

"מה עוד אפשר לרצות?"

תרומה נוספת של הספריה לקידום מחקר

סנאית איילון, ספריה רפואית "העמק"

Selfie

- למדתי **ביולוגיה** - לימדתי בתיכון.
- למדתי סוציולוגיה עם המון **סטטיסטיקה** – לימדתי במכלל אורנים ועבדתי **ברשות המחקר**.
- למדתי **מידענות**.
- עם כל אלה הגעתי לעמק, לצורך **כריית מידע למחקר** מהנתונים שנצברים ברשומות הרפואיות הממוחשבות ב"עמק".
- לא היה תפקיד כזה.
- מה ללמוד? ממי? על מה?
- בהיתי, תהיתי, ניסיתי, טעיתי, נפלתי, קמתי

ועם זה הגעתי לספריה הרפואית

ערכים מוספיים לקידום מחקר

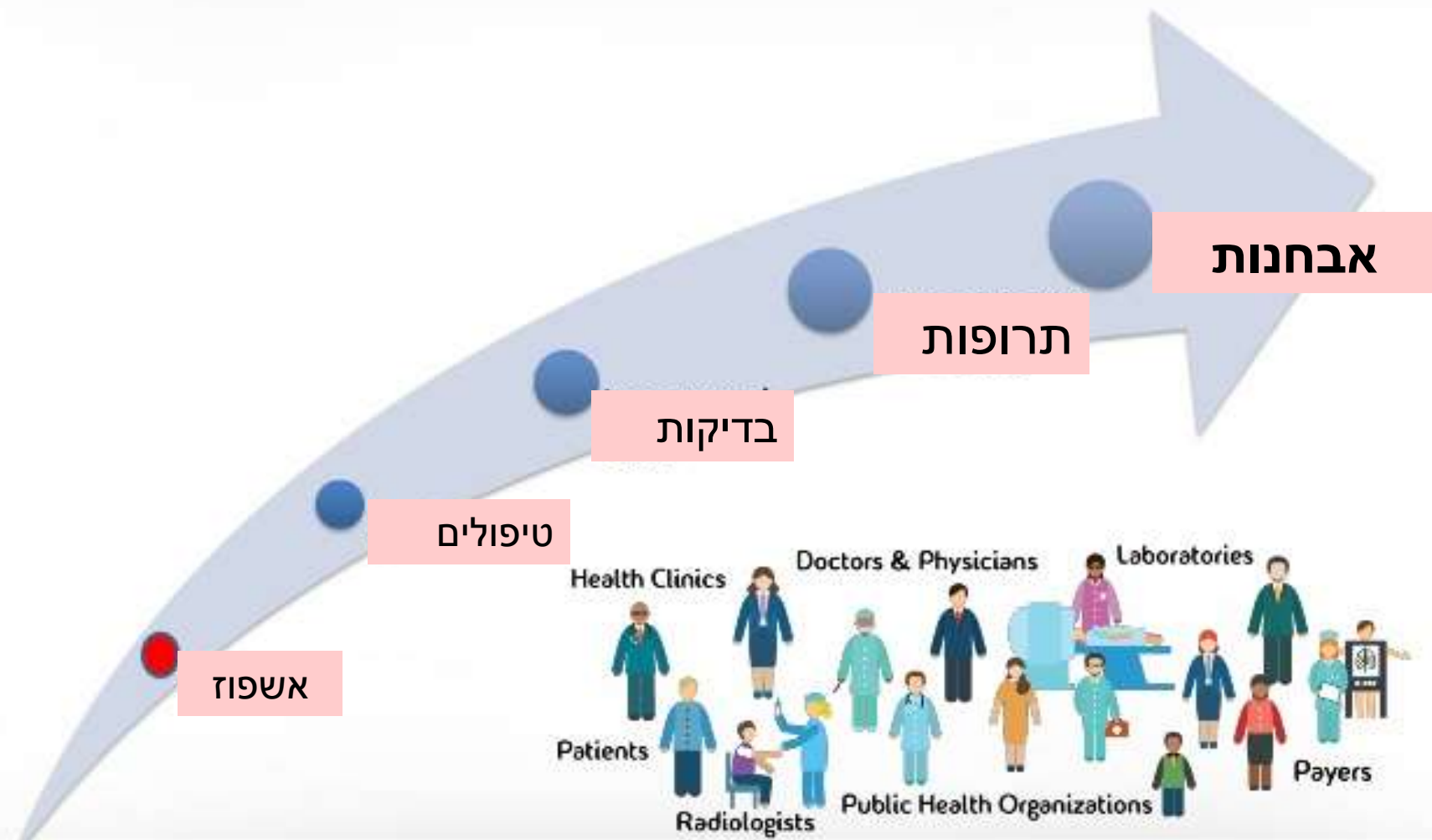
• איסוף נתונים למחקר

• רישום במאגרי מידע

איסוף נתונים למחקר רטרוספקטיבי *

* מחקר המבוסס על נתונים שכבר
נצברו, לאו דווקא לטובת מחקר, ועיקרו
הצלבתם וניתוחם

Electronic Medical Records





מרשומה רפואית למחקר

- הנתונים האלה נצברים בראש ובראשונה לטובת הקליניקה, ובמידה רבה לטובת המערכת הכלכלית.
- כדי להשתמש בהם למחקר צריך אפשרות **לדוג/לכרות/לחצוב/לשאוב** אותם באופן גורף, על פי חיתוכים מבוקשים.



