* **Investigator(s)Name(s) and Designation**

………………………………………………………..

………………………………………………………..

* **Title of the Project:**

…………………………………………………………………………………………………………………………….

* **Summary of the Study:**

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

* **Detailed Plan of the Study**:

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

…………………………………………………………………………………………………………………………….

**Guidelines:**

Project plan

All projects, including unfunded projects, must be explained in a written, detailed scientific way in the project plan through which all ethics related information are included so that the committee will understand the scientific purpose of the project, its duration, detailed methods including samples to be taken from subjects/volunteers and procedures to performed in the study, age of subjects, inclusion and exclusion criteria and compensation if applicable. All the necessary ethics related information such as procedures, volume of samples, places of investigations and personnel involved should be thoroughly explained in this plan.

**خطة المشروع:**

يجب أن يتم توضيح جميع المشاريع البحثية، بما فيها الأبحاث غير الممولة، خطيا وبأسلوب علمي مفصل في خطة المشروع التي تتضمن كافة المعلومات ذات الصلة بأخلاقيات البحث حيث ستقوم **لجنة مركز العلوم الطبية لأخلاقيات البحث العلمي** بفهم الأهداف العلمية من البحث ومدته الزمنية، والأساليب العملية للبحث بالتفصيل بما في ذلك كيفية الحصول على العينة من المشاركين/المتطوعين والإجراءات الخاصة بالبحث وأعمار المشاركين/المتطوعين، أيضا إدراج معايير انضمام/عدم انضمام العينة المشاركة في البحث من المشاركين/المتطوعين وبيانات تعويضهم إن لزم الامر. جميع المعلومات الضرورية المتعلقة بأخلاقيات البحث كالإجراءات، وحجم العينة من المشاركين /المتطوعين، وأماكن العمل على المشروع والموظفين المعنيين يجب أن تكون موضحة جيدا في هذه الخطة.

In **(Detailed plan of the study)** section kindly including project plan through which all ethics related information so the committee will understand the scientific purpose of the project:

* Its duration
* Detailed methods including obtaining samples and performing procedures
* Age of subjects
* Include inclusion and exclusion criteria
* Compensation if applicable
* Procedures
* Volume of samples
* Names, ranks, places and positions of investigations and personnel involved should be thoroughly explained in this plan

Sending Blood Samples Abroad

 Sending blood samples abroad is not prohibited by the Ministry of Health provided that the guidelines, procedures are strictly followed. It should be clear that samples sent should be coded with no indication of the identity of the subject/volunteer on these samples. Clear directions should be sent to the laboratory with each sample stating that results must not be used for any purpose by the laboratory including sharing with a third party and patency without a written permission from **HSC Ethical Committee**. Therefore, please get a written commitment from the collaborating department/laboratory that the investigations in. Samples from Kuwait will not be shared with a third party nor will it be patented without written permission of the **HSC Ethical Committee**. This will expedite the approval of your study.

**ارسال عينات من الدم للخارج**

إن ارسال عينات الدم إلى الخارج غير محظور من قبل وزارة الصحة بشرط أن تتبع التعليمات والإجراءات بحذافيرها. كما ينبغي أن تكون كتابة الترميز للعينات واضحة وإرسالها بدون أي إشارة لمعرفة هوية المشارك/المتطوع على هذه العينات. كما ينبغي أن ترسل التعليمات بكل وضوح إلى المختبر مع كل عينة مشيرا إلى أن النتائج يجب أن لا تستخدم لأي غرض من قبل المختبر بما في ذلك تقاسمها مع طرف ثالث دون الحصول مسبقا على إذن خطي من **لجنة مركز العلوم الطبية لأخلاقيات البحث العلمي**. لذا، يرجى الحصول على تعهد مكتوب من قسم / المختبر الذي يتواجد في الباحثون لإجراءات البحث بعدم اعطاء اي من العينات من دولة الكويت لكي لا تكون مشتركة مع طرف ثالث ولا يتم ذلك إلا بوجود إذن خطي من **لجنة مركز العلوم الطبية لأخلاقيات البحث العلمي**. هذه الإجراءات سوف تسهل على أعضاء اللجنة اتخاذ القرار بالموافقة على بحثك.

**Note:**

**Please do not print these pages of guidelines when you submit your papers for the committee secretary.**

**Thank You**