

www.BlueCloudX.com

ਸੋਧਿਆ ਹੋਇਆ Rankin ਸਕੇਲ (mRS)
ਵਿਸ਼ਵ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਮਿਆਰੀ ਸਿਖਲਾਈ ਅਤੇ
ਪ੍ਰਮਾਣੀਕਰਨ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ

2024

ਉਦੇਸ਼
ਡੇਟਾ ਵਿਭਿੰਨਤਾ ਨੂੰ ਘੱਟ ਕਰੋ
ਮਰੀਜ਼, ਪਾਤਰ, ਜਨਤਕ ਵਿਸ਼ਵਾਸ ਅਤੇ ਸੁਰੱਖਿਆ ਵਿੱਚ
ਸੁਧਾਰ ਕਰਨਾ

ਸੋਧਿਆ ਹੋਇਆ Rankin ਸਕੇਲ (mRS)
ਵਿਸ਼ਵ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਮਿਆਰੀ ਸਿਖਲਾਈ ਅਤੇ ਪ੍ਰਮਾਣੀਕਰਨ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ

ਵੇਰਵਾ: ਜਿਵੇਂ ਕਿ ਸੋਧਿਆ ਹੋਇਆ ਰੈਂਕਿਨ ਸਕੇਲ (ਐਮਆਰਐਸ) ਸਾਧਨ ਅੰਤਰਰਾਸ਼ਟਰੀ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਅਤੇ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਪੇਸ਼ੇਵਰਾਂ ਦੁਆਰਾ ਵਿਆਪਕ ਤੌਰ 'ਤੇ ਸਵੀਕਾਰ ਕੀਤਾ ਜਾਂਦਾ ਹੈ ਅਤੇ ਵਰਤਿਆ ਜਾਂਦਾ ਹੈ, ਅੰਤਰ-ਰੇਟਰ ਭਰੋਸੇਯੋਗਤਾ ਵਿੱਚ ਸੁਧਾਰ ਕਰਨ, ਮਨੁੱਖੀ ਵਿਸ਼ੇ ਦੀ ਸੁਰੱਖਿਆ, ਮਰੀਜ਼ ਸੁਰੱਖਿਆ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰਨ ਅਤੇ ਸਾਧਨ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਵਿੱਚ ਜਨਤਾ ਦੇ ਵਿਸ਼ਵਾਸ ਨੂੰ ਭਰੋਸਾ ਦਿਵਾਉਣ ਲਈ ਐਮਆਰਐਸ ਦੀ ਸਹੀ ਵਰਤੋਂ ਵਿੱਚ ਵਿਸ਼ਵਵਿਆਪੀ ਤਾਲਮੇਲ ਅਤੇ ਮਿਆਰੀਕਰਨ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਹੈ।

ਪਰਿਭਾਸ਼ਾਵਾਂ:

- 1) ਸੋਧਿਆ ਹੋਇਆ ਰੈਂਕਿਨ ਸਕੇਲ (ਐਮਆਰਐਸ) - ਨਿਊਰੋਸਾਇੰਸ ਅਤੇ ਹੋਰ ਚਿਕਿਤਸਾ ਖੇਤਰਾਂ ਵਿੱਚ ਮਰੀਜ਼ਾਂ ਦਾ ਮੁਲਾਂਕਣ ਕਰਨ ਲਈ ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਪੇਸ਼ੇਵਰਾਂ ਦੁਆਰਾ ਵਰਤਿਆ ਜਾਣ ਵਾਲਾ ਵਿਗਿਆਨਕ ਸਾਧਨ।
- 2) ਗਤੀਵਿਧੀ - ਪੈਕੇਜ ਜਿਸ ਵਿੱਚ ਸਿਖਲਾਈ ਅਤੇ ਪ੍ਰਮਾਣੀਕਰਣ ਕੋਰਸ ਮਾਡਿਊਲ ਸ਼ਾਮਲ ਹਨ।
- 3) ਮੋਡਿਊਲ - ਕੰਟੇਨਰ ਜੋ ਉਪਭੋਗਤਾ ਦੇ ਕੰਪਿਊਟਰ ਜਾਂ ਫੋਨ ਸਕ੍ਰੀਨਾਂ ਨੂੰ ਸਮੱਗਰੀ, ਸਵਾਲ, ਜਵਾਬ ਅਤੇ ਹੋਰ ਗਤੀਵਿਧੀਆਂ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰਦਾ ਹੈ।
- 4) ਕੋਰਸ - ਕੰਟੇਨਰ ਜੋ ਮਾਡਿਊਲ ਦੀ ਸਪੁਰਦਗੀ ਨੂੰ ਨਿਯੰਤਰਿਤ ਕਰਦਾ ਹੈ, ਜਿਸ ਵਿੱਚ ਸਿਖਲਾਈ ਅਤੇ ਪ੍ਰਮਾਣੀਕਰਣ ਗਤੀਵਿਧੀਆਂ ਅਤੇ ਯੋਗਤਾਵਾਂ ਦੇ ਇਸਦੇ ਨਿਯੰਤਰਣ ਸ਼ਾਮਲ ਹਨ।
- 5) ਸੀਆਰਪੀ - ਕਲੀਨਿਕਲ ਰਿਸਰਚ ਪ੍ਰੋਫੈਸ਼ਨਲ
- 6) ਸੀ.ਆਰ.ਏ. - ਕਲੀਨਿਕਲ ਰਿਸਰਚ ਐਸੋਸੀਏਟ
- 7) ਜੀਡੀਪੀਆਰ - ਜਨਰਲ ਡੇਟਾ ਪ੍ਰੋਟੈਕਸ਼ਨ ਰੈਗੂਲੇਸ਼ਨ, ਲੋਕਾਂ ਦੀ ਨਿੱਜੀ ਪਛਾਣਯੋਗ ਜਾਣਕਾਰੀ (ਪੀਆਈਆਈ) ਦੀ ਰੱਖਿਆ ਕਰਨ ਲਈ ਅੰਤਰਰਾਸ਼ਟਰੀ ਕਾਨੂੰਨ ਲਾਗੂ ਕੀਤੇ ਗਏ ਹਨ
- 8) GDPR/ਪਰਦੇਦਾਰੀ ਖਾਤਾ - HCP, CRP, ਜਾਂ ਰੇਟਰ ਦੁਆਰਾ ਬਣਾਇਆ ਅਤੇ ਮਲਕੀਅਤ ਵਾਲਾ ਇਲੈਕਟ੍ਰਾਨਿਕ ਖਾਤਾ
- 9) GDPR/ਪਰਦੇਦਾਰੀ ਵਾਲੇਟ - ਉਹ ਸਥਾਨ ਜਿੱਥੇ ਭਾਗੀਦਾਰ ਆਪਣੇ ਨਿੱਜੀ ਦਸਤਾਵੇਜ਼ ਅਤੇ ਸਰਟੀਫਿਕੇਟ ਰੱਖਦੇ ਹਨ।
- 10) PII - ਨਿੱਜੀ ਪਛਾਣਯੋਗ ਜਾਣਕਾਰੀ
- 11) ਐਚਸੀਪੀ - ਹੈਲਥਕੇਅਰ ਪੇਸ਼ੇਵਰ
- 12) ਭਾਗੀਦਾਰ - ਰੇਟਰ, ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਜਾਂ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਪੇਸ਼ੇਵਰ
- 13) ਪੀਐਮ - ਕਲੀਨਿਕਲ ਰਿਸਰਚ ਪ੍ਰੋਜੈਕਟ / ਟ੍ਰਾਇਲ ਮੈਨੇਜਰ
- 14) QA - ਗੁਣਵੱਤਾ ਦਾ ਭਰੋਸਾ
- 15) ਰੇਟਰ - ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਜਾਂ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਪੇਸ਼ੇਵਰ ਪੈਮਾਨੇ ਦਾ ਪ੍ਰਬੰਧਨ ਕਰਦਾ ਹੈ।
- 16) REDI - ਰੈਗੂਲੇਟਰੀ, ਇਕੁਇਟੀ, ਵਿਭਿੰਨਤਾ, ਅਤੇ ਸ਼ਮੂਲੀਅਤ
- 17) ਸਕੇਲ - ਇੱਕ ਵਿਗਿਆਨਕ ਪ੍ਰਮਾਣਿਤ ਮਰੀਜ਼, ਵਿਸ਼ਾ ਮੁਲਾਂਕਣ, ਜਾਂ ਡਾਇਗਨੋਸਟਿਕ ਯੰਤਰ।

