Тип документа	СОП (Стандарт операцион						
Назначение	Председатель, секратерь, члены Локальной комиссии по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии»						
Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001		
Название	ПРОЦЕСС НАПИСАНИЯ, РАССМОТРЕНИЯ, РАСПРОСТРАНЕНИЯ И ПЕРЕСМОТРА СОПОВ						
Разработано	Директор по развитию бизнеса	Волянск	ая Н.В.	15	15 мая 2023 года		
	Проектный менеджер	Граф М.	۹.	15	15 мая 2023 года		
	Медицинский директор	Клодзин	ский А.А.	29	29 мая 2023 года		
Согласовано	Руководитель службы поддержки пациентов и внутренней экспертизы	Демкина	a O.B.	29	29 мая 2023 года		
Утверждено	Приказом Генерального директора ТОО «Центр гематологии» № I-02-52 от 2 июня 2023 года					3 года	
Внедрено							
Пересмотр	При изменении НПА и/или производственной необходимости						

Цель

Определить процесс подготовки, оценки, распространения и дополнения стандартных операционных процедур Локальной комиссией по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии» (ЛКБэ)

Ответственность

Секретарь Локальной комиссии по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии» (ЛКБэ) несет ответственность за назначение группы разработчиков стандартов операционных процедур (СОП), за координацию процесса; осуществляет документирование всех текущих СОПов и их перечень; рассылает СОПы с уведомлением для всех пользователей.

Группа разработчиков СОП несет ответственность за определение требуемых СОП, разработку СОП, а также определяет необходимость пересмотра СОПа, консультируясь с членами ЛКБэ

Председатель ЛКБэ несет ответственность за согласование и утверждение перечня стандартов операционных процедур ЛКБэ.

Содержание	Стр.
Термины и определения	1-4
Сокращения	4-5
Порядок выполнения	5-6
Приложение 1	6
Приложение 2	7
Приложение 3	8
Приложение 4	8
Регламентирующие документы	8-10
Связанные документы	10
Список изменений	10
Список ознакомления с документом	11

Nº	Термины и определения									
a.	Биологическая эквивалентность (далее – биоэквивалентность) – отсутствие значимых различий									
	по скорости и степени, с которыми действующее вещество или активная часть молекулы действу-									
	ющего вещества фармацевтических эквивалентов или фармацевтических альтернатив становятся									
	доступными в месте своего действия при введении в одинаковой молярной дозе в схожих усло-									
	виях в исследовании с надлежащим дизайном									
b.	Брошюра исследователя - сводное изложение результатов клинического и доклинического (не-									
	клинического) изучения исследуемого препарата, значимых для его исследования на человеке.									
c.	Государственная экспертная организация в сфере обращения лекарственных средств и меди-									
	цинских изделий (далее — экспертная организация) — субъект государственной монополии,									