חפש << >>



דף הבית | אודות | יחידות המשרד | נושאים | הודעות וכנסים | פניות הציבור | שירותים | אזהרות

דף הבית < אודות < פרויקטים תשתיתיים < מהפכת בריאות דיגיטלית

התוכנית הלאומית לבריאות דיגיטלית

התכנית הלאומית לבריאות דיגיטלית, בהובלת משרד הבריאות פועלת לקידום שירותי הבריאות לציבור הרחב, בשיתוף עם מיזם ישראל דיגיטלית.

ישראל דיגיטלית הינו מיזם ממשלתי השואף לרתום ולמנף את ההזדמנות הטמונה במהפכה הדיגיטלית ובהתקדמות טכנולוגיות המידע והתקשורת לטובת צמיחה כלכלית מואצת, צמצום פערים והפיכת הממשל לחכם, מהיר, ידידותי לאזרחים ומוביל עולמי בתחום הדיגיטלי.

חזון התוכנית לבריאות דיגיטלית

"להביא לקפיצת מדרגה במערכת הבריאות שתאפשר הפיכתה לבת קיימא, מתקדמת, חדשנית, מתחדשת ומשתפרת באופן מתמיד, זאת על ידי מינוף מיטבי של טכנולוגיות המידע והתקשורת העומדים לרשותה, למען שיפור הבריאות לכלל אוכלוסיית ישראל."

הקמת תשתיות ארגוניות, תהליכיות וטכנולוגיות והטמעת מדיניות של קידום חדשנות מערכתית ביאו לתמורות הבאות:

- טיפול מותאם אישית: קידום מחקר, פיתוח והטמעה של כלים המאפשרים להתאים למטופל את הטיפול המיטבי עבורו
- קידום בריאות ומניעה חלופי: קידום השימוש בכלים דיגיטליים ראשוני המונערים את

פרויקטים תשתיתיים

מהפכת בריאות דיגיטלית

הצטרפו לבחירת הדיגיטלית

רשימת התפקידים

פירוט המשרות

שיתוף מידע רפואי

שמיים כחולים -
התייעלות אנרגטית
בבתי חולים בישראל



תהליך עבר בהצלחה.
להשלמת תהליך ההצטרפות יש
לאשר את ההודעה המתקבלת
בדואר האלקטרוני.



למידע נוסף

רוצים להיות שותפים לתהליך?

מידע על התכנית לבריאות דיגיטלית
באתר gov.il



MDClone

ELIMINATE PRIVACY RISK

THE NEW PARADIGM FOR YOU

All-in-one platform from data to insights

Organize, manage, analyze and share data - at big data scales, in real-time, and with zero-risk to patient privacy - all in one platform

Connect disparate data sets & leverage 20+ years of medical informatics expertise