ਸਟੈਂਡਰਡ ਲਈ ਤਰਕਸ਼ੀਲ: ਜਿਵੇਂ ਕਿ ਵਿਗਿਆਨਕ ਯੰਤਰ ਅੰਤਰਰਾਸ਼ਟਰੀ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਸਵੀਕਾਰ ਕੀਤੇ ਜਾਂਦੇ ਹਨ, ਹੇਠ ਲਿਖੇ ਉਦੇਸ਼ਾਂ ਲਈ ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਅਤੇ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਪੇਸ਼ੇਵਰਾਂ ਦੀਆਂ ਯੋਗਤਾਵਾਂ ਨੂੰ ਦਸਤਾਵੇਜ਼ਬੱਧ ਕਰਨ ਦੀ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ ਵਿੱਚ ਧੋਖਾਧੜੀ, ਬਰਬਾਦੀ, ਦੁਰਵਰਤੋਂ ਅਤੇ ਬੇਲੋੜੀਆਂ ਨੂੰ ਘੱਟ ਕਰਨ ਲਈ ਇੱਕ ਗੁਣਵੱਤਾ ਭਰੋਸਾ (ਕਿਉਏ) ਨਿਯੰਤਰਣ ਵਿਧੀ ਵਿਕਸਤ ਕੀਤੀ ਜਾਣੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ ਪਰ ਇਹਨਾਂ ਤੱਕ ਸੀਮਤ ਨਹੀਂ ਹੈ:

- 1) ਭੁਗਤਾਨ ਕਰਨ ਵਾਲਿਆਂ ਨੂੰ ਭਰੋਸਾ ਦਿਵਾਉਣਾ ਕਿ ਐਚਸੀਪੀ ਮਰੀਜ਼ਾਂ ਨੂੰ ਸਭ ਤੋਂ ਵਧੀਆ ਦੇਖਭਾਲ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰ ਰਹੇ ਹਨ,
- 2) ਹੈਗੂਲੇਟਰੀ ਏਜੰਸੀਆਂ ਨੂੰ ਐਚਸੀਪੀ ਅਤੇ ਸੀਆਰਪੀ ਦੀਆਂ ਯੋਗਤਾਵਾਂ ਬਾਰੇ ਭਰੋਸਾ ਦਿਵਾਉਣਾ,
- 3) ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਪ੍ਰਯੋਜਕਾਂ ਨੂੰ ਉਨ੍ਹਾਂ ਦੇ ਕਲੀਨਿਕੀ ਪਰਖ ਰੇਟਰਾਂ ਦੀਆਂ ਇਕਸਾਰ ਯੋਗਤਾਵਾਂ ਬਾਰੇ ਭਰੋਸਾ ਦਿਵਾਉਣਾ,
- 4) ਕਲੀਨਿਕੀ ਪਰਖਾਂ ਵਿੱਚ ਡੇਟਾ ਵਿਭਿੰਨਤਾ ਦੀ ਸੰਭਾਵਨਾ ਨੂੰ ਘੱਟ ਤੋਂ ਘੱਟ ਕਰੋ।
- 5) ਸਰਕਾਰੀ ਸੰਸਥਾਵਾਂ ਨੂੰ ਆਡਿਟ ਯੋਗ ਅਤੇ ਡੁਪਲੀਕੇਬਲ ਡਿਲੀਵਰੀ, ਵੰਡ, ਲਾਗੂ ਕਰਨ ਅਤੇ ਟਰੈਕਿੰਗ ਵਿਧੀ ਅਤੇ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆਵਾਂ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰੋ।
- 6) ਗਲੋਬਲ ਮਰੀਜ਼, ਪਾਤਰ ਅਤੇ ਜਨਤਕ ਸੁਰੱਖਿਆ ਵਿੱਚ ਸੁਧਾਰ ਕਰਨਾ।

