

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

همکار گرامی

کمیته های اخلاق در ایران بر اساس به هلسینکی و نیز کدها و الزامات اخلاقی مصوب وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی ای پژوهشی را از نظر رعایت اصول اخلاقی حفاظت از آزمودنی انسانی مورد ارزیابی قرار می دهند. این کمیته ها سود و زیان شرکت کنندگان در پژوهش و پژوهشگران را با توجه به اصول احترام به انسانها، عدالت، و اختیار (autonomy) بررسی می کنند. جدول زیر سود و زیانهای که ممکن است متوجه شرکت کنندگان در پژوهش باشد را نشان می دهد:

خطر/زیان	سود
□□□□ □□□□	دسترسی به درمان / درمان آزاد
صدمه یا خطر اجته □□□□	□□□□ □□□□
□□□□ □□ □□□□	حمایت روانی اجتماع □
است □□□□	داف بشر دوستانه
□□□□ □□□□ □□	□□□□ □□ □□□□
بی توجهی به داوطلبی، به خطر انداختن افراد با انواع خطرات و صدمات	انواع □□□□ □□□□
نقض رازداری بصورت □□□□ □□ □□□□	
تفاوت های □□□□ □□□□ □□□□ □□□□	
موارد □□□□	

با توجه به اینکه تمامیت اخلاقی یک پژوهش اساساً به طراح □□□□ و روش صحیح انجام آن بستگی دارد، لذا اظهار نامه اخلاق در پژوهش بصورت یک چک لیست تهیه شده است تا پژوهشگران به مواردی که رعایت آنها لازم است □□□□ بیشتری نموده و اطمینان حاصل شود که مسائل اخلاقی در مطالعه مد نظر قرار گرفته است. این اظهار نامه دارای سؤالاتی در زمینه طراحی پژوهش، رضایت آگاهانه و ارزشابی سود و زیان مطالعه می باشد. کمیته های اخلاق در پژوهش ضمن بررسی پروپوزال های تحقیقاتی و مدارک مربوطه بر اساس اظهارات مجریان طرح های تحقیقاتی در مورد تایید اخلاقی مطالبعات تصمیم گیری خواهند کرد.



کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

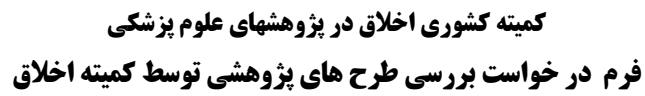
بخش اول: شناسنامه طرح

شماره اظهار نامه

۱. اطلاعات طرح پژوهشی	
عنوان طرح پژوهشی:	
میزان بودجه	
نام و آدرس سازمان پشتیبان / سازمانهای پشتیبان	
نام و محل انجام مطالعه	
تاریخ شروع احتمالی مطالعه	
تاریخ خاتمه احتمالی مطالعه	

مختصات کامل مدیر اجرایی یا مجری اصلی (در صورتیکه طرح بیش از یک مجری اصلی دارد لطفاً تکرار شود)

نام و نام خانوادگی:	
محل کار:	
مدرک:	
□ □ □ □ :	
آدرس:	
شماره تماس:	
آدرس الکترونیک:	
نام و محل استاد رهنما (مخصوص پابین نامه های دانشجویی)	



پست الکترونیکی	شماره تماس	شماره	رتبه	نام و نام خانوادگی

۴. آیا این طرح پژوهشی قبلاً در کمیته اخلاق دیگری بررسی شده است ؟

☐ آری ☐ نه

نام کمیته:

تاریخ:

نتیجه بررسی:

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

بخش دوم
اظهارنامه اخلاقی برای تمام انواع مطالعات

ملاحظات کمیته	سوالات
	۵. خلاصه ای از طرح پژوهشی به زبان ساده و قابل فهم برای یک فرد عادی (حد اکثر ۵۰۰ کلمه)
	۶. آیا این طرح پژوهشی به عنوان پایان نامه دانشجویی است؟ ☐ آری ☐ نه اگر پاسخ مثبت است، دانشجویان خود را معرفی کرده و سوابق آنان را ضمیمه نمایید.
	۷. آیا تار ب شما برای انجام این طرح پژوهشی کافی میباشد؟ در صورت نیاز توضیح دهید. ☐ آری ☐ نه تذکر: CV محققین اصلی باید جزو ضمیمه ها ارسال شود.
	۸. آیا وجود برای انجام طرح پژوهشی کافی می باشد؟ در صورت نیاز توضیح دهید. ☐ آری ☐ نه
	۹. بودجه و هزینه مطالعه شما چگونه و از کجا تأمین می شود؟
	۱۰. آیا جهت رعایت حقوق افراد حقیقی و حقوقی در مطالعه شما تفاهم نامه با محل انجام یا مرکز تأمین ☐ آری ☐ نه مطالعه شما وجود دارد؟ توضیح دهید. (نمونه تفاهم نامه جزو ضماوئم ارسال شود)
	۱۱. آیا برای انجام این مطالعه نیاز به رعایت قوانین کاربردی و یا استفاده از سایر راهنماها دارید؟ ☐ آری ☐ نه

دهید.

اهمیت و ارزش علمی طرح پژوهشی

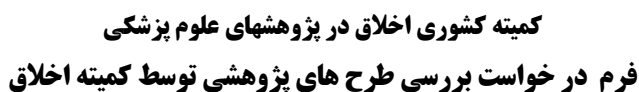
کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

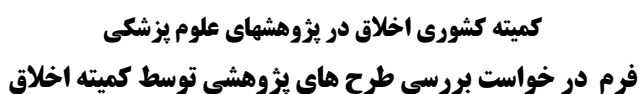
ملاحظات کمیته	سئوالات
	۱۲. اهمیت این کار پژوهشی را در ارتباط با توسعه بهداشت و یا تولید دانش در موضوع مربوطه چیست؟
	۱۳. آیا مطالعه شما مطالعه جدید می باشد یا تکرار یک مطالعات است؟ است که در ایران یا سایر کشور انجام شده است. اگر مطالعه شما تکراری می باشد توجیه آن چیست؟
	۱۴. آیا این طرح پژوهشی از نظر علمی مورد بررسی کارشناسی و تایید قرار گرفته است؟ ☐ آری ☐ نه اگر بلی، مشخصات شورای پژوهشی و ترکیب اعضای آن را ذکر نمائید؟
	۱۵. مطالعه شما در کدامیک های زیر قرار دارد (ضمنام مربوطه را در کادرها درج کنید): ☐ کار آزمایشی بالینی ☐ کار با نمونه های انسانی و مطالعات مولکولی و ژنتیک ☐ مطالعه با پشتیبان خارجی سایر موارد نوع مطالعه را بنویسید:

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

میزان نفعها و ضررها

ملاحظات کمیته	سوالات
	۱۶. جمعیت مورد مطالعه شما کدامند؟ علت انتخاب آنها را توجیه نمایید. ۱۷. در مطالعه شما کدام یک از گروههای زیر شرکت خواهند کرد: ☐ افراد بی سواد ☐ افراد دارای فقر اقتصادی ☐ افراد عقب افتاده ذهنی ☐ زندانیان ☐ کودکان زیر □□ سال ☐ بیماران در شرایط اورژانس ☐ بیمارانی که بیماری بسیار پیشرفته دارند ☐ افرادی که به هر دلیل دیگری نمی توانند رضایت آگاهانه بدهند. ☐ افرادی که به هر دلیلی زیر نظر محقق کار می کنند (دانشجویان، کارمندان،) ☐ مهاجرین سایر کشورها ☐ خانمهای با دراز ☐ جنین انسانی □□ ☐ سایر موارد: _____
	۱۸. دلیل استفاده از گروه آسیب پذیر چه می باشد؟
	۱۹. روند اخذ رضایت افراد گروههای آسیب □□□□□□□□ □□□□□□ □□□□□□
	۲۰. روند انصراف از تحقیق توسط شرکت کنندگان چگونه می باشد؟
	۲۱. آیا جمعیت مورد نظر جوری انتخاب شده اند (معیار ورود و خروج) که حد اقل ضرر و حداکثر منفعت و به صورت عادلانه را دریافت نمایند؟ توضیح دهید.
	۲۲. آیا تمهیداتی از نظر رعایت عدالت در انجام پژوهش و مراقبتهای مورد نظر برای زنان و یا مردان شرکت کننده اندیشیده □□□□
	۲۳. آیا هیچ ضرری (جسمی، روانی، اجتماعی، قانونی، اقتصادی) در این طرح پژوهشی برای شرکت کنندگان وجود دارد؟ اگر بلی لطفاً آنها را مشخص نمایید و توضیح دهید شما چه اقدامی برای پیشگیری و یا به حداقل رساندن آنها انجام داده اید؟