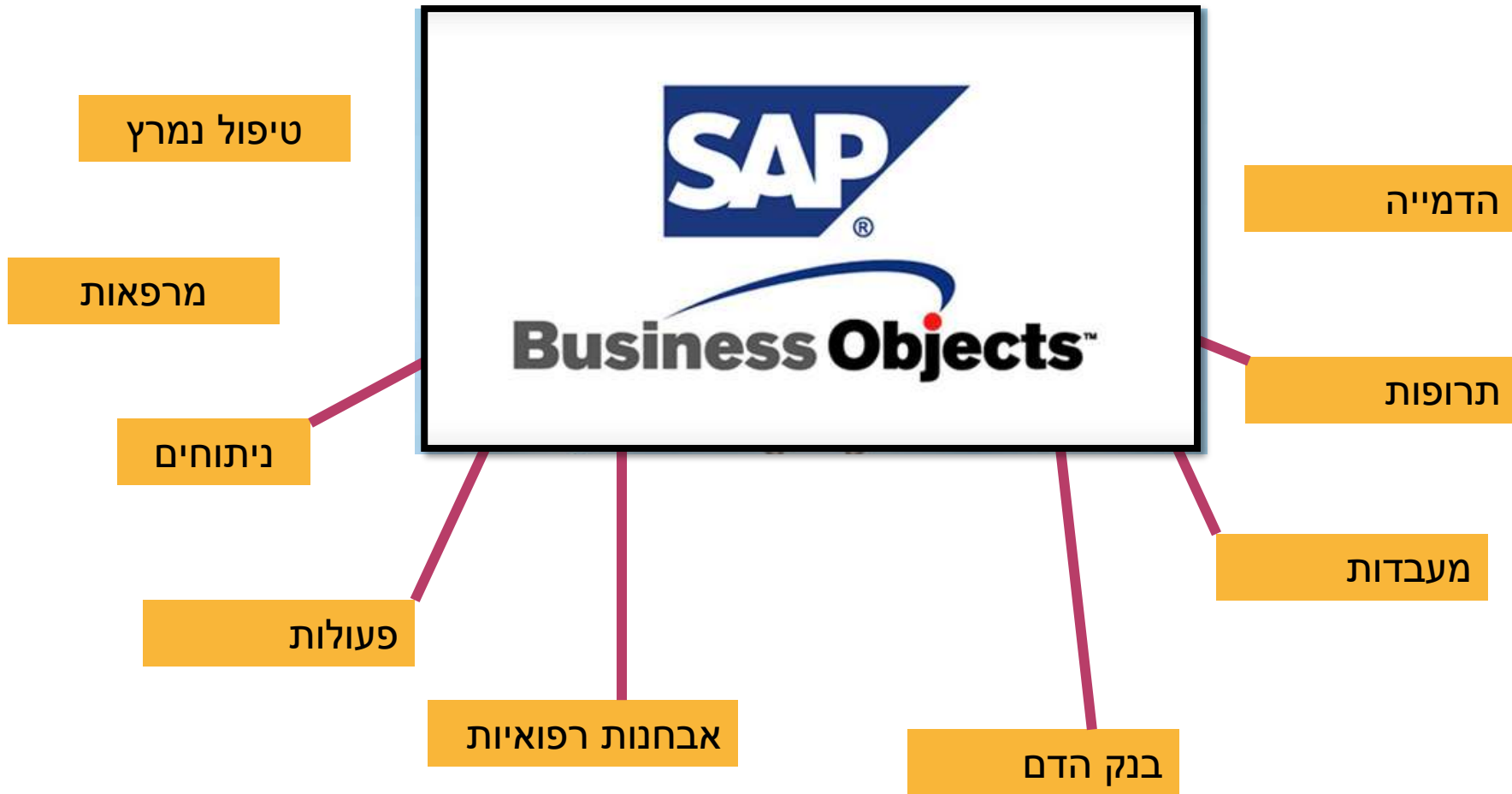
- Connect data from across the healthcare spectrum: EHRs - HIE - Claims - Data Warehouses - Registries - Devices - Genomics
- Built-in hierarchies - ontologies - semantics

Manage data usage from one platform

Open access to any user with custom permissions and monitor all data usage



עד אז ? (ולא לאנשי ID...)



איזה נתונים אפשר להשיג?

- אבחנות באשפוז ובמיון
- תרופות שניתנות באשפוז
- תרופות שנלקחות בבית ע"י מאושפזים
- פעולות שנעשו באשפוז
- בדיקות מעבדה
- מידע על ניתוחים
- פרטי לידה וקישור בין אם ליילוד
- פרטי אשפוז ומיון
- פרטים דמוגרפיים

איך כריית נתונים אלה עוזרת למחקר?

1. בשלב הרעיון למחקר – אפשר לבחון כמה מקרים יש לנו? האם אפשר להוציא נתונים על...?

- למשל -

- כמה מקרים היו לנו בעשר שנים האחרונות עם דימומים תוך כדי אשפוז, שמקבלים באופן קבוע תרופות א-ב.

- כמה נשים היו באשפוז מ-2010 והתפלגותן לפי סוג דם

- כמה ילדים עוזבים את המיון לפני שקיבלו טיפול, בכל

חודש

איך כריית נתונים אלה עוזרת למחקר?

2. במחקר עצמו – הוצאת הנתונים.

למשל -

- לכל האנשים שהיו להם דימומים, וקיבלו את התרופות א-ב:
- א. אבחנות נוספות שנרשמו להם, מחלות רקע
 - ב. בדיקות הדם שלהם
 - ג. נתונים דמוגרפיים – מגדר, גיל, תאריך פטירה
 - ד. נתוני אשפוז - משך אשפוז, אשפוזים קודמים

איך כריית נתונים אלה עוזרת למחקר?

- החוקר בא עם Case Report Form (CRF), שזה גליון אקסל עם עמודות של נתונים שהוא רוצה לאסוף. זה "תוכנית העבודה" לפי פרוטוקול המחקר.
- אנחנו רואים מה מזה אפשר להוציא לו באופן מרוכז.
- הרבה פעמים הוא יצטרך אחרי זה להוציא נתונים נוספים מהתיקים, פיזיים או ממוחשבים, אחד-אחד.

איך כריית נתונים אלה עוזרת למחקר?