ਮਿਆਰੀ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ

ਸਿਖਲਾਈ ਅਤੇ ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਨੂੰ ਹੇਠ ਲਿਖੇ ਮਿਆਰੀ ਗੁਣਵੱਤਾ ਭਰੋਸਾ (QA) ਵਿਧੀਆਂ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕਰਕੇ ਨਿਯੰਤਰਿਤ ਕੀਤਾ ਜਾਂਦਾ ਹੈ ਤਾਂ ਜੋ ਬੇਲੋੜੀਆਂ, ਧੋਖਾਧੜੀ ਦੀ ਰਹਿੰਦ-ਖੂੰਹਦ, ਦੁਰਵਰਤੋਂ ਨੂੰ ਕੰਟਰੋਲ ਕਰਨ ਵਿੱਚ ਮਦਦ ਕੀਤੀ ਜਾ ਸਕੇ ਅਤੇ ਨਾਲ ਹੀ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮਾਂ ਵਿੱਚ ਡੇਟਾ ਵਿਭਿੰਨਤਾ ਨੂੰ ਘੱਟ ਕਰਨ ਵਿੱਚ ਸਪਾਂਸਰਾਂ ਦੀ ਮਦਦ ਕੀਤੀ ਜਾ ਸਕੇ।

GDPR/ ਪਰਦੇਦਾਰੀ ਖਾਤਾ ਬਣਾਉਣਾ

- 1) ਭਾਗੀਦਾਰ ਨੂੰ ਨਿੱਜੀ ਪਛਾਣਯੋਗ ਜਾਣਕਾਰੀ (PII) ਨੂੰ ਸਾਂਝਾ ਕਰਨ ਅਤੇ ਟਰੈਕ ਕਰਨ ਦੀ ਰਾਸ਼ਟਰੀ, ਅੰਤਰਰਾਸ਼ਟਰੀ ਅਤੇ ਬਹੁਰਾਸ਼ਟਰੀ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਕਰਨ ਲਈ ਆਪਣਾ ਨਿੱਜੀ GDPR / ਪਰਦੇਦਾਰੀ ਖਾਤਾ ਬਣਾਉਣਾ ਲਾਜ਼ਮੀ ਹੈ, ਜਿਸ ਵਿੱਚ ਵਿਕਰੇਤਾਵਾਂ, ਪ੍ਰਦਾਤਾਵਾਂ ਅਤੇ ਖਪਤਕਾਰਾਂ ਵਿੱਚ ਸੰਪੂਰਨਤਾ ਅਤੇ ਪ੍ਰੋਫਾਈਲ ਜਾਣਕਾਰੀ ਦੇ ਸਰਟੀਫਿਕੇਟ ਸ਼ਾਮਲ ਹਨ, ਪਰ ਇਹਨਾਂ ਤੱਕ ਸੀਮਤ ਨਹੀਂ ਹਨ, b) ਪਲੇਟਫਾਰਮਾਂ ਵਿੱਚ ਉਪਭੋਗਤਾਵਾਂ ਦੀ ਪਛਾਣ ਕਰਨ ਲਈ, c) ਗੋਮਿੰਗ ਨੂੰ ਘਟਾਉਣ ਲਈ ਉਪਭੋਗਤਾ ਦਸਤਾਵੇਜ਼ਾਂ, ਸਰਟੀਫਿਕੇਟਾਂ ਅਤੇ ਪੀਆਈਆਈ ਨੂੰ ਮਿਆਰੀ ਬਣਾਉਣਾ, ਗਤੀਵਿਧੀ ਪ੍ਰਦਾਤਾਵਾਂ ਵਿੱਚ ਧੋਖਾਧੜੀ, ਬਰਬਾਦੀ, ਦੁਰਵਿਵਹਾਰ ਅਤੇ ਬੇਲੋੜੀਆਂ ਨੂੰ ਸੀਮਤ ਕਰਨਾ।
- 2) ਭਾਗੀਦਾਰ ਨੂੰ GDPR ਅਧਾਰਤ ਸਿਸਟਮ ਦੁਆਰਾ ਬੇਨਤੀ ਕੀਤੇ ਅਨੁਸਾਰ ਉਚਿਤ ਪ੍ਰੋਫਾਈਲ ਜਾਣਕਾਰੀ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰਨੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ।
- 3) ਭਾਗੀਦਾਰ ਦੀ ਪਛਾਣ ਸਿਸਟਮ ਦੁਆਰਾ ਕੀਤੀ ਜਾਂਦੀ ਹੈ ਅਤੇ ਇੱਕ ਸਥਾਨਕ ਜੀਡੀਪੀਆਰ ਡਾਇਰੈਕਟਰੀ ਵਿੱਚ ਰੱਖਿਆ ਜਾਂਦਾ ਹੈ ਜਿੱਥੇ ਭਾਗੀਦਾਰ ਨਿਰਧਾਰਤ ਵਿਸ਼ਵ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਮਿਆਰੀ ਗਤੀਵਿਧੀ ਕਰ ਸਕਦਾ ਹੈ।

ਗਤੀਵਿਧੀ ਦੀ ਵਿਧੀ ਅਸਾਈਨਮੈਂਟ

- 1) ਹੈਲਥਕੇਅਰ ਪੇਸ਼ੇਵਰ: ਭਾਗੀਦਾਰ ਨੂੰ ਕਿਹੜੀ ਗਤੀਵਿਧੀ ਨੂੰ ਪੂਰਾ ਕਰਨ ਦੀ ਲੋੜ ਹੈ, ਇਸ ਦੇ ਅਧਾਰ ਤੇ ਗਤੀਵਿਧੀ ਨੂੰ ਆਪਣੇ ਆਪ ਜਾਰੀ ਕੀਤਾ ਜਾ ਸਕਦਾ ਹੈ।