Тип	СОП Код номенклатуры І-05 Номер Исслед-3-1 Редакция 001										
Названи	процесс написания, рассмотрения, распространения и пересмотра сопов										
	осуществляющий производственно-хозяйственную деятельность в области здравоохранения по										
	обеспечению безопасности, эффективности и качества лекарственных средств и медицинских из-										
	делий.										
d.	Дизайн исследования - общий план исследования, описание способа проведения исследования в										
	зависимости от отбора и формирования групп субъектов исследования, маскирования данных.										
e.	Договор - датированное и подписанное соглашение между двумя или более сторонами, которое										
	устанавливает договоренности, касающиеся распределения объема работ и обязанностей при про-										
	ведении исследования, а также, при необходимости, финансовых вопросов. Основой договора дол-										
	жен служить протокол исследования.										
f.	Индивидуальная регистрационная карта - документ на бумажном, электронном или оптическом										
	носителе, предназначенный для внесения всей предусмотренной протоколом и подлежащей пере-										
	даче спонсору информации по каждому субъекту исследования.										
g.	Интервенционное исследование – исследование с участием человека в качестве субъекта иссле-										
	дования, при котором врач-исследователь на основании протокола интервенционного клиниче-										
	ского исследования, соответствующего порядку проведения клинических исследований, назна-										
	чает субъектам исследования специальное вмешательство.										
h.	Информированное согласие - процедура добровольного подтверждения субъектом исследования										
	или его законным представителем согласия на участие в конкретном исследовании после получе-										
	ния информации обо всех значимых для принятия им решения аспектах исследования. Информи-										
	рованное письменное согласие оформляется по форме, утвержденной уполномоченным органом.										
i.	Исследование биоэквивалентности – сравнительное изучение биодоступности с целью установ-										
	ления фармакокинетической эквивалентности между тестируемым препаратом и препаратом										
	сравнения.										
j.	Исследователь - физическое лицо, отвечающее за проведение клинического исследования на кли-										
	нических базах в ТОО «Центр гематологии», член исследовательского коллектива.										
	В случае проведения исследования на клинической базе группой исследователей, определяется										
	главный исследователь - руководитель исследовательского коллектива. Главный исследователь вы-										
	бирается участниками Проектного офиса по клиническим и утверждается генеральным директором										
	ТОО «Центр гематологии». Приказ о назначении участников исследовательского коллектива (иссле-										
	дователей) утверждается директорами филиалов и подразделения ТОО «Центр гематологии»										
k.	Исследуемый препарат - лекарственная форма активного вещества или плацебо, изучаемая или ис-										
	пользуемая для контроля в клиническом исследовании, в том числе зарегистрированный лекар-										
	ственный препарат в случае, если способ его применения отличается от утвержденного, а также при										
	его использовании по новому показанию или для получения дополнительной информации по утвер-										
	жденному показанию										
l.	Комиссия по вопросам этики - консультативно-совещательный орган, образуемый на республикан-										
	ском уровне (Центральная комиссия по биоэтике), а также на уровне медицинской организации, в состав которого входят специалисты в области здравоохранения, науки, представители обществен-										
	ных организаций, осуществляющий защиту прав, безопасности и благополучия субъектов исследо-										
	вания и исследователей, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов клиниче-										
	ского исследователей, а также этическую и праветвенно правовую оденку материалов клиниче										
	Локальная комиссия по вопросам биоэтики (ЛКБэ) ТОО «Центр гематологии» - независимый орган,										
	осуществляющий защиту прав безопасности и благополучия пациентов, испытуемых, исследовате-										
	лей, медицинских работников, а также этическую и нравственно-правовую оценку материалов, свя-										
	занных с медицинской и научной деятельностью.										
m.	Клиническая база - организация здравоохранения, которая проводит клинические исследования.										
n.	Клиническое исследование - исследование с участием человека в качестве субъекта, проводимое										
	для выявления или подтверждения безопасности и эффективности средств, методов и технологий										
	профилактики, диагностики и лечения заболеваний.										
0.	Контрактная исследовательская организация (CRO, Contract research organization) — физическое										
	лицо/организация, выполняющее в рамках договора со спонсором одну или более из его функций,										
	связанных с проведением клинического исследования.										