8



سوال‌ات		ملاحظات کمیته
۳۸. روند اخذ رضایت را به طور خلاصه بنویسید.		
۳۹. چه کسی از شرکت کنندگان رضایت را می گیرد؟		
۴۰. آیا رضایت به شکل کتبی است یا شفاهی؟		
۴۱. اگر رضایت به شکل کتبی است آنرا ضمیمه نمائید و اگر شفاهی لطفاً به طور واضح مشخص کنید چه اطلاعاتی به شرکت کننمی دهید و چگونه آنرا مستند می نمائید.		
۴۲. شما چگونه مطمئن می شوید که شرکت کنندگان اطلاعات را درک کرده، به سؤالات آنها پاسخ داده شده و آگاهانه و بدور از اغفال یا پاداش رضایت داده اند؟		
۴۴. آیا ارتباط خاصی بین شرکت کنندگان و پژوهشگران وجود دارد؟		
۴۵. آیا پرسشلی شرکت کنندگان در جریان پژوهش شما قرار می گیرد؟		
۴۶. اگر روند تحقیق تغییر پیدا کرد آیا شما مجدداً رضایت آگاهانه می گیرید؟		
۴۷. آیا شما برای شرکت کنندگان تشویق و یا پاداش مادی در نظر گرفته اید؟ اگر بلی آنها را لیست نمائید و توضیح دهید.		
۴۸. آیا شرکت کنندگان تحت درمان یا مراقب □ □ □ □ □ □ □ □ □ □		
۴۹. آیا شما برای انجام مطالعه نیازمند به اخذ اجازه از مسئولان مرتبط با شرکت کننده مـاـ باشید؟ اگر بلی نام ببرید و اجازه مربوطه را ضمیمه نمائید.		
۵۰. چگونه نسبت به شرط شرکت کنندگان از تحقیق در هر مرحله از انجام طرح و یا پس از پایان آن به آنها اطمینان می دهید؟		
۵۱. آیا شماره تلفنی جهت تماس ضروری در اختیار شرکت کنندگان قرار داده اید؟		

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

رازداری

ملاحظات کمیته	سوالات
	۵۲. شرکت کنندگان چگونه شناسایی شده و وارد مطالعه می شوند؟
	۵۳. اطلاعات و نمونه های مورد نیاز در چه محلی از شرکت کنندگان خذ خواهد شد؟
	۵۴. برخورد اول با شرکت کنندگان بوسیله چه کسی انجام می شود؟
	۵۵. داده ها یا نمونه ها چگونه جمع آوری می شوند؟
	۵۶. دا به چه مدت نگهداری می شوند؟ سال
	۵۷. نحوه نگهداری و نیز روش مع اطلاعات شخصی شرکت کنندگان در ارتباط با اطمینان از اصل رازداری و حفظ اطلاعات شخصی چگونه می باشد؟
	۵۸. اگر تصمیم دارید که اطلاعات یا نمونه ها را برای مطالعات بعدی نگهدارید آیا رضایت لازم از شرکت کنندگان اخذ خواهد شد؟
	۵۹. چه کسانی به اطلاعات شخصی شرکت کنندگان در تحقیق دسترسی خواهند داشت؟
	۶۰. چگونه داده های بصورت فیلم و یا صدای ضبط شده را هم در طی مطالعه و هم بعد از خاتمه آن حفظ و نگهداری می کنید؟
	۶۱. چه افرادی با شرکت کنندگان در تحقیق ارتباط و یا تماس خواهند داشت ؟
	۶۲. آیا تمهیداتی برای اطلاع شرکت کنندگان از اطلاعاتی که مربوط به آنان است اندیشیده شده است؟ اگر بلی یا خیر توضیح دهید.

