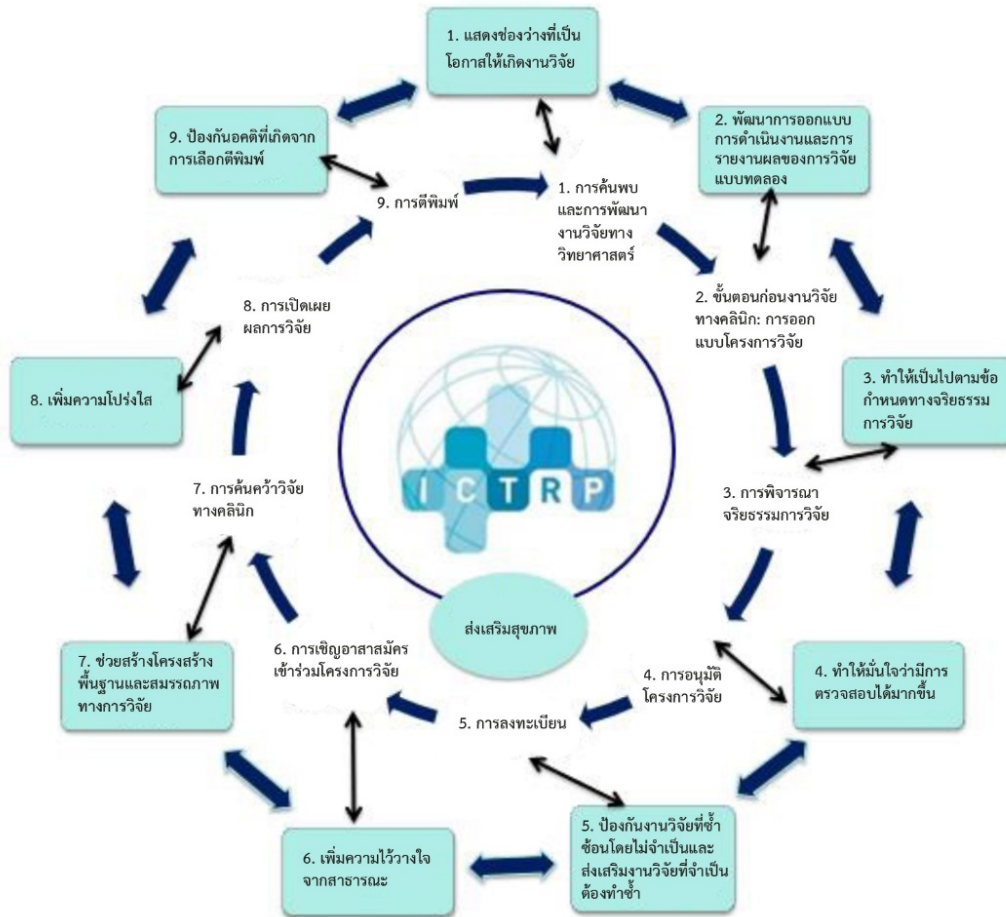


ความสัมพันธ์ระหว่างคุณค่าของ ICTRP และขั้นตอนของงานวิจัยทางคลินิก



การวิจัยแบบทดลองทางคลินิกคืออะไร?

การวิจัยแบบทดลองทางคลินิกคือ การศึกษาการวิจัยที่ได้มีการวางแผนให้อาสาสมัครที่เป็นมนุษย์หรือกลุ่มคนให้ได้รับการแทรกแซงใดๆ ที่เกี่ยวข้องกับสุขภาพ เพื่อประเมินผลลัพธ์ทางสุขภาพของอาสาสมัครนั้นๆ การวิจัยทางแบบทดลองทางคลินิกควรจะต้องลงทะเบียนในฐานข้อมูลสาธารณะ ก่อนที่จะรับอาสาสมัครคนแรกเข้าร่วมการศึกษานั้นๆ วารสารทางวิทยาศาสตร์ชั้นนำหลายฉบับ จะไม่อนุญาตให้ลงตีพิมพ์งานวิจัยหากงานวิจัยนั้นไม่ได้ลงทะเบียนก่อนจะรับอาสาสมัครคนแรกเข้าร่วมโครงการตามข้อกำหนดขององค์การอนามัยโลก

วิธีเข้าร่วมเป็นส่วนหนึ่งของเครือข่ายแหล่งทะเบียน

1. มีแหล่งทะเบียนของชาติ (ที่มีระเบียบด้านการพิจารณาจริยธรรมการวิจัยและการวิจัยแบบทดลองทางคลินิก)
2. ส่งแบบฟอร์มด้านโปรไฟล์และด้านเทคโนโลยีสารสนเทศไปที่ ICTRP
3. หนังสือรับรองจากกระทรวงสาธารณสุข
4. สามารถการถ่ายโอนข้อมูลไปยัง ICTRP ได้
5. ผ่านการทบทวนโดยคณะกรรมการนโยบายของ ICTRP โดยพิจารณาจาก
 - a) เนื้อหา (การลงทะเบียนก่อนเริ่มทำงานวิจัย, ชุดข้อมูลการลงทะเบียนงานวิจัยแบบทดลองทั้ง 24 รายการ)
 - b) คุณภาพและความถูกต้อง (มาตรฐานการปฏิบัติการ, เส้นทางการตรวจสอบ)
 - c) การเข้าถึง (ตลอด 24 ชั่วโมง ตลอด 7 วัน, รองรับภาษาท้องถิ่น)
 - d) การแยกแยะชิ้นงานวิจัยได้อย่างชัดเจน
 - e) ความพร้อมทางเทคนิค (การถ่ายโอน xml, ระบบเทคโนโลยีสารสนเทศ)
 - f) การบริหารและกำกับดูแล (โดยองค์กรไม่แสวงหาผลกำไร)