לכבוד

א.ג.נ.,

**הנדון: הצגת מידע ממתקן מחקר המבקש להתקבל לתוכנית הפיקוח בהתאם לעקרונות ה- GLP**

ארגון המבקש להתקבל לתוכנית הפיקוח על פי עקרונות ה-OECD-GLP מתבקש להעביר אל הרשות את המסמכים הבאים :

1. תיאור המתקן כולל תרשימים מבניים וסימון ברור של השטחים המוגדרים כאזורי GLP.

1. תרשים מבנה ארגוני ותיאורי תפקיד, המתייחסים לפחות ל:
	1. הנהלת מתקן GLP;
	2. הבטחת איכות מתקן ;GLP
	3. מנהל/י מחקר(Study director) ;
	4. מנהל ארכיב;
	5. יחידת IT, Information Technology (מחשב).

3. קו"ח של בעלי התפקידים המפורטים לעי"ל.

4. רשימה כוללת ומעודכנת של הנהלים במתקן המחקר כולל מספר גירסה.

 עותק של הנהלים המתארים את תהליך הטיפול ב:

 קבלת דגימות הטיפול בהן ואחסונן, ציוד- אחזקה וכיול, מערכות ממוחשבות- תיקוף הפעלה ותחזוקה, ניהול רשומות- קידוד המחקרים, איסוף נתונים גולמיים, אמינות נתונים כולל שימוש במערכות ממוחשבות, כתיבת תוכנית מחקר, כתיבת דו"ח מחקר, הבטחת איכות- תכנון תזמון וביצוע מבדקים, והבטחת איכות המתקן.

5. רשימה עדכנית של מחקרי GLP שהושלמו. על הרשימה לכלול לפחות 3 מחקרים במועד המבדק, בכל תחום התמחות.

6. עותק של פרוטוקול ודוח מחקר אחד שהסתיים בכל תחום התמחות.

7. יש למלא את הטבלה המצורפת לפירוט תחומ/י ה- GLP בהם מתקן המחקר עוסק.

8. יש לחתום על טופס בקשת ההצטרפות.

 בכבוד רב,

 מנהל GLP

העתק: תיק פניות

**מפתח להגדרת תחומי המחקר והעיסוק של מתקן/י מחקר הפועלים בהתאמה ל-GLP**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | תחום התמחות (המחקר 2Areas of expertise - | 1List of Chemicalsחומרים נבדקים- |
|  | Physical-chemical testing | 1. Industrial Chemicals
2. Pharmaceuticals
3. Veterinary Medical Products
4. Pesticides
5. Food Additives
6. Feed Additives
7. Cosmetics
8. Biocides
9. Other Products
* Medical Devices
 |
|  | Toxicity studies |
|  | Mutagenicity studies |
|  | Environmental toxicity studies on aquatic and terrestrial organisms |
|  | Studies on behavior in water, soil and air; bioaccumulation |
|  | Residue studies |
|  | Studies on effects on mesocosms and natural ecosystems |
|  | Analytical and clinical chemistry testing |
|  | Other studies, specify |

(1) בין שהם הכנות או חומרים: מתוך הסכם ה-GLP

(2) מתוך מסמכי ה- OECD-GLP

הגדרת תחומי המחקר של מתקן מחקר הפועל בתאימות ל-GLP נעשית ע"י פירוט של תחום/י התמחות וסוגי הפריטים הנבדקים בתחום המצוין.

(דוגמא: מתקן מחקר המתמחה במחקרים כימיים אנליטיים של חומרי הדברה (6-d))

 לכבוד

 הרשות הלאומית להסמכת מעבדות

##  רח' כנרת, קרית שדה התעופה,

####  ת.ד. 89, לוד נמל תעופה 7015002

**בקשת הצטרפות**

**1.** מעבדתנו (להלן: "מתקן המחקר") מבקשת בזה להצטרף לתוכנית הניטור לציות לעקרונות נוהגי מעבדה נאותים (GLP) של הרשות הלאומית להסמכת מעבדות.

 תחומי ה-GLP בהם עוסק המתקן (בחר את התחום המתאים) :

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Test items תחום התמחות (המחקר) | a | b | c | d | e | f | g | h | i | j |
|  | Physical-chemical testing |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Toxicity studies |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Mutagenicity studies |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  Environmental toxicity studies on aquatic and terrestrial organisms |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Studies on behavior in water, soil and air; bioaccumulation |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Residue studies |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  Studies on effects on mesocosms and natural ecosystems |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Analytical and clinical chemistry testing |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  | Other studies, specify: |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**לתשומת לבכם: על פי OECD-GLP, אם מחקרי הארגון עונים לקטגוריה של Analytical and clinical chemistry testing רשאי מתקן המחקר להשתמש בדוגמאות אנושיות ככל שמטרת המחקר היא בטיחות, ולא שימוש קליני.**