- 3. נתונים על קבוצת הביקורת (במחקרים פרוספקטיביים).

למשל –

- אבחנות שנרשמו באשפוז הלידה של כל הנשים שלא עברו פרוצדורה X במהלך הלידה [קבוצת המחקר היו אלה שכן עברו]

"התוצר"



AY	AX	AW	AV	AU	AT	AS	AR	AL	AK	AJ	AI	AD	AC	Q	P	O	N	J	I
ICD9-Code3	ICD9-description 2	ICD9-Code2	ICD9-description 1	ICD9-Code1	C-Reactive Protein	Potassium	Sodium	AMYLASE	Hemoglobin	CREATININ	ALB	WBC	PLT	CHADS Score	Padua score	גיל	מין	קניב קלקסן	תרופות מוגבלות
#N/A	#N/A	#N/A	PNEUMON 486		4.98	138	57	12.3	3.07	2.9	8.92	288	NULL		9	81	נקבה	No	
#N/A	#N/A	#N/A	PNEUMON 486		4.49	136	41	8.2	1.02	3.33	16.19	491	NULL		6	97	נקבה	Yes	AUGMENTIN SYR 250 mg /50
#N/A	#N/A	#N/A	PYOGOENK 71106		103.7	4.64	133	NULL	8.5	0.6	2.2	7	329	4	6	90	נקבה	Yes	CIPROFLOXACIN HCL TAB 50
#N/A	#N/A	#N/A	ATHEROS 41401		NULL	4.38	137	35	10.6	1.48	2.94	7.54	215	NULL	1	71	זכר	Yes	
#N/A	#N/A	#N/A	HEMOPTY 78630		8	4.73	135	NULL	11.7	0.85	3.56	10.03	264	NULL	0	70	זכר	No	GLUCOMIN TAB 850 mg
#N/A	ARTERIAL 44422	#N/A	EDEMA 7823		NULL	4.77	140	92	10.5	0.78	3.78	6.83	239	NULL	5	57	זכר	Yes	MICROPIRIN TAB 100 mg
#N/A	#N/A	#N/A	UNSPECIF 78650		2.8	4.15	138	NULL	14.7	0.77	4.28	8.26	304	NULL	2	53	נקבה	No	DISOETHAZIDE TAB 25 mg
#N/A	#N/A	#N/A	CONGES14280		NULL	4.23	133	92	11.9	1.64	3.4	8.06	202	NULL	4	70	זכר	No	
#N/A	#N/A	#N/A	CONGES14280		NULL	4.64	138	76	8.3	1	3.89	7.67	282	5	5	76	זכר	No	ALLORIL TAB 100 mg 1
#N/A	#N/A	#N/A	OTHER CI 78659		3.4	4.06	139	NULL	15.2	0.7	4.05	9.29	222	NULL	NULL	47	זכר	No	CLONEX TAB 2 mg 1
#N/A	#N/A	#N/A	UNSPECIF 78650		1.7	4.84	138	NULL	13.1	1.17	4.04	6.79	150	NULL	1	79	זכר	No	AMLODIPINE TEVA TAB 5 mg
#N/A	#N/A	#N/A	PNEUMON 486		2.5	4.08	138	NULL	12.6	0.65	3.88	7.8	234	NULL	1	70	נקבה	No	CALCIOMORE TAB 600 mg
#N/A	#N/A	#N/A	CEREBRA 43491		13.3	4.25	137	NULL	13.8	0.63	4.18	10.17	216	NULL	0	36	זכר	No	MICROPIRIN TAB 100 mg
#N/A	#N/A	#N/A	IRON DEF 2809		NULL	4.71	142	NULL	7.5	0.77	4.06	3.59	235	NULL	1	53	נקבה	No	
#N/A	ATHEROS 41401	#N/A	INTERMET 4111		1	4.2	138	NULL	11.6	0.73	3.89	7.59	424	NULL	1	71	נקבה	Yes	PLAVIX TAB 75 mg 1
#N/A	#N/A	#N/A	OBSTRUC 49121		39.7	4.53	138	105	10.9	0.46	3.26	7.36	327	NULL	0	55	זכר	Yes	DOXYLIN TAB 100 mg 1
#N/A	#N/A	#N/A	NEPHRIT: 5839		NULL	4.31	138	NULL	14.2	1.18	NULL	9.49	288	NULL	0	65	נקבה	No	
#N/A	#N/A	#N/A	PNEUMON 486		176.2	בעמדה	בעמדה	37	7.8	בעמדה	בעמדה	11.3	362	NULL	4	65	זכר	No	
#N/A	#N/A	#N/A	BACKACH 7245		6.3	4.47	139	175	12	0.62	4.2	7.47	287	NULL	2	75	נקבה	No	CREON 10000 CAP 0 CF
#N/A	#N/A	#N/A	INTERMET 4111		NULL	3.95	138	NULL	13.1	1.24	4.38	7.84	101	NULL	3	67	זכר	Yes	EZETROL 10MG 30 TAB 10 m
#N/A	#N/A	#N/A	CONGES14280		19	3.76	137	63	9.9	0.77	3.84	9	408	NULL	4	86	נקבה	No	SIMOVIL TAB 20 mg 1
#N/A	UNSPECIF 78650	#N/A	AC. M.I. SI 41071		NULL	4.79	144	112	11	2.41	3.39	54.44	67	2	2	84	זכר	Yes	ENALDEX TAB 20 mg 1
#N/A	#N/A	#N/A	PNEUMON 486		148.9	4.05	144	91	14	0.82	2.74	9.04	178	NULL	5	87	נקבה	No	BONDORMIN TAB 0.25 mg 2
#N/A	#N/A	#N/A	CONGES14280		55.8	4.9	136	137	8.3	1.95	2.96	9.92	313	NULL	6	79	זכר	Yes	VASODIP TAB 10 mg 1
#N/A	#N/A	#N/A	UNSPECIF 78650		1	3.49	139	36	10.1	0.66	3.36	7.78	204	NULL	NULL	72	נקבה	No	ELTROXIN TAB 100 mcg
#N/A	#N/A	#N/A	OBSTRUC 49121		8.05	4.14	138	NULL	12.3	1.06	3.72	5.42	187	NULL	1	86	זכר	No	BONDORMIN TAB 0.25 mg 2
#N/A	#N/A	#N/A	FEVER, UI 78060		NULL	4.55	135	42	9.7	1.23	3.38	4.41	185	NULL	6	78	נקבה	Yes	
#N/A	ATHEROS 41401	#N/A	INTERMET 4111		NULL	3.35	135	34	12.8	1.01	3.14	11.43	239	NULL	1	73	זכר	Yes	SPIRIVA PWD HARD CAP IN
#N/A	#N/A	#N/A	OTHER SI 28118		12	3.73	141	90	10.5	0.68	2.9	3.9	95	NULL	6	76	נקבה	No	
#N/A	#N/A	#N/A	UNSPECIF 2989		155.1	3.06	137	132	9.2	4.45	3.19	5.96	112	NULL	4	68	זכר	No	
#N/A	#N/A	#N/A	OTHER DI 27549		16.7	4.55	131	28	10.1	0.67	3.01	7.31	188	NULL	11	87	נקבה	Yes	
#N/A	#N/A	#N/A	CHRONIC 73017		46.9	4.13	133	NULL	14.7	1.09	4.06	9.04	252	NULL	5	56	זכר	Yes	PRAVALIP TAB 40 mg 1
#N/A	#N/A	#N/A	PNEUMON 486		21.4	4.61	116	NULL	10.2	1.01	3.08	5.82	183	5	5	91	נקבה	No	MICROPIRIN TAB 100 mg
#N/A	#N/A	#N/A	PNEUMON 486		NULL	4.42	138	NULL	13.7	0.92	4	8.46	284	NULL	2	43	זכר	No	DOXYLIN TAB 100 mg 1
#N/A	#N/A	#N/A	CONGES14280		141.8	3.74	144	72	9.2	1.12	3.84	45.94	221	NULL	6	73	נקבה	No	
#N/A	#N/A	#N/A	UNSPECIF 78650		NULL	4.54	139	NULL	14.3	0.67	4.11	8.51	329	NULL	1	71	זכר	Yes	AEROVENT SOL 0.25 mg
#N/A	#N/A	#N/A	OTHER SI 5768		151.9	3.77	143	35	8.4	2.35	2.66	13.67	42	NULL	NULL	86	זכר	No	

