

به نام خدا

موضوع پروژه: نحوه ثبت کد یرت یر

درباره IRCT

- هر ساله تعداد زيادي كار آزمايي باليني در مراکز دانشگاهي و پژوهشي ايران انجام مي شود. در بسياري از مواقع گزارش كردن انتخابي مطالعات با پيامدهاي مثبت، منجر به سوگيري در قضاوت در مورد شواهد موجود مي شود. تعدادي از كار آزمايي هاي باليني نيز ممكن است در مراحل مختلف اجرا متوقف شوند و يا نتايج بدست آمده منتشر نشود. بنابر اين ايجاد مركز ثبت كار آزمايي هاي باليني اين اطمينان را بوجود مي آورد كه تمام كار آزمايي هاي باليني كه به تصويب مي رسند در اين مركز ثبت مي شوند.

درباره مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران (IRCT)

مرکز بین المللی ثبت کارآزمایی های بالینی ایران
عضو مراکز بین المللی مورد تایید سازمان بهداشت
جهانی این مرکز با حمایت معاونت تحقیقات و
فناوری وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
راه اندازی شده و در حال حاضر میزبانی آن را
دانشگاه علوم پزشکی ایران بر عهده دارد. این مرکز
مورد تایید سازمان بهداشت جهانی است



ثبت کارآزمایی های بالینی با هدف:

- اطلاع رسانی در مورد کارآزمایی های بالینی کشور.
- هماهنگ شدن فرآیند ثبت کارآزمایی های بالینی با استانداردهای بین المللی.
- آموزش عمومی در زمینه مطالعات کارآزمایی بالینی و اهمیت آن بوجود آمده است.



مهم ترین دلایل ضرورت ثبت کارآزمایی های بالینی

- دولت ها ، مراکز دانشگاهی و مراکز پژوهشی به خاطر در دسترس بودن داده های قابل جستجوی کارآزمایی های بالینی، قادرند تا در زمینه حمایت از کارآزمایی های بالینی جدید تصمیم اتخاذ کنند و این امر سبب صرفه جویی در بودجه های محدود پژوهشی (به ویژه در کشورهای رو به توسعه) شده و از انجام پژوهش های تکراری خودداری می گردد.
- ثبت کارآزمایی های بالینی از سوگیری گزینشی توسط پژوهشگران پیشگیری می کند
- به سردبیران و داوران همتا در ارزشیابی کارآزمایی های بالینی تکمیل شده موجود کمک می کند و آنها می توانند از مطالعات مشابه انتشار یافته و کوشش های در حال انجام آگاه شوند.
- ثبت کارآزمایی های بالینی منبع مفیدی برای جامعه به شمار می رود و بیمارانی که مایل به شرکت در کارآزمایی های بالینی هستند، به سادگی می توانند به آنها دسترسی یابند.

عمده ترین فواید ثبت کارآزمایی های بالینی

1. رعایت اصول اخلاقی و ادای دین به بیمارانی که در این مطالعات شرکت می کنند
2. کمک به ارتقای اعتبار داده های تولید شده.
3. مساعدت به پزشکان در تفسیر و به حداقل رساندن انجام خدشه دار کارآزمایی های بالینی.
4. پیشگیری از قرار گرفتن داوطلبانی که در معرض خطرات بالقوه ای در کارآزمایی های بالینی قرار می گیرند.
5. اطلاع رسانی همگانی از مستور ماندن نتایج کارآزمایی هایی که با منافع شرکت های دارویی هم خوانی ندارد

مراحل ثبت کارآزمایی در irct.ir

IRCT

مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران - نسخه آزمایشی

خانه جستجوی کارآزمایی‌ها راهنما ورود ثبت نام

انتخاب گزینه ثبت نام

Iranian Registry
of Clinical Trials

» English

خانه

39090 کارآزمایی ثبت شده

جستجوی کارآزمایی‌ها

راهنمای جستجو

مثال: "قلبی" AND "تهران"

جستجو

جستجوی پیشرفته

دوره‌های آموزشی

مطالعات کارآزمایی بالینی

مراحل ثبت کارآزمایی

نکات کلیدی پیرامون مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران

به مرکز بین المللی ثبت کارآزمایی های بالینی ایران، عضو مراکز بین‌المللی مورد تایید سازمان بهداشت جهانی خوش آمدید. این مرکز با حمایت معاونت تحقیقات و فناوری وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی راه اندازی شده و در حال حاضر میزبانی آن را دانشگاه علوم پزشکی ایران بر عهده دارد. این مرکز مورد تایید سازمان بهداشت جهانی است.