- 2) ਹੈਲਥਕੇਅਰ ਇਕਾਈ: ਗਤੀਵਿਧੀ ਨੂੰ ਸਥਾਨਕ ਇਕਾਈ ਵਿਖੇ ਮੈਨੇਜਰ ਜਾਂ ਸਥਾਨਕ ਗੁਣਵੱਤਾ ਭਰੋਸਾ ਵਿਅਕਤੀ ਦੁਆਰਾ ਜਾਰੀ ਕੀਤਾ ਜਾ ਸਕਦਾ ਹੈ।
- 3) ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਇਕਾਈ: ਗਤੀਵਿਧੀ ਨੂੰ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਮੈਨੇਜਰ, ਸੀਆਰਏ, ਜਾਂ ਪੀਐਮ ਦੁਆਰਾ ਜਾਰੀ ਕੀਤਾ ਜਾ ਸਕਦਾ ਹੈ।

ਸਿਖਲਾਈ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ

- 1) ਪਹਿਲੀ ਵਾਰ ਭਾਗੀਦਾਰਾਂ ਨੂੰ ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਮਾਡਿਊਲ ਤੱਕ ਪਹੁੰਚ ਕਰਨ ਤੋਂ ਪਹਿਲਾਂ ਸਿਖਲਾਈ ਮਾਡਿਊਲ ਨੂੰ ਪੂਰਾ ਕਰਨਾ ਲਾਜ਼ਮੀ ਹੈ।
- 2) ਭਾਗੀਦਾਰਾਂ ਨੂੰ ਸਿਖਲਾਈ ਮਾਡਿਊਲ ਨੂੰ ਅਸੀਮਤ ਵਾਰ ਐਕਸੈਸ ਕਰਨ ਦੇ ਯੋਗ ਹੋਣਾ ਚਾਹੀਦਾ ਹੈ।
- 3) ਸ਼ੁਰੂਆਤੀ ਜਾਂ ਭਵਿੱਖ ਦੇ ਪੁਨਰ-ਸਰਟੀਫਿਕੇਟਾਂ ਤੋਂ ਪਹਿਲਾਂ ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਪੇਸ਼ੇਵਰਾਂ ਦੁਆਰਾ ਸਿਖਲਾਈ ਦੀ ਸਮੀਖਿਆ ਕੀਤੀ ਜਾਣੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ।
- 4) ਹਰੇਕ ਅਸਫਲ ਪ੍ਰਮਾਣੀਕਰਨ ਕੋਸ਼ਿਸ਼ ਤੋਂ ਬਾਅਦ ਦੁਬਾਰਾ ਸਿਖਲਾਈ ਪੂਰੀ ਕਰਨ ਦੀ ਲੋੜ ਹੁੰਦੀ ਹੈ।

ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ

- 1) ਭਾਗੀਦਾਰਾਂ ਨੂੰ 100% ਘੱਟੋ ਘੱਟ ਪਾਸਿੰਗ ਸਕੋਰ ਦੇ ਨਾਲ ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਮਾਡਿਊਲ ਨੂੰ ਪੂਰਾ ਕਰਨ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਹੋਏਗੀ।
- 2) ਸਾਰੇ ਭਾਗੀਦਾਰਾਂ ਨੂੰ ਲਾਜ਼ਮੀ ਤੌਰ 'ਤੇ ਪਹਿਲੇ ਜਾਂ ਸ਼ੁਰੂਆਤੀ ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਕੋਰਸ ਮਾਡਿਊਲ ਨਾਲ ਸ਼ੁਰੂਆਤ ਕਰਨੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ।
- 3) ਭਾਗੀਦਾਰਾਂ ਨੂੰ ਕਦੇ ਵੀ ਉਹੀ ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਮਾਡਿਊਲ ਨਹੀਂ ਦਿੱਤਾ ਜਾਣਾ ਚਾਹੀਦਾ ਜੇ ਅਤੀਤ ਵਿੱਚ ਵਰਤਿਆ ਗਿਆ ਹੈ। ਗੋਮਿੰਗ, ਧੋਖਾਧੜੀ, ਰਹਿੰਦ-ਖੂੰਹਦ ਅਤੇ ਦੁਰਵਿਵਹਾਰ ਨੂੰ ਘੱਟ ਕਰਨ ਲਈ ਰੀਸਰਟੀਫਿਕੇਟ ਦੁਹਰਾਇਆ ਨਹੀਂ ਜਾਣਾ ਚਾਹੀਦਾ।
- 4) ਭਾਗੀਦਾਰਾਂ ਕੋਲ ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਮਾਡਿਊਲ ਨੂੰ ਸਫਲਤਾਪੂਰਵਕ ਪੂਰਾ ਕਰਨ ਲਈ 3 ਮੌਕੇ ਹੋਣਗੇ।
- 5) ਤੀਜੇ ਮੌਕੇ ਤੋਂ ਬਾਅਦ, ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਨੂੰ ਗੋਮਿੰਗ ਨੂੰ ਰੋਕਣ ਲਈ ਭਾਗੀਦਾਰ ਦੇ ਮਾਡਿਊਲ ਨੂੰ ਇਲੈਕਟ੍ਰਾਨਿਕ ਤੌਰ 'ਤੇ ਲੌਕ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇਗਾ।
- 6) ਭਾਗੀਦਾਰ ਨੂੰ ਇੱਕ ਸੁਨੇਹਾ ਦਿਖਾਈ ਦੇਵੇਗਾ ਕਿ ਮਾਡਿਊਲ ਨੂੰ ਲੌਕ ਕਰ ਦਿੱਤਾ ਗਿਆ ਹੈ ਅਤੇ ਅਗਲੇ ਨਿਰਦੇਸ਼ਾਂ ਦੀ ਉਡੀਕ ਕਰਨ ਲਈ।
- 7) ਗਾਹਕ ਸਹਾਇਤਾ ਡੈਸਕ ਨੂੰ ਇੱਕ ਸੁਨੇਹਾ ਭੇਜਿਆ ਜਾਵੇਗਾ ਕਿ ਭਾਗੀਦਾਰ ਮਾਡਿਊਲ ਨੂੰ ਲੌਕ ਕਰ ਦਿੱਤਾ ਗਿਆ ਹੈ।
- 8) ਗਾਹਕ ਸਹਾਇਤਾ ਡੈਸਕ ਉਸ ਕਾਰਨ ਦੀ ਪਛਾਣ ਕਰੇਗਾ ਕਿ ਮਾਡਿਊਲ ਨੂੰ ਲੌਕ ਕਿਉਂ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਸੀ ਅਤੇ ਕੀਤੀ ਜਾਣ ਵਾਲੀ ਕਾਰਵਾਈ ਦੀ ਕਿਸਮ ਦਾ ਮੁਲਾਂਕਣ ਕਰੇਗਾ।
- 9) ਗਾਹਕ ਸਹਾਇਤਾ ਕਿਸੇ ਵੀ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ ਦੇ ਰੁਝਾਨਾਂ ਦੀ ਪਛਾਣ ਕਰੇਗੀ ਅਤੇ ਮੁਲਾਂਕਣ ਕਰੇਗੀ ਕਿ ਕੀ ਭਾਗੀਦਾਰ ਸੰਭਵ ਤੌਰ 'ਤੇ ਸਿਸਟਮ ਨਾਲ ਖੇਡ ਰਿਹਾ ਹੈ ਜਾਂ ਉਸ ਨੂੰ ਵਾਧੂ ਸਹਾਇਤਾ ਅਤੇ ਮਾਰਗਦਰਸ਼ਨ ਦੀ ਲੋੜ ਹੈ।
- 10) ਭਾਗੀਦਾਰ ਨੂੰ ਵਾਧੂ ਹਦਾਇਤਾਂ ਭੇਜੀਆਂ ਜਾਣਗੀਆਂ ਜੇ ਭਾਗੀਦਾਰ ਨੂੰ ਰੁਝਾਨਾਂ ਬਾਰੇ ਦੱਸਦੀਆਂ ਹਨ ਅਤੇ ਲੋੜ ਪੈਣ 'ਤੇ ਕਿਸੇ ਵੀ ਵਾਧੂ ਸਿਖਲਾਈ ਨੂੰ ਪੂਰਾ ਕਰਦੀਆਂ ਹਨ।
- 11) ਜੇ ਭਾਗੀਦਾਰ ਕਿਸੇ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਪਰਖ ਦਾ ਹਿੱਸਾ ਹੈ, ਤਾਂ ਸਹਾਇਤਾ ਡੈਸਕ ਪ੍ਰਧਾਨ ਮੰਤਰੀ ਨੂੰ ਇੱਕ ਈ-ਮੇਲ ਸੂਚਨਾ ਵੀ ਭੇਜੇਗਾ ਜਿਸ ਨੂੰ ਕਿਸੇ ਭਾਗੀਦਾਰ ਨੂੰ ਪ੍ਰਮਾਣਿਤ ਕਰਨ ਦੀ ਵਾਧੂ ਕੋਸ਼ਿਸ਼ ਕੀਤੀ ਗਈ ਹੈ।