Тип		СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001			
Назван	ие	ПРОЦЕСО	С НАПИСАНИЯ, РАССМ	ЮТРЕНИЯ,	РАСПРОСТР	АНЕНИЯ И ПЕРЕСМО	тра сопов		(V)		
p.	Кон	фиденци	иальность - сохране	ние втайн	е от неупо	лномоченных лиц	информаці	ии, прі	инадлежа-		
	щей	і спонсор	у, или информации	, позволяю	ощей идент	ифицировать субъ	екта исслед	ования	а. Матери-		
	алы	, содерж	ащие сведения огра	ниченного	распростр	анения.					
q.	Лек	арственн	ное средство – сред	ство, пред	ставляюще	ее собой или содер	жащее вец	цество .	либо ком-		
			ществ, вступающее			· ·					
	профилактики заболеваний человека или восстановления, коррекции или изменения его физио-										
	логических функций посредством фармакологического, иммунологического либо метаболического воздействия, или для диагностики заболеваний и состояния человека.										
r.			исследования — ком								
			клиническую базу, і	-	-			-			
	-	-	нения Республики Ка		-				-		
			етственных за его п ротокол клиническо	-							
			о особенностей при								
			менты <i>,</i> а также проє					VIX IIPV	iwerierwizi		
s.			ая карта — медицин	_				——— ётся за	пись исто-		
	_	-	ı (стационарная или			•					
			ажной форме.	•	. , ,		,				
t.			овое клиническое и	сследован	ние - клини	ческое исследован	ие, проводи	1мое п	о единому		
	про	токолу бо	олее чем в одном ис	сследовате	ельском це	нтре и, более чем (одним иссл	едоват	елем.		
u.			инического исследо								
	иссл	тедовате.	льской организацие	ей, которо	е работает	совместно с иссл	едователем	-коорд	цинатором		
	или	координ	национным комитет	ом и контр	олирует пр	ооведение клинич	еского иссл	едован	ия в соот-		
	ветс	твии с пр	ротоколом, оценива	ет степень	его выпол	нения, оказывает с	содействие	исслед	ователю в		
			ерпретации и экстра								
v.			- процедура контро								
	-		, сбора данных и пр								
			стандартным опера								
w.			я клиническая прак				-		-		
		-	едения, мониторинг редставления их рез	-	-						
		-	и представления их рез и представленных р	-	-	-	-		-		
			ности субъектов исс	-		occine imbalomim s	ащину прав,	эдоро	DD/I VI NOTI		
х.			ятное событие – лю			ı (или) ухудшение	характерис	тик ил	и наруше-		
		-	онирования медици		•						
	вод	ительной	й информации (док	ументации	і) на медиі	цинское изделие,	побочные д	цействи	ия или не-		
	жел	ательная	я реакция, не указан	ные в инс	трукции по	о применению или	и руководст	ве по з	эксплуата-		
	ции	, которы	е прямо или косвен	но привел	и, или могл	пи привести к сме <mark>р</mark>	ти или серь	ъезном	у ухудше-		
			ия здоровья пользо								
у.			ное явление – любо								
			инического исследо						(исследу-		
			арат, независимо от								
z.		-	сованный свидетель			•					
	-	-	- оказывающее сод	•	оъекту исс	ледования, в том	числе в зачі	тыван	ии предо-		
22			ему письменных ма	-	IODALIMO I	400000000000000000000000000000000000000	2000 0000	питса г	10000 000		
aa	Неинтервенционное клиническое исследование — исследование, которое проводится после проведения государственной регистрации лекарственного средства или медицинского изделия и										
			ударственной реги в рамках медицино	•	•	.ого средетва или	. медицип		OHOMEN N		
bb			ые медицинские за	-		ервичная докумен	тация».				
cc.			окументы – докуме					т оцен	ить прове-		
			дования и качество і	•					-		
			дователем, спонсор	•							
			лативных требовани		, 				-		
		-									

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001	
Название	ПРОЦЕС	С НАПИСАНИЯ, РАССМ	отрения,	РАСПРОСТР	АНЕНИЯ И ПЕРЕСМОТ	РА СОПОВ		