ادامه »

دوره‌های آموزشی

ادامه »

☒ نمایش پیام‌های راهنما

? در این قسمت ایمیل سازمانی را وارد میکنیم

* آدرس ایمیل

? گذر واژه دلخواه

* گذرواژه

?

* تکرار گذرواژه

اجباری
نیست



?

آدرس ایمیل جایگزین ۱

?

آدرس ایمیل جایگزین ۲

*در بخش فارسی به زبان فارسی و در بخش انگلیسی به زبان انگلیسی بنویسید



جمهوری اسلامی ایران

کشور *

لطفا کشور مورد نظر خود را از لیست انتخاب کنید

نام انگلیسی باید با حرف بزرگ شروع شود



نگار

نام - فارسی *



Negar

نام - انگلیسی *



عظیمی

نام خانوادگی - فارسی *



Azimi

نام خانوادگی - انگلیسی *

نام خانوادگی انگلیسی باید با حرف بزرگ شروع شود



جستجو برای سازمان...

دانشگاه علوم پزشکی مراغه

دانشگاه آزاد اسلامی

دانشگاه شاهد

دانشگاه علوم بهزیستی و توانبخشی

دانشگاه علوم پزشکی آبادان

دانشگاه علوم پزشکی اراک



دانشجو

* موقعیت شغلی - فارسی



Student

* موقعیت شغلی - انگلیسی



✓

لیسانس

* آخرین مدرک تحصیلی

لطفا از لیست ارائه شده انتخاب کنید



آمار زیستی

* حوزه کاری/تخصص

☐ سایر حوزه‌های کاری/تخصص‌ها

لطفا حوزه تخصصی خود را از لیستی که به این منظور آماده شده است انتخاب کنید

• آدرس انگلیسی بر عکس فارسی از پلاک و کوچه شروع و به خیابانهای بزرگتر و محلات ختم می شود.

• در آدرس انگلیسی کلیه نامها شامل نام کوچه ها، خیابانها، محلات باید با حروف بزرگ شروع شوند



مرکزی

* استان

لطفا استان مورد نظر خود را از لیست انتخاب کنید



اراک

* شهر - فارسی



Arak

* شهر - انگلیسی



الهیة مشاور امیر2 نبش کوچه شهامت

* آدرس خیابان - فارسی



The street of courage, Amir 2 is a divine advisor.

* آدرس خیابان - انگلیسی

لطفا توجه داشته باشید که
شماره تلفن ها باید شامل کد
شهر و کشور نیز باشند

? 009808633668693

*تلفن

? 00989182570187

*تلفن همراه

i شماره تلفن همراه در صفحه های عمومی نمایش داده نخواهد شد.

?

فکس

?



*تصویر امنیتی

لطفا محتوای تصویر بالا را وارد کنید.

u7t7

تصویر امنیتی از سه حرف یا عدد تشکیل شده است. استفاده از حروف کوچک یا بزرگ فرقی نمی کند.

✓ من شرایط و ضوابط را خوانده ام و با آنها موافق هستم.



آیا از قبل حساب کاربری دارید؟ از اینجا وارد شوید.

ثبت نام



نگار عظیمی خوش آمدید

وضعیت کاربر
آدرس ایمیل
نام
شماره عضویت

منتظر تایید ⓘ حساب کاربری شما هنوز تایید نشده است.
anegar166@gmail.com
نگار عظیمی
61407 ⓘ

به روز رسانی اطلاعات پروفايل

ثبت يك کارآزمایی را شروع کنید

! در حال حاضر قادر به شروع ثبت کارآزمایی جدید نیستید. حساب کاربری شما هنوز فعال نشده است.

آمار کارآزمایی

پیشنویس	0
منتظر داوری	0
برگشت از طرف داور	0
ثبت تایید شده	0
معلق شده	0

لطفا توجه داشته باشید:

- پس از تایید ثبت يك کارآزمایی بالینی در مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران امکان حذف آن را نخواهید داشت.
- فرآیند ثبت کارآزمایی بالینی بایستی قبل از گرفتن اولین بیمار به پایان رسیده باشد.
- در این مرکز فقط مطالعات مداخله ای کارآزمایی بالینی بر روی انسان ثبت می شوند . لطفا اطلاعات مطالعات حیوانی و غیر کارآزمایی را در این سایت وارد نفرمایید.