- 12) ਪ੍ਰਧਾਨ ਮੰਤਰੀ ਕੋਲ ਕਿਸੇ ਵੀ ਵਾਧੂ ਕੋਸ਼ਿਸ਼ਾਂ ਦਾ ਨਿਯੰਤਰਣ ਵੀ ਹੋ ਸਕਦਾ ਹੈ ਅਤੇ ਆਖਰੀ ਕੋਸ਼ਿਸ਼ ਦੇ ਨੋਟਿਸ ਤੋਂ ਬਾਅਦ ਭਾਗੀਦਾਰ ਨੂੰ ਭਵਿੱਖ ਦੀਆਂ ਕੋਸ਼ਿਸ਼ਾਂ ਦੀ ਆਗਿਆ ਹੈ ਜਾਂ ਨਹੀਂ, ਟ੍ਰਾਇਲ ਸਪੋਰਟ ਡੈਸਕ ਅਗਲੇ ਕਦਮਾਂ ਲਈ ਰੇਟਰ ਅਤੇ ਉਚਿਤ ਵਿਭਾਗ ਦੇ ਮੁਖੀ (ਭਾਵ ਸਾਈਟਾਂ / ਸਪਾਂਸਰ / ਸੀਆਰਓ) ਨੂੰ ਸੂਚਿਤ ਕਰਦਾ ਹੈ।
- 13) ਉਪਰੋਕਤ ਮਿਆਰੀ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ ਤੋਂ ਕਿਸੇ ਵੀ ਭਟਕਣ ਦੀ ਬੇਨਤੀ ਸਰਪ੍ਰਸਤ ਤੋਂ ਲਿਖਤੀ ਰੂਪ ਵਿੱਚ ਕੀਤੀ ਜਾਣੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ ਅਤੇ ਇੱਕ ਵਿਚਲਨ ਫਾਰਮ ਭਰਿਆ ਅਤੇ ਦਸਤਾਵੇਜ਼ਬੱਧ ਕੀਤਾ ਜਾਣਾ ਚਾਹੀਦਾ ਹੈ। ਗਾਹਕ ਸਹਾਇਤਾ ਡੈਸਕ ਨੂੰ ਪ੍ਰਵਾਨਗੀ ਲਈ ਸੀਈਓ ਨੂੰ ਤਬਦੀਲੀ ਦੀ ਬੇਨਤੀ ਦੀ ਰਿਪੋਰਟ ਕਰਨੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ। ਨਵਾਂ ਐਸ.ਓ.ਪੀ. ਵਿਚਲਨ ਵਿਸ਼ੇਸ਼ ਤੌਰ 'ਤੇ ਉਸ ਅਪਵਾਦ ਲਈ ਬਣਾਇਆ ਜਾਣਾ ਚਾਹੀਦਾ ਹੈ, ਜੋ ਸਰਪ੍ਰਸਤ / ਪ੍ਰਧਾਨ ਮੰਤਰੀ ਨਾਲ ਦਾਇਰ ਅਤੇ ਸਾਂਝਾ ਕੀਤਾ ਜਾਣਾ ਚਾਹੀਦਾ ਹੈ।
- 14) ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਵੱਧ ਤੋਂ ਵੱਧ ਇੱਕ ਸਾਲ ਲਈ ਚੰਗਾ ਹੈ ਅਤੇ ਸਿਖਲਾਈ ਕਿਸੇ ਵੀ ਸਮੇਂ GDPR/ ਪਰਦੇਦਾਰੀ ਵਾਲੇ ਮਾਲਕ ਦੁਆਰਾ ਪਹੁੰਚਯੋਗ ਹੋ ਸਕਦੀ ਹੈ।
- 15) ਵਾਧੂ ਸਰਟੀਫਿਕੇਟ ਕ੍ਰਮਵਾਰ ਕ੍ਰਮ 1, 2, 3, 4, ਆਦਿ ਵਿੱਚ ਪੂਰੇ ਕੀਤੇ ਜਾਣੇ ਹਨ।
- 16) ਇਲੈਕਟ੍ਰਾਨਿਕ ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਨੂੰ ਭਾਗੀਦਾਰ ਦੇ GDPR/ਪਰਦੇਦਾਰੀ ਵਾਲੇ ਵਿੱਚ ਬਣਾਈ ਰੱਖਿਆ ਜਾਵੇਗਾ ਅਤੇ ਭਵਿੱਖ ਦੇ ਆਡਿਟ ਉਦੇਸ਼ਾਂ ਲਈ ਵਰਤੇ ਗਏ ਸੱਚ ਦੇ ਸਰੋਤ ਵਜੋਂ ਕੰਮ ਕਰੇਗਾ।
- 17) ਹਰੇਕ ਸਰਟੀਫਿਕੇਸ਼ਨ ਦਸਤਾਵੇਜ਼ ਕਲੀਨਿਕੀ ਪਰਖਾਂ ਵਿੱਚ ਵਰਤੇ ਜਾਣ 'ਤੇ ਵੱਧ ਤੋਂ ਵੱਧ 1 ਸਾਲ ਲਈ ਵੈਧ ਹੁੰਦਾ ਹੈ ਜਾਂ ਵੱਧ ਤੋਂ ਵੱਧ 2 ਸਾਲਾਂ ਲਈ ਜਦੋਂ ਕੇਵਲ ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਦੇ ਉਦੇਸ਼ਾਂ ਲਈ ਵਰਤਿਆ ਜਾਂਦਾ ਹੈ।
- 18) ਵਿਸ਼ਵ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਨਿਗਰਾਨੀ ਕੀਤੇ ਸਰਟੀਫਿਕੇਟ ਸੰਗਠਨਾਂ ਵਿਚਕਾਰ ਅੰਤਰਰਾਸ਼ਟਰੀ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਸਾਂਝਾ ਕਰਨ ਯੋਗ ਹੋ ਸਕਦੇ ਹਨ।

ਮਾਨਤਾ - ਸਿਖਲਾਈ ਅਤੇ ਪ੍ਰਮਾਣੀਕਰਣ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ ਦੀ ਪਸ਼ਟੀ ਕੀਤੀ ਗਈ ਹੈ, ਅਤੇ 2006 ਤੋਂ ਅਮਰੀਕਨ ਅਕੈਡਮੀ ਆਫ ਸੀਐਮਈ (ਏਏਸੀਐਮਈ) ਦੁਆਰਾ ਮਾਨਤਾ ਪ੍ਰਾਪਤ ਹੈ ਅਤੇ ਹਰ 3 ਸਾਲ, (2006-2026) ਦੁਆਰਾ ਮਾਨਤਾ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕੀਤੀ ਜਾਂਦੀ ਹੈ।

