

**Ухвалено**

Вченою радою ДУ «ІСЦЛХ НАМН»  
від 11.07.2016. прот. №10

**Затверджено**

Наказом директора  
ДУ «ІСЦЛХ НАМН»  
від 09.08.2016 №59



Шнайдер С.А.

## **ПОЛОЖЕННЯ**

**про первинну документацію наукових досліджень Державної установи «Інститут стоматології та щелепно-лицевої хірургії національної академії медичних наук України» (ДУ «ІСЦЛХ НАМН»)**

### 1. Загальні положення

1.1. Первинною документацією наукових досліджень в ДУ «ІСЦЛХ НАМН» (далі – інститут) є оригінали (або засвідчені копії) документів або спеціально виготовлені виконавцями документи, які відображають процес дослідницької роботи та засвідчують факт її проведення, а також вид (або методики) проведених різних наукових досліджень. Первинна документація повинна у повній мірі містити безпосередні результати досліджень та інші дані, які були вперше отримані у ході виконання робіт.

1.2. Обсяг інформації, який наводиться в первинній документації, повинен бути таким, щоб незалежний експерт відповідної кваліфікації при потребі був спроможний уявити процедуру дослідження. Первина документація повинна також обов'язково містити відомості (оформлюється у вигляді Протоколу), що наукові дослідження проведені згідно з інформованою згодою хворого або морально-етичних норм роботи з тваринами та у відповідності до правил GLP, ICH/GCP, Хельсинської декларації (1964), Конвенції Ради Європи про права людини і біомедицини та чинного законодавства України.

1.3. Всі дані, що надаються у первинній документації повинні відповідати цілі та завданням дослідження, методикам, які було затверджено у ході планування науково-дослідної роботи (НДР).

### 2. Первинна документація, яка засвідчує факт проведення наукових досліджень

2.1. Для клінічних досліджень: карти пацієнтів, протоколи обстеження

(лікування) хворих та інших осіб, які залучаються до дослідження, виписки з історії хвороб та амбулаторних карт, що містять дані стосовно виконаних клінічних, лабораторних, морфологічних, фізіологічних, інструментальних та інших досліджень, і засвідчені підписами безпосередніх виконавців цих досліджень та керівником лікувально-профілактичного закладу. Карти пацієнтів повинні мати відмітки, чи брав дисертант участь у малоінвазивних втручаннях і хірургічних операціях, у патологоанатомічних і судово- медичних розтинах померлих.

2.2. Для експериментальних досліджень: протоколи експериментальних досліджень на тваринах, рослинах та інших біологічних об'єктах (ізольованих органах, культурах тканин, мікроорганізмах та ін.), які повинні містити дату, перелік тварин та їх загальну характеристику (шифр, вагу, стать, вік та ін.), опис місця проведення і виду експерименту, характер експериментального впливу, опис контрольних груп, а також відмітки про проведення малоінвазивних і оперативних втручаннях, результати лабораторних, інструментальних, інших виконаних досліджень, дату і спосіб виведення тварин з експерименту, якщо того потребує дизайн дослідження, усі тварини мають бути пронумеровані, а протоколи повинні містити результати щоденного спостереження за станом експериментальних тварин, лабораторні журнали, журнали реєстрації, методики досліджень тощо.

2.3. Для інноваційних та фармакологічних досліджень:

- документальні підтвердження наявності розробленого інструментарію, зразків винаходів, синтезованих або хімічно виділених нових речовин, лікарської рослинної сировини тощо;
- протоколи синтезу складних хімічних з'єднань з простих хімічних речовин або хімічного виділення нових речовин (з датою, місцем проведення, видом синтезу/виділення і застосованим обладнанням, а також з записами про результати);
- протоколи проведення педагогічного (соціального) експерименту в групах населення або навчально-виробничих колективах (з датою, місцем проведення і видом експерименту), видом анкет або переліком питань, а також записи результатів експерименту.

### **3. Первинна документація, яка засвідчує вид і методики проведених наукових досліджень**

3.1. Засвідчені підписом безпосереднього виконавця та підписом завідувача відповідної лабораторії інституту результати (можливо у вигляді списку або карт обстеження) виконаних в інституті клінічних та лабораторних, морфологічних, фізіологічних, інструментальних, інших досліджень біологічних зразків зі значенням дати, місця проведення, видів аналізу.

3.2 Копії результатів лабораторних і інструментальних обстежень, засвідчені підписом посадової особи і печаткою, якщо дослідження виконували в інших установах.

3.3. Затверджений науковим керівником перелік анатомічних і гістологічних (гістохімічних та інших) препаратів.

3.4. Автоматизовані (цифрові) записи, графіки та криві досліджень ІЧ-, ПМР-, ЯМР-спектроскопії, ЕКГ, РЕГ, ЕЕГ, також електронні версії рентгенограм, сфігмограм, еластограм, доплерограм і таке інше.