نگار عظیمی خوش آمدید

وضعیت کاربر
آدرس ایمیل
نام
شماره عضویت

تایید شده
anegar166@gmail.com
نگار عظیمی
61407 ?

به روز رسانی اطلاعات پروفايل

ثبت يك کارآزمایی را شروع کنید

آمار کارآزمایی

پیش‌نویس	0
منتظر داوری	0
برگشت از طرف داور	0
ثبت تایید شده	0
معلق شده	0

لطفا توجه داشته باشید:

- پس از تایید ثبت یک کارآزمایی بالینی در مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران امکان حذف آن را نخواهید داشت.
- فرآیند ثبت کارآزمایی بالینی بایستی قبل از گرفتن اولین بیمار به پایان رسیده باشد.
- در این مرکز فقط مطالعات مداخله ای کارآزمایی بالینی بر روی انسان ثبت می شوند . لطفا اطلاعات مطالعات حیوانی و غیر کارآزمایی را در این سایت وارد نفرمایید.

آمار کارآزمایی

پیشنویس	1
منتظر داوری	0
برگشت از طرف داور	0
ثبت تایید شده	0
معلق شده	0

لطفا توجه داشته باشید:

- پس از تایید ثبت یک کارآزمایی بالینی در مرکز ثبت کارآزمایی بالینی ایران امکان حذف آن را نخواهید داشت.
- فرآیند ثبت کارآزمایی بالینی بایستی قبل از گرفتن اولین بیمار به پایان رسیده باشد.
- در این مرکز فقط مطالعات مداخله ای کارآزمایی بالینی برروی انسان ثبت می شوند . لطفا اطلاعات مطالعات حیوانی و غیر کارآزمایی را در این سایت وارد نفرمایید.

ثبت یک کارآزمایی را شروع کنید

فهرست کارآزمایی های شما				
#	عنوان عمومی	شناسه کارآزمایی	وضعیت	تاریخ تایید ثبت در مرکز
آخرین بروز رسانی				

• خانه

• درباره IRCT

• تماس با ما

• راهنما

تلفن های مرکز:

ساعت تماس: ۸:۰۰ الی ۱۵:۳۰

۰۰۹۸-۲۱-۸۶۷۰-۵۵۰۳

در طی اپیدمی کرونا در ساعات اداری روزهای کاری:

۰۰۹۸-۹۳۶-۷۷۰-۷۸۳۴

فکس:

۰۰۹۸-۲۱-۸۶۷۰-۵۵۰۳

ایمیل:

info@ict.ir

آدرس:

مرکز ثبت کارآزمایی های بالینی ایران،
پردیس دانشگاه علوم پزشکی ایران،
ساختمان کتابخانه مرکزی،
بزرگراه همت، جنب برج میلاد،
کد پستی: ۱۴۴۹۶-۱۴۵۳۵
تهران، ایران.



https://irct.behdasht.gov.ir/user/trial/create



مداخله مبهم: ابعاد مداخله شما باید مشخص باشد. اگر همکار شما نمی تواند مداخله مد نظر شما را عینا مثل شما انجام دهد احتمالا ابعاد مداخله شما هنوز روشن نیست. توصیف شما هم از مداخله باید روشن نوشته شده باشد. بخاطر داشته باشید، آنچه به دیگران منتقل می شود، آن چیزی است که شما نوشته اید. کلی گویی و عدم توصیف جزئیات مداخله یکی از نشانه های شایع مطالعات کارآزمایی بالینی نما است. مثال از توصیف یک مداخله: یک گروه در طی 8 جلسه آموزش مهارت های زندگی می بینند ...

ارزشیابی برنامه های بهداشتی: برنامه های بهداشتی در هر منطقه جغرافیایی که انجام می شوند نیاز به ارزشیابی دارند تا اطمینان حاصل کنیم که درست و کامل انجام میشوند و به اهداف مورد نظر خود می رسند. نتایج این ارزشیابی مخصوص به همان منطقه است. چاپ نتایج ارزشیابی در مجلات بهداشتی ب موضوعات منطقه ای پستدیده و مرسوم است. وسوسه گرفتن گروه کنترل در هر منطقه به بهانه های مختلف و تبدیل شکل ظاهری آن به کارآزمایی دامی در انتظار محققین است. از این دام احتراز کنید. مثال: ارزشیابی برنامه توانمندسازی زنان نخست زا مبتنی بر تئوری رفتار برنامه ریزی شده