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

بخش سوم
اظهارنامه اخلاقی برای انواع مطالعات

مطالعه کار آزمایی بالینی

ملاحظات کمیته	سوالات
	۶۳. تحقیق بالینی در چه فازی می باشد؟ ☐ فاز ۱ ☐ فاز ۲ ☐ فاز ۳ ☐ فاز ۴: بعد از ورود به بازار ☐
	۶۴. آیا تحقیق چند مرکزی است؟ ☐ بله ☐ خیر
	۶۵. آیا این تحریر ثبت کار آزمایی بالینی معاونت تحقیقات و فن آوری ثبت شده است؟ اگر بلی شماره ثبت را ارائه دهید.
	۶۶. آیا آزمایشهای کافی حیوانی و عدم بروز ناهنجاری انجام شده است؟
	۶۷. دلیل استفاده از گروه کنترل را بیان نمایید.
	۶۸. آیا گروه کنترل درمان استاندارد را دریافت می نمایند؟
	۶۹. آیا گروه پلاسبو دریافت می کنند؟ آیا امکان عارضه یا مشکلی برای آنان وجود دارد؟ توضیح دهید.
	۷۰. آیا همه شرکت کنندگان به طور یکسان مورد درمان فن گیرند؟ اگر خیر توضیح دهید
	۷۱. آیا در این مطالعه از مواد سمی، جهش زا یا تراژون استفاده می شود؟ اگر بلی، توضیح دهید.
	۷۲. آیا در این مطالعه از مواد رادیو اکتیو یا تابش اشعه استفاده می شود؟ اگر بلی، توضیح دهید.
	۷۳. آیا برای رسیدن به اهداف این مطالعه از دارو استفاده می شود؟ اگر بلی، توضیح دهید.
	۷۴. آیا شرکت کنندگان بصورت راندوم در مطالعه وارد می شوند؟ اگر پاسخ مثبت است روش راندومیزاسیون چگونه است؟
	۷۵. معارهای ورود و خروج از تحقیق چه هستند؟
	۷۶. روند گزارش و برخورد با حوادث و عوارض نا مطلوب چگونه می باشد؟
	آیا شرکت پشتیبان تا هنگامی که دارو/ روش در بازار کشور مورد تحقیق ارائه شود آنرا در اختیار شرکت کنندگان قرار می دهد؟
	۷۸. معیارهای خاتمه تحقیق چه می باشند؟
	۷۹. آیا تمهیداتی برای بیمه کردن شرکت کنندگان در تحقیق نظر گرفته شده است؟ توضیح دهید.

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

مطالعه بر روی نمونه های انسانی

ملاحظات کمیته	سوالات
	نمونه بافتی مورد بررسی را مشخص نمایید: (مثلاً سرم، خون و.....)
	۸۱. نمونه مورد استفاده شما در مطالعه چیست؟ از موارد زیر علامت □□□□.
	□ نمونه های بافتهای انسانی جدید
	□ نمونه های بافتهای انسانی موجود که صاحب نمونه برای پژوهشگر شناخته شده است
	□ نمونه های بافتهای انسانی موجود بی نام و ناشناس برای پژوهشگر
	۸۲. نمونه چه بافتی جمع آوری و بررسی می شود؟
	۸۳. جمع آوری بوسیله چه کسی صورت می گیرد؟
	۸۴. آیا نمونه ها اساساً برای اهداف پژوهشی گرفته می شوند؟ برای اهداف تشخیصی یا درمانی بوده اند مثلاً بافتهای زاید و بلوکهای پاتولوژی هستند؟
	۸۵. آیا روش نونه برداری در این مطالعه از روشهای معمول تهاجمی تر است؟ در صورت نیاز توضیح دهید □□□□
	۸۶. آیا برای استفاده از نمونه های انسانی جهت انجام پژوهش رضایت آگاهانه گرفته شده است؟ اگر نه، چگونه آن را توجیه می کنید.
	۸۷. چگونه نمونه ها علامت گذاری شده و شناخته می شوند؟
	۸۸. چگونه و به چه مدت نمونه ها ذخیره می شوند و چه کسی به آنها دسترسی دارد و آنها را به امانت می دهد؟
	۸۹. آیا شرکت کنندگر مطالعه حقوقی بر نمونه ها دارند؟
	۹۰. در حال حاضر چه استفاده ای از بافتها می شود؟ آیا مشخص شده است که نمونه ها چگونه در آینده مورد استفاده قرار می گیرند؟



کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

.... مطالعه بر روی نمونه های انسانی

ملاحظات کمیته	سوالات
	۹۱. چگونه نمونه ها از بین رفته یا از مطالعه خارج می شوند؟
	۹۲. آیا مطالعه ژنتیکی روی مواد بیولوژیک انسانی انجام می شود؟
	۹۳. آیا با توجه به نتایج ژنتیک افراد دهنده نمونه شناسایی می شوند؟
	۹۴. آیا محقق می خواهد شناسایی صورت گیرد؟
	۹۵. چه راهحفاظت از اطلاعات و رعایت اصول اخلاقی در مطالعه بر روی نمونه ها ی انسانی اندیشیده اید؟

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

مطالعات ژنتیک

ملاحظات کمیته	سوالات
	۹۶. آیا مطالعه مر بوط به استفاده از محصولات ژنتیکی (DNA ، RNA و می باشد؟
	۹۷. نوع نمونه ژنتیکی را مشخص کنید.
	۹۸. با نمونه های مذکور چه کاری انجام می شود؟ ☐ آنالیز فوری ☐ ذخیره و آنالیز بعدی ☐ آنالیز خارج از ایران ☐ آنالیز توسط افراد یا سازمانهایی غیر از محققین مطالعه ۹۹. نام بیمار:
	۱۰۰. فرایند ذخیره و یا دور ریختن نمونه های مطالعه را توضیح دهید.
	۱۰۱. آیا نابود سازی نمونه یا یافته ها در صورت درخواست شرکت کننده امکان پذیر است؟
	۱۰۲. آیا نتایج آنالیز نمونه های ژنتیکی به افراد شرکت کننده داده می شود؟ در این صورت رازداری چگونه حفظ می شود؟
	۱۰۳. آیا در صورت نیاز شرکت کننده به یک متخصص بالینی معرفی خد شد؟ اگر بله هدف این کار را توضیح دهید.
	۱۰۴. آیا محل مناسبی برای مشاوره ژنتیک در نظر گرفته می شود؟ فرایند مشاوره را توضیح دهید.

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

همکارهای بین المللی

تذکر: لطفاً قبل از تکمیل سؤالات زیر آیین ناماط به مطالعات با همکاری های بین المللی را مطالعه فرمایید.

ملاحظات کمیته	سؤالات
	۱۰۵. اگر این تحقیق بصورت همکاری بین المللی با دانشگاهها یا موسسات خارج از کشور انجام خواهد شد در مورد نحوه همکاری توضیح دهید و به سؤالات زیر پاسخ دهید
	۱۰۶. آیا این تحقیق از نظر مالی توسط پشتیبان خارجی حمایت می شود؟
	۱۰۷. آیا طرح پژوهشی شما در کمیته اخلاق کشورهای همکار تصویب شده است؟ اگر بلی لطفاً مدارک را ضمیمه فرمائید. در غیر اینصورت توضیح دهید.
	۱۰۸. آیا تحقیق فقط در ایران انجام می شود؟ در صورت بلی توضیح دهید که چرا در کشور همکار انجام نمی شود؟ در غیر اینصورت نام کشورهایی طرح در آنها انجام خواهد شد را بنویسید.
	۱۰۹. اگر نمونه ها به خارج از کشور فرستاده می شوند، این کار چگونه انجام می گیرد؟
	۱۱۰. ارتباط این تحقیق با کشور ما و ضرورت انجام آن در ایران چیست؟ منافع این تحقیق مانند دسترسی به حصول تحقیق یا توانمند سازی برای ایران چیست؟
	۱۱۱. مسئولین کشور چگونه از منافع این تحقیق برای کشور مطلع خواهند شد؟
	۱۱۲. آیا شما نسبت به قوانین خاص و مقررات ایران و کشور خارجی همکار (پشتیبان) متعهد می باشید ؟ اگر بلی، موارد مربوطه را فهرست نمائید.
	۱۱۳. آیا در این طرح پژوهشی مسائل فرهنگی و آداب اجتماعی، رفتارها و ارزشهای کشور را در نظر گرفته اید؟ لطفاً در صورت لزوم مصادیق آن را توضیح دهید.