מה צריך כדי לכרות את המידע? (עד ל"מהפיכה")

הבנה איך נאספים הנתונים

למשל -

- מה הקשר בין רישום במיון לרישום באשפוז?
- איפה נרשמות תרופות קבועות לעומת תרופות שניתנות באשפוז?
- איך נרשמות אבחנות שונות ב-ICD9?
- איך קוראים לבדיקות מעבדה שונות?
- ועוד

מה צריך כדי לכרות את המידע? (עד ל"מהפיכה")

- הבנת **היקף** הנתונים – מה אפשר ומה אי אפשר לראות (נתונים מהקהילה למשל...), נתונים מהמרפאות, (מהמכונים)
- היכרות עם **טווח** הנתונים – מאיזה שנים, מתי נכנסו מערכות שונות לתפקוד

מה צריך כדי לכרות את המידע? (עד ל"מהפיכה")

- היכרות עם **המערכות הטכנולוגיות ושפתן**

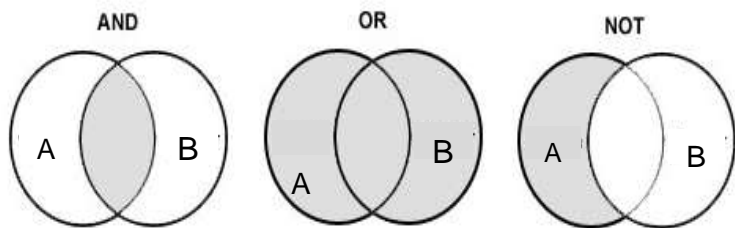
- **הרשאות** לשאיבת נתונים

- שליטה באקסל

למה אנחנו?