مطالعات بالینی که بر اساس مقررات سازمان بهداشت جهانی ثبت نیاز ندارند

علاوه بر این، بر اساس تعریف سازمان بهداشت جهانی مطالعات کارآزمایی بالینی در موارد زیر نیاز به ثبت ندارند:

مطالعاتی که بر روی انسانها انجام نمی شوند. (مطالعات حیوانی)

مطالعاتی که آینده نگر نیستند

مطالعاتی که پیامد سلامت ندارند: تنها مطالعات کارآزمایی نیاز به ثبت دارند که پیامد ها (متغیر های پاسخ) سلامت دارند. اگر متغیر های پاسخ شما متغیر های سلامت نیستند، مطالعه شما نیاز به ثبت ندارد. تعریف کارآزمایی هایی که نیاز به ثبت دارند را در صفحه www.who.int/ictip در سایت سازمان بهداشت جهانی مشاهده بفرمایید. مثال: مقایسه تاثیر آموزش به روش سنتی با روش مشاهده فیلم بر میزان یادگیری مراحل لابراتواری واحد پیری کلینیک مبانی پروتز کامل دندان

مطالعاتی که مداخلات آنها ربطی به سلامت ندارد

✓ من قوانین و مقررات را می پذیرم

شروع ثبت یک کارآزمایی جدید ?

ساختن

ر ضد درد یک نوع داروی گیاهیدر مقایسه باایوپروفن بر درد پس از درمان کانال ریشه

لطفا عنوان علمی کارآزمایی را که می خواهید ثبت کنید در فیلد بالا وارد کنید.

ر ضد دردیک نوع داروی گیاهیدر مقایسه باایوپروفن بر درد پس از درمان کانال ریشه

پیشنویس ***

76386 شناسه کارآزمایی 

خالی IRCT کد ثبت در

خالی تاریخ تایید ثبت در مرکز

خالی تاریخ تایید ثبت در مرکز

61407 شماره عضویت

پیشرفت فرایند ثبت

91% 9%

اگر بازخوردی برای داور و نحوه دآوری وی، و یا توضیحی در خصوص نحوه ورود اطلاعات خود دارید، لطفا در این قسمت وارد کنید.

ذخیره پیام

ارسال برای داور

داشبورد کارآزمایی

اطلاعات عمومی

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

تاییدیه کمیته‌های اخلاق

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

متغیر پیامد اولیه

متغیر پیامد ثانویه

گروه‌های مداخله

مراکز بیمار گیری

حمایت کنندگان / منابع مالی

فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی

فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه

فرد مسوول به‌روز رسانی اطلاعات

چکیده پروتکل

برنامه انتشار



https://irct.behdasht.gov.ir/user/trial/76386/view#sponsors



داشبورد کارآزمایی

اطلاعات عمومی

کد ثبت در سایر مراکز ثبت بین‌المللی

تاییدیه کمیته‌های اخلاق

بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه

متغیر پیامد اولیه

متغیر پیامد ثانویه

گروه‌های مداخله

مراکز بیمارگیری

حمایت کنندگان / منابع مالی

اطلاعات عمومی (19 خطا در این بخش وجود دارد)

ویرایش این بخش

علت بروز رسانی

فا

ر

عنوان علمی کارآزمایی

عنوان عمومی کارآزمایی

نام اختصاری

طراحی مطالعه

فاز مطالعه

حداقل سن

حداکثر سن

جنسیت

شرایط عمده ورود به مطالعه

قبل از تصادفی سازی

شرایط عمده عدم ورود به

فا

عنوان عمومی کارآزمایی عنوانی است که معمولاً کارآزمایی به آن نام خوانده می‌شود. این عنوان بین عامه مردم و محققین رایج و عام است و ممکن است تمامی بخش‌هایی که عنوان علمی در بر می‌گیرد را نداشته باشد.

این نام معمولاً از ابتدای نام حروف نام انگلیسی یا فارسی تشکیل شده است. در مواردیکه مطالعه دارای علامت اختصاری عام باشد در این قسمت ذکر می‌گردد.

