מהמחקר, חסין פרטיהם וכו'

## **דgesים לניהול ニיסוי / מחקר**

בניסוי קליני התערבותי- הכלול מוצר מחקר לרבות תרופה/תרפיה מתקדמת מחייב סימון בולט על השתפות בניסוי קליני (על מנת לא לאפשר השתפות במחקר התערבותי אחר בבייה"ח ) בחוץ מחקר לטעוד רשותה מחקרית במערכת קמיליון, בבייקור הגיוס חובת החוקר לטעוד בלשונית "גיוס למחקר" כולל עברו מתנדבים בריאים ולטעוד את הליך המחקר בהתאם לפרטוקול המאושר ועד סיוםו, כולל התייחסות למשתפים שהוזאו/ החליטו להפסיק ולפרט הסיבה.

מנגנון התראה (הודעה במיל/SMS) לחוקר הראשי - במקרה של הגעת משתף מחקר למיל אשפוז (אחריות מנהל המחלקה להסידר ממשק لكمיליון מול אגף מחשוב)

להנחיות תיעוד בಗילון מחקר בקמיליון לחץ כאן  
להדרcit מחקר לקוד מבטח והכנסת מחקר / מטופל למערכת התראה לחץ כאן

## **דgesim להגשת לאחר אישור מנהל (סופו 7/7)**

הגשת גרסה חדשה למסמכים, יש להקפיד על הגשת מסמך עם מעקב אחר השינויים TC.

asmcta ul tshlom, ysh lezayn at mspur mchkr osog hmsmr uboro bozut tshlom

hkpeda ul zion mspur grsa, tarir umspur umodim ul gb hmsmr hmgash

hkpeda ul nihol cronologi shel grsot  
(tosfot ysh lepnut lwouda lhozia matokf)

diyoh EAS, ysh lekped ul:  
1. lzzrf sicom ashpoz/ptira  
2. tarir hthchlhet ttipol mchkrui vekblat ttipol haachron  
3. bmsknut haokr : sif'a - ldgish shahada mdr ul mtpolutz  
bsif'b' - ldgish shahoonah hia bnogu l'mchkr baofn cllei

hkpeda ul ziruf "hchlta lwouda" lyom bnosf ltops 12 chtom.

## CHECK LIST לניהול מחקר



הכרת נחלי משרד הבריאות ונחלי ועדעה מוסדית	<input type="checkbox"/>
הכשרה GCP כולל נחלי משרד הבריאות	<input type="checkbox"/>
<u>בחירה חבלית הגשה מתאימה</u>	<input type="checkbox"/>
<u>הכרת הנחיות לכתיבת פרוטוקול ומסמכי מחקר</u>	<input type="checkbox"/>
<u>הגשת תיקונים</u>	<input type="checkbox"/>
קבלת טופס 6 חתום	<input type="checkbox"/>
הסדרת <u>ביטוח וחוזה</u> / קבלת טופס 8 / רישום בHOME / אישור התכניות תקציבית/ שאלון אבטחת מידע	<input type="checkbox"/>
קבלת טופס 7 חתום	<input type="checkbox"/>
<u>הסדרת ועדת התקשרות מול יחידת חוץים</u>	<input type="checkbox"/>

## CHECK LIST לניהול מחקר

# יצירת קשר אgp מו"פ

**צוות מחקר, פיתוח וחדשנות**



**וועדת הלסינקי**



**גופ הבקרה**



**יחידת חוזים והתקשרות**



**מענקן מחקר ומחקר בסיסי**



**aicilov tek**



בניין אריסון, קומה 33

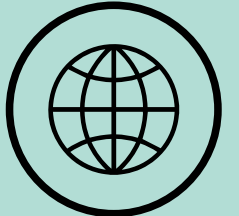


זמינים לכל שאלה!  
יש לשמור את המספר  
ו169746-30 באנשי קשר  
ולהתחבר לשירות.





## קישורים שימושיים



### אתר מחקר פיתוח וחידשות

#### אזור כניסה חוקר

שם משתמש: researcher סיסמה: 123456

להצטרף ל團体 חוקר.ות /מתאמי.ות מחקר - יש  
לשלוח בקשה מייל לרזין רם [rozina@tlvmc.gov.il](mailto:rozina@tlvmc.gov.il)

להצטרף לקבוצה וואטס אפ חוקר - לחץ כאן.

להצטרף לקבוצה וואטס אפ מתאמות - לחץ כאן

לרישום ומידע עבור **קורס GCP** -

יש לפנות לרינת סלנט שרון, היחידה ללמידה ופיתוח

[rinats@tlvmc.gov.il](mailto:rinats@tlvmc.gov.il)

**בוואלה!!**