כי בסופו של דבר זה עוסק באחזור מידע, ומבוסס על מיומנויות שאנחנו שולטים בהן:

• **תרגום** רצונות החוקרים למונחים של שאילתה ברת חיפוש [תרגום משאלות זה אנחנו...]



• **לוגיקה** [קטן על מידענים]

• האפשרות שזה יהיה בידינו מותנית כמובן במערך הכוחות הארגוני...

בונוסים

מעצם השליטה בנתונים, אנחנו יכולים לספק מידע גם לטובת "בקרת איכות" וניהול.

למשל –

- מכון הסרטן רוצה לדעת כמה חולים יש לו, לפי אבחנות סרטן
- בנק הדם רוצה לדעת כמה מנות דם ניתנו למי שלא היה לו המוגלובין נמוך מ-8.
- מנהל השיקום רוצה לדעת כמות חולים שהיו אצלו לפי שנים, או ימי אשפוז [הגם שלזה יש מערכות אחרות]



זה אולי לא מקדם מחקר, אבל

זה מקדם את הספרייה.

מאגרים לרישום מידע

REGISTRIES

יש Registries של **מחקרים**

יש Registries של **אנשים** עם מכנה משותף (מחלה למשל)

מאגרים שרושמים אנשים

- אנשים כפרטים תורמים מידע על עצמם לטובת יצירת בסיסי נתונים שיעזרו ללמוד על המחלה, בתקווה למצוא מרפא.
- הנתונים נמצאים בידי מקימי העמותה/אתר/ארגון שנועדו בד"כ לקדם את המחקר בתחום.

מאגרים שרושמים אנשים

List of Registries

Disclaimer: The following listing is not intended to be comprehensive, and the inclusion of any particular organization on this list does not imply endorsement by the National Institutes of Health or the Department of Health and Human Services. Our intent is to provide information about registry efforts at the national level and therefore have not included many local groups that can offer valuable assistance to individuals, their families within a limited geographic area.

- [Alzheimer's Prevention Registry](#)
- [Breast and Colon Cancer Family Registries](#)
- [Breast Cancer Surveillance Consortium](#)
- [Breast Cancer Family Registry](#)
- [Cancer Genetics Network](#)
- [The Cerebral Palsy Research Network](#)
- [Cerebral Palsy Research Registry \(CPRR\)](#)
- [Clinical Trials Public Data Share Website](#)
- [Collaborative Islet Transplant Registry](#)
- [Colon Cancer Family Registry](#)
- [Congenital Muscle Disease International Registry \(CMDIR\)](#)
- [Consortium for the Longitudinal Evaluation of African-Americans with Early Rheumatoid Arthritis](#)
- [Development of a National Incompatible Kidney Transplant Registry](#)
- [Development of a Pediatric Myelodysplastic Syndrome Patient Registry](#)
- [Development of an Infertility Family Registry \(IFRR\)](#)
- [Disorders of Sex Development Network Patient Registry](#)
- [Dominantly Inherited Alzheimer Network \(DIAN\) — Expanded Registry](#)
- [DS-Connect™: The Down Syndrome Registry](#)

<https://www.nih.gov/health-information/nih-clinical-research-trials-you/list-registries>

מאגרים שרושמים אנשים

[Forgot login?](#)[Home](#)[Register](#)[Contact Us](#)[Who We Are](#)[Understanding Your Participation](#)[Consent Information](#)[Assent Information](#)

PATIENTS + SCIENCE = SOLUTIONS!
YOUR INFORMATION = YOUR POWER TO HELP
FIND A CURE FOR SARCOIDOSIS!

[Register Now!](#)

תרומתנו?

- יכולת לתרום ליצירת/עיבוי בסיס הנתונים מותנית במידת המגע עם מטופלים. זה אולי יותר רלבנטי למתאמות מחקר
- אנחנו יכולים לקחת תפקיד **ביידוע החוקרים** על קיומם של בסיסי נתונים כאלה, כחלק מדחיפה כוללת לחיבור קהילת מחקר מקומית אל קהיליית מחקר ארצית/עולמית.

מאגרי רישום מחקרים

מאגרים בהם רושמים חוקרים את פרטי המחקר שלהם, על פי הפרוטוקול שלו.
בסיום המחקר ניתן להוסיף את התוצאות.


מאגרי רישום מחקרים

לשם מה?