در این قسمت گزینه مداخله‌ای را انتخاب کنید. سیاست مرکز ثبت کارآزمایی بالینی این است که مطالعات مشاهده‌ای را ثبت نمی‌کند

فاز کارآزمایی بالینی عمدتاً در مطالعاتی که در آن یک ترکیب دارویی مورد بررسی قرار می‌گیرد مصداق دارد. بنابر این اگر مطالعه شما مداخله دارویی ندارد می‌توانید گزینه "مصدّق" را انتخاب کنید

حداقل سن *



حداکثر سن *



☐ بدون محدودیت حداقل سن

☐ بدون محدودیت حداکثر سن

جنسیت *

شرایط ورود شرایطی است که شرکت کنندگان
باید حتما آنها را دارا باشند تا واجد شرایط
برای شرکت در مطالعه شوند

شرایط عمده ورود و عدم ورود به مطالعه

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی - انگلیسی *

1		x
---	----------------------	---

?

شرایط عمده ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی - فارسی *

x		1
---	----------------------	---

?

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی - انگلیسی

1		x
---	----------------------	---

?

شرایط عمده عدم ورود به مطالعه قبل از تصادفی سازی - فارسی

x		1
---	----------------------	---

?

شرایط عدم ورود شرکت کنندگانی
که نمیتوانند در مطالعه ما شرکت
کنند به عنوان خانم های باردار

تصادفی سازی (نظر محقق) *



اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

اختصاص غیر تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل

مصادق ندارد

- در این مطالعه مصداق ندارد: در مورد مطالعاتی که یک گروه دارد و مداخله برای همه یکسان است این گزینه را انتخاب نمایید. گزینه مناسب برای مطالعات قبل و بعد همین مورد می باشد
- اختصاص تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل: در مورد مطالعاتی که تخصیص افراد در گروه‌های مطالعه با مکانیسم تصادفی و با روش‌های درست تصادفی سازی (و نه شبه تصادفی) صورت می گیرد این گزینه را انتخاب نمایید. در صورتی که روش تخصیص در گروه‌ها به صورت شبه تصادفی مانند تخصیص بر اساس روز تولد، زوج و فرد بودن و... باشد باید به عنوان اختصاص غیر تصادفی ذکر شود.
- اختصاص غیر تصادفی به گروه‌های مداخله و کنترل: در صورتی که تخصیص افراد در گروه‌های مطالعه به صورت غیر تصادفی صورت گرفته است این گزینه را انتخاب نمایید

توصیف نحوه تصادفی سازی - فارسی *

توصیف نحوه تصادفی سازی - انگلیسی *

?

?

کهر سازی (به نظر محققه) *

- در این بخش نحوه تصادفی سازی مطالعه را توضیح دهید . یک توصیف کامل موارد زیر را شامل می شود. در صورتی که از روش های شبه تصادفی هم استفاده نموده اید توضیحات مربوط به روش انجام این روند را در همین قسمت ذکر نمایید.
- روش تصادفی سازی و توضیحات هر روش: تصادفی سازی ساده، بلوک
- واحد تصادفی سازی: فردی، خوشه ای و..
- لایه های تصادفی سازی در صورت استفاده از تصادفی سازی لایه ای stratified randomization
- ابزار تصادفی سازی: مانند جدول اعداد تصادفی، پاکت مهر و موم شده، نرم افزار آماری ..
- توضیح درباره پنهان سازی allocation concealment

دارو نما *

?

▼

ندارد

دارد

?

کور سازی (به نظر محقق) *

?

▼

کور نشده است

یک سویه کور

دو سویه کور

سه سویه کور

?

دارو نما مداخله ای است که در ظاهر
تمامی مشخصات مداخله اصلی را دارد
لکن اثر آن را ندارد.

- کور سازی یعنی اینکه همه کسانی که در
مطالعه دخیلند تصور کنند که همه شرکت
کنندگان مداخله را دریافت کرده اند اگر چه عده
ای دریافت نکرده باشند. به منظور جلوگیری از
خطا های احتمالی (سوگرایی) در طول جمع
آوری و ارزیابی داده ها کور سازی انجام می
پذیرد.. انواع کور سازی عبارتند از:

یک سویه کور : بیمار بی اطلاع است

دو سویه کور : بیمار و پزشک بی اطلاع

سه سویه کور: بیمار و پزشک و محقق بی اطلاع



اختصاص به گروه‌های مطالعه *

فهرست گزینه‌ها:

- مقاطع
- فاکتوریال
- موازی
- تنها
- موارد دیگر

فارسی -

سایر مشخصات طراحی مطالعه - انگلیسی

در این قسمت نحوه گروه بندی افراد یا واحدهای شرکت کننده در مطالعه خود را مشخص میکنیم