<https://www.gla.ac.uk/search/?query=M-Appendix-M-0108>

https://www.gla.ac.uk/media/Media_1064519_smxx.pdf

ਰੈਡੀ-ਡੀਏਪੀ ਨਾਲ ਤਾਲਮੇਲ: ਰੈਗੂਲੇਟਰੀ, ਇਕੁਇਟੀ, ਵਿਭਿੰਨਤਾ, ਅਤੇ ਸ਼ਮੂਲੀਅਤ ਕਾਰਜ ਯੋਜਨਾਵਾਂ. ਰਾਸ਼ਟਰੀ ਅਤੇ ਅੰਤਰਰਾਸ਼ਟਰੀ ਸਰਕਾਰੀ ਸੰਗਠਨਾਂ ਨੇ ਕਲੀਨਿਕੀ ਪਰਖਾਂ (ਸਮਾਨਤਾ, ਵਿਭਿੰਨਤਾ ਅਤੇ ਸ਼ਮੂਲੀਅਤ) ਵਿੱਚ ਵਿਭਿੰਨ ਆਬਾਦੀ ਦੀ ਭਾਗੀਦਾਰੀ ਵਿੱਚ ਸੁਧਾਰ ਕਰਨ ਲਈ ਮਾਰਗਦਰਸ਼ਨ ਵਿਕਸਿਤ ਕੀਤੇ ਹਨ ਅਤੇ ਕਾਨੂੰਨ ਲਾਗੂ ਕੀਤੇ ਹਨ। ਇਨ੍ਹਾਂ ਦਿਸ਼ਾ-ਨਿਰਦੇਸ਼ਾਂ ਅਤੇ ਆਧੁਨਿਕ ਕਾਨੂੰਨਾਂ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਕਰਨ ਲਈ, ਭਾਸ਼ਾ ਅਤੇ ਉਪਭਾਸ਼ਾਵਾਂ 'ਤੇ ਅਧਾਰਤ ਵਿਸ਼ਵ ਵਿਆਪੀ ਤਾਲਮੇਲ ਅਨੁਵਾਦ ਬਣਾਏ ਗਏ ਹਨ ਤਾਂ ਜੋ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਦੇ ਮਿਆਰਾਂ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਕਰਨ ਵਾਲੇ ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਪੇਸ਼ੇਵਰ ਮਰੀਜ਼ਾਂ ਨਾਲ ਸੰਚਾਰ ਨੂੰ ਇਕਸਾਰ ਕਰ ਸਕਣ, ਜਿਸ ਵਿੱਚ ਮਰੀਜ਼, ਵਿਸ਼ਾ, ਭੂਗੋਲਿਕ ਸਥਿਤੀ ਨਸਲ, ਧਰਮ, ਸਮਾਜਿਕ-ਆਰਥਿਕ ਸਥਿਤੀ, ਜਾਂ ਰਾਜਨੀਤਿਕ ਸੰਬੰਧ ਸ਼ਾਮਲ ਹਨ, ਪਰ ਸੀਮਤ ਨਹੀਂ ਹਨ। ਇਨ੍ਹਾਂ ਆਧੁਨਿਕ ਕਾਨੂੰਨਾਂ, ਮਾਰਗਦਰਸ਼ਨਾਂ ਅਤੇ ਨਿਯਮਾਂ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਕਰਨ ਲਈ ਇਸ ਗਤੀਵਿਧੀ ਦਾ ਕਈ ਭਾਸ਼ਾਵਾਂ ਅਤੇ ਉਪਭਾਸ਼ਾਵਾਂ ਵਿੱਚ ਅਨੁਵਾਦ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੈ। ਇਸ ਅਨੁਸਾਰ ਸਾਰੀਆਂ ਭਾਸ਼ਾਵਾਂ ਅਤੇ ਉਪਭਾਸ਼ਾਵਾਂ ਲਈ ਇੱਕੋ ਸਿਖਲਾਈ ਅਤੇ ਪ੍ਰਮਾਣੀਕਰਨ ਮਾਪਦੰਡਾਂ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਕੀਤੀ ਜਾਣੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ।

ਸਿੱਟਾ

ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਲੇਖਕਾਂ, ਜਿਨ੍ਹਾਂ ਵਿੱਚ ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀਆਂ, ਸਰਕਾਰਾਂ ਅਤੇ ਰੈਗੂਲੇਟਰੀ ਏਜੰਸੀਆਂ ਸ਼ਾਮਲ ਹਨ, ਨੂੰ ਉਪਕਰਣ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਵਿੱਚ ਸੁਧਾਰ ਕਰਨ ਲਈ ਵਿਸ਼ਵ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਮਿਆਰੀ ਫਾਰਮੈਟ ਵਿੱਚ ਸਾਰੀ ਕਲੀਨਿਕਲ ਖੋਜ ਪਰਖ / ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਪ੍ਰੋਜੈਕਟ ਜਾਣਕਾਰੀ ਇਕੱਤਰ ਕਰਨ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਹੈ, ਮਰੀਜ਼, ਪਾਤਰ ਅਤੇ ਜਨਤਕ ਸੁਰੱਖਿਆ ਵਿੱਚ ਸੁਧਾਰ ਕਰਦੇ ਹੋਏ ਧੋਖਾਧੜੀ, ਬਰਬਾਦੀ ਅਤੇ ਦੁਰਵਰਤੋਂ ਨੂੰ ਰੋਕਣ ਲਈ ਇਸਦੀ ਵਰਤੋਂ ਦੀ ਨਿਗਰਾਨੀ ਕਰਨ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਹੈ। ਇਸ ਐਸਓਪੀ 'ਤੇ ਮਿਆਰੀ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ ਲੇਖਕਾਂ ਨੂੰ ਮਿਆਰੀ ਫਾਰਮੈਟ ਵਿੱਚ ਡੇਟਾ ਇਕੱਤਰ ਕਰਨ ਅਤੇ ਜਾਂਚ ਕਰਨ, ਰੈਗੂਲੇਟਰੀ ਲੋੜਾਂ, ਮੌਜੂਦਾ ਅਤੇ ਭਵਿੱਖ ਦੇ ਕਾਨੂੰਨਾਂ ਅਤੇ ਨਿਯਮਾਂ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਕਰਦੇ ਹੋਏ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਨੂੰ ਬਿਹਤਰ ਬਣਾਉਣ ਲਈ ਰੁਝਾਨਾਂ ਨੂੰ ਰਿਕਾਰਡ ਕਰਨ ਅਤੇ ਵਿਸ਼ਵ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਜਨਰਲ ਡੇਟਾ ਪ੍ਰੋਟੈਕਸ਼ਨ ਰੈਗੂਲੇਸ਼ਨਜ਼ (ਜੀਡੀਪੀਆਰ) ਅਤੇ ਅਮਰੀਕਾ ਵਿੱਚ ਪਰਦੇਦਾਰੀ ਦੀਆਂ ਜ਼ਰੂਰਤਾਂ ਲਈ ਨਿਗਰਾਨੀ ਵਿੱਚ ਸੁਧਾਰ ਕਰਨ ਦੀ ਆਗਿਆ ਦਿੰਦੀ ਹੈ। ਇਸ ਲਈ, ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਅਤੇ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਉਦਯੋਗ ਦੇ ਹਿੱਸੇਦਾਰਾਂ ਨੂੰ "ਸਿਖਲਾਈ" ਅਤੇ ਪ੍ਰਮਾਣਿਤ ਕਰਨ ਦੇ ਮਾਪਦੰਡਾਂ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਕੀਤੀ ਜਾਣੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ ਅਤੇ ਉਸ ਅਨੁਸਾਰ ਅੰਤਰਰਾਸ਼ਟਰੀ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਨਿਗਰਾਨੀ ਕੀਤੀ ਜਾਣੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ।