- לעזרת מטופלים -
- למצוא מחקרים שניתן להשתתף בהם, כדי לזכות בטיפול נסיוני למשל
- לעזרת קהילת החוקרים -
- למנוע פרסום ודיווח סלקטיבי של תוצאות מחקרים
- למנוע שכפול מיותר של מאמצי מחקר
- לספק לוועדות אתיקה מוסדיות מידע על הנעשה בתחום, בטרם אישור מחקר.
- רישום מחקרים במאגרים ציבוריים הוא סוג של **אמנת הגינות ושקיפות בקהיליית המחקר**

מאגרים שרושמים מחקרים - NIH

We are updating the design of this site. [Learn more.](#)
Try the new test version at <https://clinicaltrials.gov/beta/>

 U.S. National Library of Medicine
ClinicalTrials.gov

[Find Studies](#) ▾ [About Studies](#) ▾ [Submit Studies](#) ▾ [Resources](#) ▾ [About Site](#) ▾ Saved Studies (2)

ClinicalTrials.gov is a database of privately and publicly funded clinical studies conducted around the world.

Explore 258,784 research studies in all 50 states and in 201 countries.

ClinicalTrials.gov is a resource provided by the U.S. National Library of Medicine.

IMPORTANT: Listing a study does not mean it has been evaluated by the U.S. Federal Government. Read our [disclaimer](#) for details.

Before participating in a study, talk to your health care provider and learn about the [risks and potential benefits](#).

Search (all fields optional)

Condition / Disease:

Other Terms:

Country:

[Advanced Search](#)

[Help](#) | [Studies by Topic](#) | [Studies on Map](#) | [Glossary](#)

Patients and Families

Search for actively recruiting studies that you may be able to participate in or learn about new treatments that are being considered.

[Learn more](#)

Researchers

Search the database to stay up to date on developments in your field, find collaborators, and identify unmet needs.

[Learn more](#)

Study Record Managers

Learn about registering studies and about submitting their results after study completion.

[Learn more](#)

[HOME](#) [RSS FEEDS](#) [SITE MAP](#) [TERMS AND CONDITIONS](#) [DISCLAIMER](#) [CUSTOMER SUPPORT](#)

מאגרים שרושמים מחקרים - ישראל

*5400

מדינת ישראל
משרד הבריאות
Ministry of Health Israel



אתר המחקרים הקליניים - mytrial



תפריט

מהו מחקר קליני | מונחי יסוד | מה עוד כדאי לדעת | רשימת מחקרים | רשימת תחומים | אודות

משרד הבריאות > אתר המחקרים הקליניים - mytrial

חפש מחקר לפי תחום:

אונקולוגיה אורתופדיה נריאטריה המטולוגיה
יילוד וגינקולוגיה נירולוגיה קרדיולוגיה
רפואת שיניים

לכל התחומים <

איזה מחקר מענין אותך?

חפש

הזן שם מחקר, תחום, מחלה או מוצר

מחקרים אחרונים

קרדיולוגיה < יתר לחץ דם ריאתי עורקי (PAH)

מחקר כפול-סמיות לבדיקת היעילות והבטיחות של מעכב פוספודיאסטראז סוג 5 טדלפיל במטופלים ילדים עם יתר לחץ דם עורקי ריאתי



09/2013



תכשיר רפואי

← לזף המחקר

מהו מחקר קליני?

מחקר קליני של תרופות וטכנולוגיות רפואיות חדשות הוא חלק בסיסי וחשוב בהליך אישורם לשימוש נרחב. כל תרופה

<https://my.health.gov.il/CliniTrials/Pages/Home.aspx>

מה הבעיה?

The screenshot shows the ICMJE website homepage. At the top left is the ICMJE logo: "INTERNATIONAL COMMITTEE of MEDICAL JOURNAL EDITORS". To the right is a search bar with the text "Enter search terms" and a "SEARCH" button. Below the logo is a navigation menu with five items: "Recommendations", "Conflicts of Interest", "Journals Following the ICMJE Recommendations", "About ICMJE", and "News & Editorials".

The main content area is divided into two columns. The left column is titled "Recommendations" and features a yellow-bordered box with the text "Recommendations for the Conduct, Reporting, Editing, and Publication of Scholarly Work in Medical Journals". Below this box are two sub-points: "1. Short-Run Recommendations" and "2. Long-Run Recommendations". Underneath the box is a "BROWSE" button with a folder icon and a "DOWNLOAD" button with a download icon.

The right column is titled "Conflicts of Interest" and features a blue-bordered box with the text "ICMJE Form for Disclosure of Potential Conflicts of Interest". Below this box is a "ACCESS THE FORM" button with an information icon.

Below the main content area, there are two sections: "ANNOUNCEMENTS" and "Member Publications & Organizations".