**2.** חתימת המאשר מהווה אישור והסכמה לכל הסעיפים המובאים בזאת.

**3. פרטי המבקש:**

|  |  |
| --- | --- |
| שם מתקן המחקר (בעברית): |  |
| שם מתקן המחקר (באנגלית): |  |
| שם היחידה/מחלקה המבקשת הכרה, אם שונה משם הארגון (בעברית): |  |
| תאור הישות המשפטית של הארגון (אדם פרטי, תאגיד, ארגון ציבורי, שותפות וכדו'): |  |
| מספר רישום החברה / מס' עוסק מורשה: |  |
| כתובת האתר: |  |
| כתובת למכתבים: |  |
| שם איש קשר: |  |
| תפקיד: |  |
| אימייל: |  |
| אימייל ליצירת קשר עם הארגון כפי שיופיע בפרטים אודות הארגון באתר הרשות: |  |
| טלפון: |  |
| פקס: |  |
| אתר מרכזי: |  |
| אתרי משנה: [ ]  כן [ ]  לא | פרט: |

*הערה: יש לצרף אישור (רשם החברות, רשם העמותות וכד'). במידה והארגון המבקש הכרה הינו חלק מארגון על, יש להמציא את האישורים הנ"ל לארגון העל, ולפרט את מכלול תחומי הפעילות של ארגון העל.*

**4**. **הצהרות**

**4.1** **הצהרת הארגון על בעלויות**

|  |  |
| --- | --- |
| שם הבעלים: | החלק בבעלות (%): |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

יש לפרט את כל הבעלים כך שסכום החלקים בבעלות יהיה 100%.

 יש לצרף אישור (רשם החברות, רשם העמותות וכד').

במקרה של תאגיד או שותפות: האם זכויות ההצבעה והניהול חופפות את חלקי הבעלות ?

[ ] כן [ ]  לא

אם לא, נא פרט:

|  |
| --- |
|  |

נא פרט שינויי בעלות בתקופה של שלוש שנים לפני הגשת הבקשה

|  |
| --- |
|  |
|  |

תחומי העיסוק של של הבעלים פרט לעיסוק בארגון (כולל חברות בנות, חברות אם וחברות אחיות של הארגון):

|  |
| --- |
|  |

**4.2** **הצהרה אודות תוכן אתר אינטרנט של מתקן מחקר מוכר** (טופס הרשות (T2-000005-01.

 מתקן המחקר מעוניין להוסיף הפניה לאתר מתקן המחקר מאתר הרשות הלאומית להסמכת מעבדות [www.israc.gov.il](http://www.israc.gov.il) הפרסום יהיה במדור מעבדות מוסמכות/מתקני מחקר מוכרים ל- GLP המפנה לרשימת אתרי האינטרנט של המעבדות המוסמכות ומתקני המחקר המוכרים.

**אני מצהיר בזאת כי התכנים של אתר האינטרנט של מתקן המחקר הרשום לעיל, הינם באחריותנו בלבד ואין הרשות אחראית לתוכן המידע באתר. אני מצהיר בזאת כי המידע שאתר המעבדה / מתקן המחקר יהיה מעודכן להיקף ההסמכה / ההכרה ולא מטעה.**

**5. בקשת הצטרפות זו מהווה הסכמה לתנאים הבאים:**

**5.1** לאפשר ביצוע מבדקי פיקוח במתקן המחקר וגישה לכל האיזורים בהם מתבצעת או מוצהרת כי מתבצעת פעילות בתאימות לנהגי מעבדה נאותים (GLP).

**5.2** לאפשר כניסה בכל עת של מפקחים ומומחים מטעם הרשות לצורך ביצוע מבדקי פיקוח (Inspection) או מבדקי מחקר ((study audit.

**5.3** להציג ולספק את כל המסמכים הנדרשים על ידי הרשות ובשלמותם על מנת לאפשר פיקוח או מבדק מחקר הן במעבדה והן ברשות עצמה.

**5.4** הרשות תפרסם מעת לעת ותעדכן את מצב ההתאמה של מתקני המחקר לעקרונות ה-GLP ותעביר דו"ח זה למדינות ה-OECD וגם לקהילה האירופאית כנדרש בהסכמי ההכרה ההדדית.

**5.5** לפעול בתחום הבקשה בהתאם לעקרונות מעבדה נאותים (GLP Principles) של ארגון ה- OECD, דרישות הרשות ומסמכי הפרשנות של הרשות לעקרונות אלה.

**5.6** לעדכן את הרשות תוך 14 יום על כל שינוי בסגל הבכיר של המעבדה: הנהלה, מנהל הבטחת איכות, חוקר ראשי, מנהלי מחקר.

**5.7** לכסות את הוצאות השתתפות בתוכנית הפיקוח. הוצאות אלה כוללות הוצאות הרשות לרבות ביצוע מבדק, בדיקת פעולות מתקנות ועוד. הכל בהתאם להערכה שתוגש על ידי הרשות מראש ולפני ביצוע הפיקוח.

**6. אישור בקשה:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
| **בשם מתקן המחקר** | **תפקיד** | **תאריך** | **חתימה** |