ਡਿਸਕਲੇਮਰ

ਰਾਸ਼ਟਰੀ, ਅੰਤਰਰਾਸ਼ਟਰੀ ਅਤੇ ਬਹੁ-ਰਾਸ਼ਟਰੀ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਅਸਵੀਕਾਰ

ਨਾ ਤਾਂ ਸਲਾਹਕਾਰ ਕਾਰਜ ਸਮੂਹ, ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀਆਂ ਅਤੇ ਨਾ ਹੀ ਕੋਈ ਹੋਰ ਵਿਅਕਤੀ ਜਾਂ ਇਕਾਈ ਜੋ ਇਨ੍ਹਾਂ ਵਿਸ਼ਵ ਵਿਆਪੀ ਮਿਆਰੀ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮਾਂ ਦੇ ਵਿਕਾਸ ਵਿੱਚ ਸ਼ਾਮਲ ਹੈ, ਕਿਸੇ ਵੀ ਰੈਗੂਲੇਟਰੀ, ਪਰਦੇਦਾਰੀ, ਜੀਡੀਪੀਆਰ ਜਾਂ ਕਾਨੂੰਨੀ ਦੇਣਦਾਰੀਆਂ, ਮੁੱਦਿਆਂ ਜਾਂ ਮੁਕੱਦਮਿਆਂ ਲਈ ਜ਼ਿੰਮੇਵਾਰ ਹਨ ਜੋ ਇਸ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਦੀ ਗਲਤ ਵਰਤੋਂ ਤੋਂ ਪੈਦਾ ਹੋ ਸਕਦੇ ਹਨ। ਇਸ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕਰਨ ਵਾਲੇ ਕਿਸੇ ਵੀ ਵਿਅਕਤੀ, ਜਿਸ ਵਿੱਚ ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਪੇਸ਼ੇਵਰ, ਫਾਰਮਾਸਿਊਟੀਕਲ ਕੰਪਨੀਆਂ, ਮੈਡੀਕਲ ਡਿਵਾਈਸ ਕੰਪਨੀਆਂ, ਸਪਾਂਸਰ, ਹਸਪਤਾਲ, ਖੋਜ ਸਾਈਟਾਂ, ਸਰਕਾਰ ਜਾਂ ਕਿਸੇ ਹੋਰ ਸਿਹਤ ਸੰਭਾਲ ਜਾਂ ਕਲੀਨਿਕੀ ਖੋਜ ਸੰਸਥਾਵਾਂ ਸ਼ਾਮਲ ਹਨ, ਨੂੰ ਉਸ ਅਨੁਸਾਰ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਦੇ ਮਿਆਰਾਂ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਕਰਨ ਦੀ ਲੋੜ ਹੁੰਦੀ ਹੈ। ਇਸ ਵਿਸ਼ਵ ਵਿਆਪੀ ਮਿਆਰੀ ਸਿਖਲਾਈ ਅਤੇ ਪ੍ਰਮਾਣੀਕਰਣ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ, ਦਸਤਾਵੇਜ਼ ਯੋਗਤਾਵਾਂ, ਲਾਗੂ ਕਰਨ, ਲਾਗੂ ਕਰਨ, ਡੇਟਾ ਵਿਭਿੰਨਤਾ ਨੂੰ ਘੱਟ ਕਰਨ ਲਈ ਅੰਤਰ-ਰੇਟਰ ਭਰੋਸੇਯੋਗਤਾ ਦੀ ਟਰੈਕਿੰਗ ਦੇ ਉਪਭੋਗਤਾਵਾਂ ਨੂੰ ਸਲਾਹ ਦਿੱਤੀ ਜਾਂਦੀ ਹੈ ਕਿ ਉਹ ਇਸ ਪ੍ਰੋਗਰਾਮ ਲਈ ਬਣਾਏ ਗਏ ਮਾਪਦੰਡਾਂ ਦੀ ਸਹੀ ਢੰਗ ਨਾਲ ਪਾਲਣਾ ਕਰਨ ਜੋ ਅਸਲ ਵਿੱਚ ਵਿਸ਼ਵ ਪੱਧਰ 'ਤੇ ਮਰੀਜ਼, ਪਾਤਰ ਅਤੇ ਜਨਤਕ ਸੁਰੱਖਿਆ ਦੇ ਸੁਧਾਰ ਲਈ ਹੈ।

ਇਤਿਹਾਸ ਬਦਲੇ

ਵੇਰਵਾ	ਮਿਤੀ	ਕਾਰਵਾਈ	ਦੁਆਰਾ ਸਮੀਖਿਆ ਕੀਤੀ ਗਈ
ਸ਼ੁਰੂ ਹੋਇਆ	12-3-2008	ਸਥਾਪਨਾ	ਕੇਨ ਲੀਜ਼, ਟੈਰੀ ਕਵਿਨ
ਸਮੀਖਿਆ ਕੀਤੀ ਗਈ	4-3-2016	ਸਾਂਝਾ ਕਰਨ ਯੋਗ ਸਰਟੀਫਿਕੇਟ ਸਟੇਰੇਜ ਅਤੇ PII ਪਰਦੇਦਾਰੀ ਸੁਰੱਖਿਆ ਲਈ GDPR ਵਾਲੇਟ ਦੀ ਸਿਰਜਣਾ	ਅਲ ਪਸੀਨੋ
ਸਮੀਖਿਆ ਕੀਤੀ ਗਈ	12-20-2020	REDI ਸ਼ਮੂਲੀਅਤ	ਅਲ ਪਸੀਨੋ

ਸਮੀਖਿਆ ਕੀਤੀ ਗਈ	2-3-2022	ਕੋਈ ਅੱਪਡੇਟ ਨਹੀਂ	ਅਲ ਪਸੀਨੋ
ਸਮੀਖਿਆ ਕੀਤੀ ਗਈ	2-16-2024	ਕੋਈ ਅੱਪਡੇਟ ਨਹੀਂ	ਟੈਰੀ ਕਵਿਨ, ਐਨ ਆਰਨੋਲਡ, ਅਲ ਪਸੀਨੋ

STANDARD