L	
dd	Отчет о клиническом исследовании (испытании) - документ, содержащий описание клинического
	исследования терапевтического, профилактического или диагностического средства с участием
	человека в качестве субъекта, объединяющее клиническое и статистическое описания, представ-
	ление данных и их анализ; отдаленных эффектов, включая нежелательные реакции исследуемого
	лекарственного средства, медицинского изделия.
ee	Первичной документация – вся информация, содержащаяся в оригинальных медицинских записях
	и их заверенных копиях, описывающая результаты клинических наблюдений, обследований и дру-
	гой деятельности, позволяющая воссоздать ход клинического исследования и оценить его. Первич-
	ные данные содержатся в первичной документации (подлинниках или их заверенных копиях).
ff.	Препарат сравнения – зарегистрированный лекарственный препарат либо плацебо, используе-
	мый как контроль в клиническом исследовании.
gg.	Протокол клинического исследования - документ, описывающий цели, дизайн, методологию, ста-
	тистические аспекты и организацию исследования.
hh	Серьезное нежелательное явление и (или) серьезная нежелательная реакция - нежелательная ре-
	акция, которая приводит к смерти, представляет угрозу для жизни, требует госпитализации паци-
	ента или ее продления, приводит к стойкой либо выраженной нетрудоспособности или инвалидно-
	сти, к врожденным аномалиям или порокам развития, требует медицинского вмешательства для
	предотвращения развития перечисленных состояний
ii.	Синопсис протокола - краткое изложение протокола клинического исследования.
jj.	Спонсор клинического исследования — физическое или юридическое лицо, отвечающее за инициа-
	цию, организацию и обеспечение финансирования клинического исследования.
kk.	Стандартные операционные процедуры — подробные письменные инструкции, предназначен-
	ные для достижения единообразия при осуществлении определенной деятельности.
II.	Субъект исследования - физическое лицо, участвующее в клиническом исследовании в составе
	группы, получающей исследуемый препарат, либо в составе контрольной группы.
mr	Уполномоченный орган в области здравоохранения – Министерство здравоохранения Республики
	Казахстан.

nn Фаза клинического исследования:

первая фаза клинического исследования — первое испытание лекарственного средства, проводимое на здоровых добровольцах или пациентах, страдающих соответствующим заболеванием, когда высокая токсичность исследуемого препарата делает проведение исследования у здоровых добровольцев неэтичным, в целях установления переносимости, безопасности, наличия терапевтического действия, фармакокинетических и фармакодинамических характеристик;

вторая фаза клинического исследования — исследование с целью оценки эффективности и краткосрочной безопасности исследуемого лекарственного средства у пациентов с конкретным заболеванием, а также доказательство клинической эффективности лекарственного средства и определение терапевтического уровня дозирования при испытании на группе пациентов;

четвертая фаза клинического исследования — исследование лекарственного средства, которое осуществляется после его регистрации и поступления на рынок, с целью подтверждения терапевтической эффективности, стратегии его дальнейшего использования, а также для получения дополнительной информации о спектре и частоте побочных действий и взаимодействии исследуемого лекарственного средства с другими лекарственными средствами;

третья фаза клинического исследования — исследование, проводимое на больших группах пациентов различного возраста, с различной сопутствующей патологией, в целях изучения всех аспектов лечения, включая оценку показателя риск: польза.

Nº	Сокращения				
a.	БИ – брошюра исследователя				
b.	'И – главный исследователь				
c.	ИК – исследовательский коллектив				
d.	ИМН – изделие медицинского назначения				
e.	ИП – исследуемый препарат				
f.	ИРК – индивидуальная регистрационная карта				

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001
Название	ПРОЦЕС	С НАПИСАНИЯ, РАССМ	ОТРЕНИЯ,	РАСПРОСТРА	АНЕНИЯ И ПЕРЕСМОТ	РА СОПОВ	



g.	ИС – информированное согласие
h.	КИ – клиническое исследование
i.	ККИ – координатор клинического исследования
j.	ЛКБэ – локальная комиссия по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии»
k.	МЗ РК – Министерство здравоохранения Республики Казахстан
I.	НЯ – нежелательное явление
m.	ОД – основные документы
n.	РК — Республика Казахстан
0.	СНР – серьезная нежелательная реакция
p.	СНЯ – серьезное нежелательное явление
q.	СОП (SOP)— стандартная операционная процедура
r.	ТОО – товарищество с ограниченной ответственностью
S.	Центр – ТОО «Центр гематологии»
t.	ЦКБ – центральный комитет по биоэтике Министерства здраовохранения Республики Казахстан
u.	ҚР ДСМ – аббревиатура, используемая при присвоении номера нормативно- правовых актов РК
	(казахский язык)
V.	CRO – contract research organization (английский язык), контрактная исследовательская организа-
	ция
W.	GCP – good clinical practice (английский язык) – надлежащая клиническая практика
x.	ICH-GCP — International Conference on Harmonisation (английский язык), международная конфе-
	ренция по гармонизации GCP
у.	CIOMS – Council for international organizations of medical sciences (английский язык), Совет между-
	народных организаций медицинских наук
Z.	EMEA – European Medicines Agency (EMA) (английский язык), агентство по оценке лекарственных
	препаратов на их соответствие требованиям, изложенным в Европейской Фармакопее
aa.	FDA – Food and Drug Administration (английский язык), Управление по санитарному надзору за ка-
	чеством пищевых продуктов и медикаментов США (Соединенные штаты Америки)
bb	UNESCO — United Nations Educational, Scientific and Cultural Organization (английский язык), специа-
	лизированное учреждение Организации Объединённых Наций по вопросам образования, науки
	и культуры.
cc.	WHO – World Health Organization (английский язык), Всемирная организация здравоохранения

