



11 אוקטובר 2007

כ"ט תשרי תשס"ח

רופאים וחוקרים נכבדים

מדי שנה, מתנהלים במקביל במרכז הרפואי שיבא, כ-2000 מחקרים אשר תרומתם לבריאות המטופלים ולרמת הרפואה וקידומה אינה מוטלת בספק. קיימת תמימות דעים על הצורך לקיים ולפתח את הניסויים הקליניים הנערכים בישראל בכלל וביבא בפרט. הן המטופלים הנמצאים תחת מעקב רפואי צמוד ורציף ונהנים מפירות ניסויים אלה, מהתקדמות המדע ומפיתוח התרופות והטיפוליים החדשניים, והן הרופאים הזוכים לחשיפה למידע המתקדם ביותר ומשפרים את יכולותיהם המקצועיות.

מטעמים אלה ומרבים אחרים, ישנה חשיבות רבה בהמשך קיומם של ניסויים קליניים, לרמת הרופאים והרפואה בארץ.

במטרה ברורה להגן על מעמדם של הניסויים הקליניים, על המשתתפים בניסויים אלה ועל החוקרים, וכן על מנת לעמוד על חשיבותם ולהקטין, ככל האפשר, כל חריגה מהכללים הנדרשים לביצועם, החליטה הנהלת ביה"ח להתנות ניהול מחקרים קליניים בקורס הכשרה ייעודי ב"ניהול קליני נכון" (GCP) המיועד לסגל המחקר הרפואי במרכז הרפואי שיבא.

צוות מחקר ופיתוח בשיתוף עם מחלקת הדרכה בשיבא, יזם את בנייתו של קורס "ניהול המחקר הקליני-GCP" המתנהל בתוך קמפוס המרכז. על מנת להירשם לקורס זה, עליכם לפנות בהקדם למח' הדרכה.

לתשומת לבכם, בעתיד הקרוב, עפ"י דרישת הנהלת המרכז הרפואי שיבא, חוקרים ומתאמי מחקר אשר לא יעברו הכשרה בניהול מחקרים קליניים (GCP) לא יוכלו לקבל אישור הלסינקי לעסוק במחקר רפואי קליני, זאת החל מה-1.1.09.

בברכה,

פרופ' שלמה נוי
סגן מנהל למו"פ
מרכז רפואי שיבא