ANNOUNCEMENTS

ICMJE Announces Requirement for Clinical Trial Data Sharing Statements - June, 2017

[READ THE EDITORIAL](#)

[SHARE YOUR FEEDBACK](#)

Up-dated ICMJE Recommendations - December, 2016

Quick Links

- Clinical Trial Registration
- Who is an Author?
- FAQs
- Request to receive an E-mail when the Recommendations are updated.

[About ICMJE](#)

Member Publications & Organizations



ועדת העורכים ICMJE דורשת,
וממליצה לעורכי כתבי העת הרפואיים לדרוש,
רישום של מחקרים קליניים **במאגרים ציבוריים**
כבר בעת גיוס המשתתף הראשון,
כתנאי לשקילת פרסום.

לפיכך, חוקר שלא רושם את מחקרו **במאגר ציבורי** מראשיתו
עלול לפגוע בסיכויי הפרסום של המאמר שייכתב בעקבותיו
בעיתונים איכותיים.

מהם מאגרים ציבוריים?

World Health Organization

International Clinical Trials Registry Platform (ICTRP)

Primary Registries

ואת מי לא נמצא כאן?

administration. Primary Registries meet the requirements of the ICMJE.

The registries that currently meet these criteria are:

Australian New Zealand Clinical Trials Registry (ANZCTR)	Profile	Website
Brazilian Clinical Trials Registry (ReBec)	Profile	Website
Chinese Clinical Trial Registry (ChiCTR)	Profile	Website
Clinical Research Information Service (CRIS), Republic of Korea	Profile	Website
Clinical Trials Registry - India (CTRI)	Profile	Website
Cuban Public Registry of Clinical Trials (RPCEC)	Profile	Website
EU Clinical Trials Register (EU-CTR)	Profile	Website
German Clinical Trials Register (DRKS)	Profile	Website
Iranian Registry of Clinical Trials (IRCT)	Profile	Website
ISRCTN	Profile	Website
Japan Primary Registries Network (JPRN)	Profile	Website (in Japanese)
Thai Clinical Trials Registry (TCTR)	Profile	Website
The Netherlands National Trial Register (NTR)	Profile	Website
Pan African Clinical Trial Registry (PACTR)	Profile	Website
Peruvian Clinical Trial Registry (REPEC)	Profile	Website
Sri Lanka Clinical Trials Registry (SLCTR)	Profile	Website

Network members:
UMIN CTR Website
JapicCTI Website
JMACCT CTR Website

<http://www.who.int/ictRP/network/primary/en/>

זאת אף זאת

לא רק שאם אנחנו לא רושמים מחקר במאגר בינלאומי
אנחנו פוגעים בסיכויי להתפרסם היטב,
אלא שבהחלטת משרד הבריאות שלא לחייב כמקודם רישום
ב-NIH אלא דווקא באתר הישראלי, הוא שומט את הקרקע
תחת הצהרת היותנו חלק מקהיליית המדע והמחקר
הבינלאומית.

ומי כאן כדי לעזור כשיש בעיה? – אנחנו!

מה אנחנו יכולים לעשות בתחום? –

- לעורר מודעות לחשיבות נושא השקיפות במחקר, וכחלק ממנה הרישום במאגרים ציבוריים, ולא רק כדי לצאת ידי חובה.
- לעורר מודעות לצורך לא לוותר על רישום בינלאומי, למרות הטרחה, כדי להבטיח פרסום נאות [פרסום זה הרי כבר בתחומנו ...]. לפעול למען זה בתחומי הארגון שלנו.
- לקחת אחריות בפועל על הרישום, היכן שצריך אדמיניסטרטור ארגוני (למשל NIH)

סיכום

במה תורמת הספרייה הרפואית לקידום מחקר

סיכום

- את המיומנויות שלנו בחיפוש, איסוף, סידור ומיון אפשר בקלות להפעיל גם לגבי נתונים למחקר.
- אנחנו יכולים לקדם לימוד שיעזור לחוקרים (GCP, כתיבה אקדמית, מתודולוגיה, סטטיסטיקה)
- אנחנו יכולים לספק מידע שיעזור לאישור מחקרים (ל-IRB)
- אנחנו יכולים לעזור בבקשות למענקים
- אנחנו יכולים להיות אמונים על עדכון קהילת המחקר המקומית בחידושים מהותיים, טכנולוגים ורגולטוריים בתחום המחקר, רישומו ופרסומו, ועל חיבור טוב יותר שלה אל קהילת המחקר הבינלאומית.

סיכום

בקיצור –

אנחנו יכולים להיות "אימפריאליסטים",
ולאמץ/לספח אל חיקנו סוגיות שונות בגזרת המחקר (מטא-מחקר),
לקחת עליהן אבהות.

בכך נבסס את עצמנו כמוקד של מידע וידע בתחום קידום המחקר,
כמקום אליו יש לעלות לרגל כדי להתחיל, להמשיך ולסיים מחקר
(ולא רק מכיוון סקירת הספרות...)

תודה רבה!