Nº	Порядок выполнения
1.	Порядок разработки новых стандартов операционных процедур
	1.1. Новый СОП разрабатывается назначенным членом группы разработчиков СОПов в соответ-
	ствии с установленной формой (приложение 1).
	Проект СОПа обсуждается среди членов ЛКБэ. СОП согласовывается со всеми лицами, вовлечен-
	ными в его подготовку. Окончательная версия будет передана Председателю ЛКБэ для оценки и
	утверждения.
	После согласования СОП должен быть утвержден приказом генерального директора ТОО «Центр
	гематологии» (далее - Центр).
	1.2. Утвержденный СОП применяется в работу со дня его утверждения.
	После распространения пересмотренной версии, устаревшая версия отменяется. При распро-
	странении СОП Секретарем ЛКБэ фиксируются получатели (приложение 2).
	Секретарь ЛКБэ документирует и хранит один комплект текущих СОПов в качестве образца ори-
	гинала.
2.	Оценка и заявка на пересмотр существующих СОПов
	Любой член ЛКБэ или секретариата, заметивший несоответствие между двумя СОПами или име-
	ющий какое-либо предложение по улучшению процедуры, направляет заполненную форму для по-
	дачи заявки (Приложение 3).
	Если группа разработчиков СОПов соглашается с заявкой, назначается соответствующая группа
	по пересмотру СОПов. Если члены ЛКБэ не согласны, то Председатель информирует заявителя об
	этом решении.

ірил	южен	ие т				IIMOUULIV EDOUG		
70		1						
	ниться членами секретариата в папке.							
	П	редыдуц	цие СОПы должны	быть отме	енены и с	соответствующе	й пометкой «Отмен	ены» хра-
3.	Α	рхивиро	вание предыдущих	(СОПов				
	C	екретарь	ЛКБэ ведет на каж,	дый СОП и	сторию до	кумента (Прилох	кение 4)	
			вной папке СОПов.					
			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		ліам, по к	раинеи мере, кая	кдые два года и отме	ечать даты
			• • •	•	• • •			
	П	enecmotr	ренный СОП будет с	пенен и у	твержлен	тем же способом	и как новый и СОП	
Название		ПРОЦЕС	С НАПИСАНИЯ, РАССІ	мотрения,	, РАСПРОСТ	РАНЕНИЯ И ПЕРЕС	МОТРА СОПОВ	
Тип		СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция 001	

Приложен	ие 1									
			Фој	ома	стандарта с	операционнь	іх процеду	/p		
Тип докуме	нта СОІ	Т (Станда	арт операци	онно	ой процедур	ы)				
Назначение										
Код номенклату	ры 1-05			ı	Номер	Исслед-3-1	L	Редакция	001	
Название										
Разработано)									
Согласовано)									
Утверждено	При	иказом Го	енерального	дир	ектора ТОО	«Центр гемато	логии» №	. от		
Внедрено										
Пересмотр	При	1 измене	нии НПА и/и	1ЛИ П	роизводстве	нной необході	имости			
Цель										
Ответств	енность									
C										C
Содержа	ние									Стр.
Nº					Topsalai		011140			
IVE					Термин	ы и определ	ения			
Nº					C	окращения				
142						жращения				
Nº					Порядо	к выполнени	1Я			
l										
Приложе	ние									
Регламен	шоуаить	ие доку	менты							
	рую-д	ло допу								
Связанны	е докумен	нты								_
N:		1	тип				название			
		1								
Список из										
№ ред	Дата		№ приказа	a	Перечень и	зменений				
			ĺ		İ					