3.5. Роздруковані версії первинних інформаційних масивів цифрових даних і протоколи статистичних, морфометричних, порівняльних та інших отриманих кількісних результатів досліджень, засвідчені підписами безпосереднього виконавця цих досліджень і наукового керівника; якщо математична обробка отриманих результатів була виконана в інших установах; роздруківки та протоколи повинні бути затверджені печаткою відповідної установи.

3.6. Якщо первинними документами, в яких відображуються результати виконаних досліджень, є інші форми документів, шаблони, робочі карти, розпечатані зображення УЗД, математичні обчислювання на ЕОМ, формули та таке інше, то вони також засвідчуються підписами виконавця, керівника підрозділу / лабораторії, де виконувалися обстеження та/або розрахунки, а також бути затвердженими візою керівника та печаткою відповідної установи, якщо дослідження виконували в інших установах.

### **4. Вимоги щодо оформлення первинної документації наукових досліджень**

4.1. Первинна документація (карти пацієнтів, протоколи досліджень тощо) засвідчується підписом виконавця наукового проекту.

4.2. Всі лабораторні, морфологічні, фізіологічні та інструментальні дослідження виконуються на обладнанні, яке дає змогу отримати достовірні результати. Вимірювальне обладнання обов'язково підлягає метрологічній повірці, яку підтверджує клеймо на приладі або сертифікат метрологічної установи.

4.3. Проведення наукових досліджень між кафедрами і науковими підрозділами інституту різного профілю регламентується Програмою спільних наукових досліджень, підписанаю завідувачами відповідних підрозділів і затвердженою зам. директора з наукової роботи інституту.

4.4. Проведення наукових досліджень в сторонніх організаціях (наукових, діагностичних або лікувально-профілактичних закладах) повинно бути регламентовано відповідним договором про наукове (науково-практичне) співробітництво між інститутом і організацією-виконавцем, засвідченим підписами керівників відповідних організацій і круглими печатками. Як правило, такі дослідження виконуються в акредитованих або ліцензованих лабораторіях згідно з чинним законодавством України.

4.5. Проведення досліджень в спеціалізованих державних або приватних лабораторіях сторонніх організацій (наукових, діагностичних або лікувально-профілактичних закладах) повинно бути своєчасно зафікованим в «Журналах поточної реєстрації зовнішніх досліджень» та засвідчується підписом наукового керівника.

## **5. Місце і термін зберігання первинної документації наукових досліджень**

5.1. Первинна документація щодо наукового дослідження (дисертаційної роботи) зберігається протягом 10 років з моменту прийомки заключного звіту (захисту дисертації).

5.2. Журнали поточної реєстрації зовнішніх досліджень (які були виконані сторонніми організаціями) зберігаються в структурних підрозділах та у виконавців наукових досліджень впродовж 10 років з моменту прийомки заключного звіту (захисту дисертації).

5.3. Сертифікати метрологічної повірки вимірювальних приладів і обладнання зберігаються у головного метролога установи за місцем виконання цих досліджень.

5.4. Згідно наказу Міністерства юстиції України від 12.04.2012 № 578/5 «Про затвердження переліку типових документів» – знищення документів після вичерпання терміну їх зберігання проводиться з обов'язковим складанням акта, який містить опис цих документів і підписується членами спеціально створеної комісії.

## **6. Відповіальність і контроль**

6.1. Повну відповіальність за ведення і зберігання первинної документації наукових досліджень (дисертаційних робіт) несе науковий керівник, пошукач НДР та завідувач підрозділу.

6.2. Завідувач підрозділу відповідає за своєчасне укладання необхідних договорів, програм і угод, контролює ведення Журналів поточної реєстрації зовнішніх досліджень, а також подає метрологу інституту заяви на метрологічну повірку вимірювального обладнання.

6.3. В інституті повну відповіальність за ведення первинної документації наукових досліджень (дисертаційних робіт) несе зам. директора з НДР, керівник спеціалізованої лабораторії, які відповідають за своєчасне укладання необхідних договорів, програм і угод, контролюють ведення журналів поточних досліджень, а також подають метрологу інституту заяви на метрологічну повірку вимірювального обладнання.

6.4. Керівники вищезазначених підрозділів інституту відповідають за оформлення і збереження первинної документації наукових досліджень впродовж терміну виконання запланованих в інституті наукових досліджень (дисертаційних робіт).

6.5. Двічі на рік науковий відділ інституту здійснює перевірки своєчасності складання, повноти і правильності ведення і збереження первинної документації щодо всіх запланованих наукових досліджень.

6.6. У разі виникнення спірних питань наказом директора призначається Комісія з перевірки первинної наукової документації.

6.7. Зам. директора з наукової роботи інституту здійснює загальний контроль щодо повного та належного виконання вимог цього Положення.

Вимоги цього Положення є обов'язковими для НДР, що будуть плануватися.