زمانی که فقط یک گروه در مطالعه وجود دارد و کلیه شرکت کنندگان یک نوع مداخله را دریافت می کنند گزینه "تنها" یا "Single" را انتخاب کنید

زمانی که گروه‌های مختلف مطالعه هر یک مداخله متفاوتی را دریافت می کنند گزینه "موازی" را انتخاب نمایید.
 زمانی که افراد مطالعه یکی از دو یا چند مداخله مختلف را در فاز اول مطالعه دریافت می کنند و در مقاطع زمانی بعدی مداخلات دیگر را دریافت می کنند، گزینه "مقاطع" یا "Cross over" را انتخاب کنید.

زمانی که گروه‌های شرکت کننده در مطالعه، دو یا چند مداخله مستقل را به صورت یکی از حالات تک تک، ترکیبی از دو یا چند مداخله و یا بدون مداخله (گروه کنترل) دریافت می کنند، گزینه "فاکتوریال" یا "Factorial" را انتخاب کنید
 در صورتی که طراحی گروه‌های مداخله هیچ یک از گزینه های بالا را شامل نشود از گزینه "سایر موارد" استفاده می شود

علوم پایه
تشخیصی
تحقیقات در سیستم ارایه خدمات سلامت
پیشگیری
عربالگری
حمایتی
درمانی
آموزشی/مشاوره‌ای
موارد دیگر

اگر مقصود از انجام مطالعه ارزیابی یک یا چند مداخله در پیشگیری از بروز یک بیماری یا وضعیت نامطلوب سلامت است، گزینه "پیشگیری" را انتخاب کنید.

اگر مقصود از انجام مطالعه ارزیابی اثربخشی یک یا چند عامل شیمیایی، بیولوژیک، واکسن، مداخله جراحی یا ابزار پزشکی به منظور درمان بیماری می باشد، گزینه "درمانی" را انتخاب کنید

اگر مقصود از انجام مطالعه ارزیابی ارزیابی یک یا چند آزمون در تشخیص بیماری یا تعیین پیش آگهی بیماری می باشد، گزینه "تشخیصی" را انتخاب کنید.

اگر مقصود از انجام مطالعه ارزیابی میزان بهبود سلامت جسمی ، سلامت روانی، عملکرد و کیفیت زندگی و یا کاهش عوارض بدون آنکه درمان بیماری مد نظر باشد است، گزینه "مراقبت های حمایتی را انتخاب کنید. .

اگر مقصود از انجام مطالعه ارزیابی اثربخشی دسترسی به خدمات سلامت، روند اجرا ، مدیریت، سازماندهی و مدیریت مالی این خدمات در یک جمعیت معین ودر محدوده مشخص می باشد، گزینه "تحقیقات در سیستم ارایه خدمات سلامت" را انتخاب کنید.

اگر مقصود از انجام مطالعه بررسی مکانیسم های پایه عملکرد مداخلات (مانند فیزیولوژی یا بیوشیمی) می باشد، گزینه "علوم پایه" را انتخاب کنید.

اگر مقصود از انجام مطالعه ارزیابی تاثیر یک بسته یا روش آموزشی برروی پیامد های سلامت است، گزینه "آموزشی و مشاوره ای" را انتخاب کنید.

سایر مشخصات طراحی مطالعه - فارسی

سایر مشخصات طراحی مطالعه - انگلیسی



حجم نمونه کل



حجم نمونه پیش‌بینی شده *

حجم نمونه (تعداد نفرات)

☐ بیش از یک نمونه در هر نفر شرکت کننده

☐ بیمار گیری خاتمه یافته است

تعداد افرادی که قرار است در مطالعه وارد شوند را در قسمت حجم نمونه پیش‌بینی شده وارد کنید.

تاریخ بیمار گیری



تاریخ شروع بیمار گیری مورد انتظار *

✖ پاک کردن

شمسی: YYYY - MM - DD

مثال: تاریخ امروز برابر است با 1403/01/28

میلادی: YYYY - MM - DD

مثال: تاریخ امروز برابر است با 2024-04-16

تاریخ پایان بیمار گیری مورد انتظار *

✖ پاک کردن

شمسی: YYYY - MM - DD

مثال: تاریخ امروز برابر است با 1403/01/28

میلادی: YYYY - MM - DD

مثال: تاریخ امروز برابر است با 2024-04-16

☐ بیمار گیری خاتمه یافته است

☐ بیمار گیری خاتمه یافته است

اگر مطالعه شما خاتمه پیدا کرده
است این قسمت را پر کنید. تاریخ
خاتمه مطالعه تاریخ مراجعه
آخرین بیمار برای آخرین ویزیت
است.