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001	
Название	ПРОЦЕСО	С НАПИСАНИЯ, РАССМ	ОТРЕНИЯ, І	РАСПРОСТРА	анения и пересмоті	РА СОПОВ		

П	риложение	2
---	-----------	---

Список лиц, получивших СОП

No.	ФИО	СОП #	Кол-во копий	Подпись	Дата
1					
2					
3					
4					
5					
6					
7					

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001	
Название	ПРОЦЕСО	НАПИСАНИЯ, РАССМ	ОТРЕНИЯ, Г	РАСПРОСТРА	АНЕНИЯ И ПЕРЕСМОТІ	РА СОПОВ		

Приложение 3							
Заявка на пересмотр СОП							
СОП/ххх/уу.у							
Назва-							
Детали проблемы иди недостатка СОПов:							
Обнаружено:	Дата:						
Обсуждено с:							
Требуется пересмотр СОПа:] Да 🔲 Нет						
Если требуется, кем будет выполнена							
Если нет, почему							
Дата окончательного пере- смотра:							
Дата утверждения:							
Дата вступления в силу:							

Приложение 4

История документа

Автор	Версия	Дата	Изменения
ФИО	0.1		Первый проект
ФИО	0.2		Второй проект
ФИО	01.0		Окончательная версия
ФИО	01.1		Небольшие изменения
ФИО	02.0		Существенные изменения
ФИО	02.0		Нет изменений (текущая оценка)

Регламентирующие документы

- 1. Кодекс Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» от 7 июля 2020 года № 360-VI 3PK. <u>Ссылка</u>
- 2. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 11 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-248/2020 «Об утверждении правил проведения клинических исследований лекарственных средств и медицинских изделий, клинико-лабораторных испытаний медицинских изделий для диагностики вне живого организма (in vitro) и требования к клиническим базам и оказания государственной услуги Выдача разрешения на проведение клинического исследования и (или) испытания фармакологических и лекарственных средств, медицинских изделий». Ссылка
- 3. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 апреля 2022 года № ҚР ДСМ- 35 зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 12 апреля 2022 года № 27526 о внесении

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001

Название

ПРОЦЕСС НАПИСАНИЯ, РАССМОТРЕНИЯ, РАСПРОСТРАНЕНИЯ И ПЕРЕСМОТРА СОПОВ



изменений и дополнений в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 11 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-248/2020 «Об утверждении правил проведения клинических исследований лекарственных средств и медицинских изделий, клинико-лабораторных испытаний медицинских изделий для диагностики вне живого организма (in vitro) и требования к клиническим базам и оказания государственной услуги Выдача разрешения на проведение клинического исследования и (или) испытания фармакологических и лекарственных средств, медицинских изделий». Ссылка

