

الإدارة: إدارة التغيير والتحول بفرع وزارة الصحة بجده (قسم البحوث)
الموضوع: الموافقة الأخلاقية

سعادة مدير إدارة البحوث والدراسات بالتجمع الصحي الثاني
السلام عليكم ورحمة الله وبركاته...

نفيدكم بأن الباحث الموضحة بياناته في الجدول التالي قد استوفى جميع الشروط التي تنص عليها اللائحة التنفيذية لأخلاقيات البحوث والصادرة من مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية ودليل الممارسة الأخلاقية الجيدة وقد تمت إجازته من قبل اللجنة المحلية لأخلاقيات البحوث بفرع الوزارة بجده (الموافقة المبينة) لاستكمال خطوات البحث وجمع البيانات .

أسم الباحث الرئيسي	امل خليل
عنوان البحث	Understanding Healthcare Providers' Knowledge and Attitudes Toward Polypharmacy in Psychiatry Versus Psychiatric Patients' Perspectives on Medication Management: A Mixed-Methods Study
المنشآت المراد اجراء البحث فيها	مجمع إرادة للصحة النفسية- خدمات ارادة
رقم الموافقة	A02115
مدة البحث	٦ اشهر فقط
التاريخ	01/01/2025
رقم التواصل مع الباحث	٠٥٩٥١٣٨٨٩٦

ملاحظة مهمة:

- ١- ضرورة تقيد الباحث بالشروط التي تم الإقرار عليها في خطاب الموافقة الأخلاقية
- ٢- تزويد اللجنة المحلية لأخلاقيات البحوث بفرع وزارة الصحة بجدة بنتائج البحث والنسخة النهائية وذلك لاستكمال منح الباحث الموافقة النهائية (للتنشر)

وتفضلوا بقبول أطيب تحياتي

رئيس اللجنة المحلية لأخلاقيات البحوث بفرع وزارة

الصحة بجده


د / علا أكرم عبد الرشيد





اللجنة المحلية لأخلاقيات البحوث بصحة جدة

Institutional Review Board

National Registration Number with NCBE-KACST, KSA: (H-02-J-002)

Approval Letter

Date:01/01/2025

IRB Log No: A02115

Category of Approval: Expedited

Dear Researcher

The IRB is pleased to inform you that your study mentioned below has been reviewed and approved. This letter gives you an ethical clearance to implement your study according to the approved documents and you still need to obtain administrative approval from the site/s where the study will be conducted.

Protocol Title	Understanding Healthcare Providers' Knowledge and Attitudes Toward Polypharmacy in Psychiatry Versus Psychiatric Patients' Perspectives on Medication Management: A Mixed-Methods Study		
PI Name	Amal Khalil	PI ID	2278005554
PI Affiliation	Non-MOH	PI E-mail	khalila@ksau-hs.edu.sa
IRB Approved Documents (attached)	<input checked="" type="checkbox"/> Research proposal <input checked="" type="checkbox"/> Consent form <input checked="" type="checkbox"/> Data collection tool <input type="checkbox"/> Others, _____		
Co-Investigators	# Name	ID	
	Alhanouf Abdullah Almuhalbidi	1119297909	
	Atheer Saeed Almarri	1115303164	
	Hatun Hamid Alansari	1121325029	
	Joud salehAlzahrani	1170892929	
	Reema Tariq Almutairi	1125113801	
	Shahad Salman Almutairi	1118982584	
	Shaima Khaled Alzahrani	1116364553	
Study Site and Sample	# Site	Sample size	
	# Eradah complex for mental health- Eradah services		
Total sample = # participants			

IRB E-mail: IRB-JEDDAH@MOH.GOV.SA





اللجنة المحلية لأخلاقيات البحوث بصحة جدة

Institutional Review Board

National Registration Number with NCBE-KACST, KSA: (H-02-J-002)

Approval Conditions:

1. The approval is valid for **one year** from the date of this letter.
2. If the research is not completed within the validation period, the PI will be required to apply for an extension from the IRB, two months before the expiry of the approval.
3. Abide by the rules and regulations of the Government of Saudi Arabia, NCBE, MOH and the IHC-GCP guidelines.
4. The research team should follow the IRB approved study documents, unless amendment(s) are requested and approved by the IRB.
5. All researchers are required to have a valid research ethics certificate on protecting human research participants.
6. The research team is not allowed to disclose personally identifiable data of the participants to any other party.
7. The PI is required to keep the study data securely for at least three years after the completion of the study.
8. The collected data should only be used for this research.
9. It is required to collect three copies of informed consent forms (unless waived) as follow:
 - I. One copy to be kept with the PI
 - II. One copy to be kept with the study participant
 - III. One copy for the IRB committee OR to be kept in the participant file in case of clinical research
10. The PI is required to submit a progress report **every six months**
11. The PI must ensure adequate close-out of the study.
12. Publication by any means is not allowed except after getting an approval letter from the IRB and MOH research department.

Sincerely yours,

Signature

Dr. Ola Akram Abdulrashid ,MD

Chairman of Jeddah IRB, MOH, KSA.



IRB E-mail: IRB-JEDDAH@MOH.GOV.SA