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

همکارهای بین المللی

ملاحظات کمیته	سوالات
	۱۱۴. آیا شرکت کنندگان بهترین مراقبت موجود را به عنوان بخشی از تحقیق دریافت می نمایند؟ اگر خیر توضیح دهید.
	۱۱۵. مراقبتهایی که صورت می گیرند چه هستند؟ (درمانهایی که در طرح ذکر نشده اند)
	۱۱۶. برای ادامه مراقبت ها چه پیش بینی هایی شده است؟
	۱۱۷. حقوق معنوی طرح بین محققین ایرانی و همکاران بین المللی چگونه به مشارکت گذارده می شود؟
	۱۱۸. آیا اطلاعات و یا نمونه ها شرکت کنندگان از کشور خارج می شوند؟ اگر بلی سرنوشت این اطلاعات و یا نمونه ها در انتهای تحقیق چه می باشد؟
	۱۱۹. آیا دانشجو و یا عضو هیی در این طرح تحقیقاتی جهت انتقال دانش و یا تکنولوژی □ راج از کشور مسافرت خواهد کرد؟ در صورت بلی در خصوص فرد مور نظر و جزئیات □□□□ □□□□ توضیح دهید. در صورت نیاز مدارک مربوطه را ضمیمه نمائید.
	۱۲۰. آیا تفاهمنامه همکاری بین المللی امضا شده است؟ □ □□□ □ □□□ در صورت بلی تصویر تفاهمنامه مربوطه را ضمیمه کنید.

کمیته کشوری اخلاق در پژوهشهای علوم پزشکی
فرم درخواست بررسی طرح های پژوهشی توسط کمیته اخلاق

بخش چهارم
کنترل مدارک

ملاحظات	تایید توسط مجری	مدرک
	☐ ☐	فرم اظهار نامه شماره: ۲ و ☐
	☐ ☐	نامه درخواست معاون پژوهشی دانشگاه یا موسسه مربوطه جهت بررسی پروپوزال توسط کمیته کشوری اخلاق
	☐ ☐	پروپوزال کامل طبق پژوهشی
	☐ ☐	خلاصه پروپوزال به زبان فارسی (بیان کامل ملاحظات اخلاقی)
	☐ ☐	CV خلاصه محقق اصلی
	☐ ☐	CV خلاصه استادان راهنما
	☐ ☐	م رضایت آگاهانه (به زبان فارسی)
	☐ ☐	برنامه مصاحبه و برگه حاوی اطلاعاتی که در اختیار شرکت کننده گان در تحقیق قرار می گیرد
	☐ ☐	قرار داد مالی با موسسه حمایت کننده طرح
	☐ ☐	پرسشنامه و فرم جمع آوری اطلاعات
	☐ ☐	مضوبه شورای پژوهشی دانشگاه
	☐ ☐	نظر کمیته منطقه ای اخلاق در پژوهش (دانشگاهها)
	☐ ☐	کپی مدارکی که جهت تبلیغات و جلب همکاری بیماران یا مردم استفاده خواهد شد
	☐ ☐	مدارک مربوط به ثبت دارو یا تجهیزات پزشکی مورد استفاده در تحقیق توسط مراجع رسمی
	☐ ☐	تفاهمنامه و یا قرار داد همکاری
	☐ ☐	سایر مدارک

اینجانب علاوه بر تایید مفاهنامه، کدهای ۲۶ گانه اخلاقی حفاظت از آزمودنیهای انسانی و بیانیه جهانی هلسینکی را مطالعه نموده و خود را متعهد به رعایت آنها می دانم. همچنانکه ضمن رعایت اصول اخلاقی در انتشارات علمی، طبق دستورالعمل کشوری رسیدگی به تخلفات پژوهشی تمام اقدامات لازم را جهت پیشگیری از تخلفات پژوهشی انجام خواهم داد.

رج امضا