- 4. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 21 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-310/2020 «Об утверждении правил проведения биомедицинских исследований и требований к исследовательским центрам». Ссылка
- 5. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 ноября 2020 года № ҚР ДСМ-181/2020 «Об утверждении правил осуществления в рамках фармацевтической инспекции оценки материалов и соответствия условий проведения доклинических (неклинических) исследований требованиям надлежащей лабораторной практики (GLP) Республики Казахстан и (или) Евразийского экономического союза». Ссылка
- 6. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 октября 2020 года № ҚР ДСМ-151/2020 «Об утверждении Положения по Центральной комиссии по биоэтике». Ссылка
- 7. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2021 года № ҚР ДСМ-130 «Об утверждении стандарта организации оказания гематологической помощи взрослому населению Республики Казахстан». <u>Ссылка</u>
- 8. Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-15. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 9 февраля 2021 года № 2216 «Об утверждении надлежащих фармацевтических практик». <u>Ссылка</u>
- 9. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 21 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-304/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 22 декабря 2020 года № 21848 «Об утверждении положений о клинической базе, клинике организации образования в области здравоохранения, университетской больнице, базе резидентуры, интегрированном академическом медицинском центре и требований, предъявляемых к ним». Ссылка
- 10. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 21 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-299/2020 «Об утверждении правил аккредитации в области здравоохранения». <u>Ссылка</u>
- 11. Стандарт ISO14155:2014№ «Клинические исследования. Надлежащая клиническая практика». Ссылка
- 12. Рекомендация Коллегии Евразийской экономической комиссии от 17 июля 2018 года № 11 «О Руководстве по общим вопросам клинических исследований». Ссылка
- 13. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 79 «Об утверждении Правил надлежащей клинической практики Евразийского экономического союза». Ссылка
- 14. Рекомендация Коллегии Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2020 года № 19 «О Руководстве по применению принципов биостатистики в клинических исследованиях лекарственных препаратов». Ссылка
- 15. Рекомендация Коллегии Евразийской экономической комиссии от 27 октября 2020 года № 18 «О Руководстве по исследованию фармакологической безопасности лекарственных препаратов для медицинского применения».
- 16. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 85 «Об утверждении Правил проведения исследований биоэквивалентности лекарственных препаратов в рамках Евразийского экономического союза». <u>Ссылка</u>
- 17. Хельсинская декларация Всемирной медицинской ассоциации, июнь 1964 (последняя редакция 9 июля 2018 года). Ссылка
- 18. Стандарты и операционные руководства по этической экспертизе исследований в здравоохранении с участием людей, Всемирная организация здравоохранения (2011); и другие международные декларации и руководства в области этики исследований (WHO, ICH-GCP, UNESCO, CIOMS, CE).
- 19. Положение о локальной комиссии по вопросам биоэтики (далее- ЛКБэ или Комиссия) ТОО «Центр гематологии», утвержденное приказом №1-02-44 от 31 июня 2023 года
- 20. Правила проведения клинических и научных исследований в ТОО «Центр гематологии», утвержденные приказом №1-02-47 от 31 июня 2023 года года
- 21. Должностные инструкции Локальной комиссии по вопросам биоэтики ТОО «Центр гематологии» от 31 июня 2023 года.

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001	
Название	ПРОЦЕС	С НАПИСАНИЯ, РАССМ	ОТРЕНИЯ,	РАСПРОСТР/	АНЕНИЯ И ПЕРЕСМОТІ	РА СОПОВ		(%)

22. Другие нормативными правовыми актами Республики Казахстан в области регулирования клинических исследований.

Связанные документы						
Nº	тип	название				
Исслед-3-2	СОП	Сохранение конфиденциальности в работе ЛКБэ				
Исслед-3-20	СОП	Сохранение конфиденциальности документации ЛКБэ				

Список из	Список изменений						
№ ред	Дата	№ приказа	Перечень изменений				
			Изменение формы СОП, внесение корректировок в терминологию на основании изменений/дополнений в НПА РК, внесение корректировок по тексту				

Тип	СОП	Код номенклатуры	I-05	Номер	Исслед-3-1	Редакция	001
-----	-----	------------------	------	-------	------------	----------	-----

Название

ПРОЦЕСС НАПИСАНИЯ, РАССМОТРЕНИЯ, РАСПРОСТРАНЕНИЯ И ПЕРЕСМОТРА СОПОВ



Список ознакомления с документом

Nº	ФИО	Должность	Дата	Подпись
1.				
2.				
3.				
4.				
5.				
6.				
7.				
8.				
9.				
10.				
11.				
12.				
13.				
14.				
15.				
16.				
17.				
18.				
19.				
20.				
21.				
22.				
23.				
24.				
25.				
26.				
27.				
28.				
29.				
30.				
31.				
32.				
33.				
<u> </u>	<u> </u>	<u>I</u>	I .	<u> </u>