تاریخ خاتمه کارآزمایی



☐ بیمار گیری خاتمه یافته است

رفتن به قسمت بعدی

ذخیره

برگشت >

آدرس:
مرکز ثبت کارآزمایی های بالینی ایران،

تلفن های مرکز:
ساعت تماس: ۸:۰۰ الی ۱۵:۳۰

• خانه
• درباره IRCT

❗ تاییدیه کمیته‌های اخلاق (1 خطا در این بخش وجود دارد)

✍ ویرایش این بخش

باید قبل از ثبت کد اخلاق مطالعه رو از کمیته اخلاق دانشگاه گرفته باشیم

❗ بیماری‌های (موضوعات) مورد مطالعه (1 خطا در این بخش وجود دارد)

✍ ویرایش این بخش

چه بیماری یا مشکلی را می‌خوایم مورد بررسی قرار بدیم
خالی

❗ متغیر پیامد اولیه (1 خطا در این بخش وجود دارد)

✍ ویرایش این بخش

پیامد های اولیه که انتظار داریم از این مطالعه به دست بیاریم مینویسیم

متغیر پیامد ثانویه

پیامد های اولیه که انتظار داریم از این مطالعه
به دست بیاریم مینویسیم

ویرایش این بخش

! گروه‌های مداخله (1 خطا در این بخش وجود دارد)

گروه مداخله مون چه گروهی است

خالی

ویرایش این بخش

! مراکز بیمار گیری (1 خطا در این بخش وجود دارد)

از کدوم مرکز داریم وارد میکنیم مثلا بیمارستان ولیصغر

ویرایش این بخش

! حمایت کنندگان / منابع مالی (1 خط در این بخش وجود دارد)

ویرایش این بخش

شخص یا مرکز که حمایت مالی را به عهده داره

خالی

! فرد مسوول پاسخگویی عمومی کارآزمایی (18 خط در این بخش وجود دارد)

ویرایش این بخش

مشخصات از افرادی که پاسخگو مشخصات مطالعه ما باشند

! فرد مسوول پاسخگویی علمی مطالعه (18 خط در این بخش وجود دارد)

ویرایش این بخش

! چکیده پروتکل (12 خطا در این بخش وجود دارد)

✍ ویرایش این بخش

- هدف از مطالعه
- شرکت کنندگان/شرایط ورود و عدم ورود
- گروه‌های مداخله
- طراحی
- نحوه و محل انجام مطالعه
- متغیرهای پیامد اصلی

خلاصه ایی از مطالعه

خالی

خالی

خالی

خالی

خالی

! برنامه انتشار (7 خطا در این بخش وجود دارد)

ویرایش این بخش

فایل داده شرکت کنندگان
(IPD)

توجیه/علت عدم تصمیم/عدم
انتشار IPD

پروتکل مطالعه

نقشه آنالیز آماری

فرم رضایتنامه آگاهانه

گزارش مطالعه بالینی

کدهای استفاده شده در آنالیز

نظام دسته‌بندی داده

(دیکشنری داده)

عنوان و جزئیات بیشتر در
مورد داده/مستند

بازه زمانی امکان دسترسی به
داده/مستند

کسانی که اجازه دارند به داده/
مستند دسترسی پیدا کنند

به چه منظور و تحت چه
شرایطی داده/مستند قابل
استفاده است

برای دریافت داده/مستند به
چه کسی یا کجا مراجعه شود

En خالی

En خالی

En خالی

En خالی

En خالی

En خالی

ثبت یک کارآزمایی را شروع کنید

فهرست کارآزمایی‌های شما					
#	عنوان عمومی	شناسه کارآزمایی	وضعیت	تاریخ تایید ثبت در مرکز	آخرین بروز رسانی
2	ر ضد دردیک نوع داروی گیاهیدر مقایسه باایوپروفن بر درد پس از درمان کانال ریشه	76386	پیشنویس	-	گزینه‌ها ▼ -

یک هفته الی ده روز پیام میاد اگر اشکلاتی داره بر طرف بشه و بعد از اصلاحات انجام بدیم بهمون کد میده