



الف - اطلاعات کلی برنامه های ثبت بیماری و پیامدهای سلامت

راه اندازی سامانه ثبت و پیگیری بیماران مبتلا به پرفشاری خون در شهر اصفهان با هدف یکپارچه سازی داده ها	نام برنامه ثبت:
علیرضا خسروی فارسانی	نام مجری برنامه ثبت:
دانشگاه علوم پزشکی اصفهان	نام دانشگاه متولی ثبت (مجری اصلی):
IR.ARI.MUI.REC.1402.310	کد اخلاق برنامه ثبت:
۱۴۰۳/۰۲/۰۲	تاریخ شروع برنامه ثبت:
۳۶ ماه	طول مدت اجرای برنامه ثبت:
۱۴۰۶/۲/۲	تاریخ پایان برنامه ثبت
-	دانشگاه های همکار برنامه ثبت
درون دانشگاهی / ۱۰۰ درصد از اطلاعات بیماران در سال ۱۴۰۴ و ۱۰ درصد از اطلاعات بیماران در سال های قبلی ورود اطلاعات شده اند.	میزان پیشرفت برنامه ثبت
۴۶ پرسشنامه مراجعه اول و ۳۸۵ پرسشنامه پیگیری	تعداد موارد ثبت شده در پایگاه داده ثبت
۰	تعداد مقالات منتشر شده مبتنی بر پایگاه داده ثبت
سه پایان نامه دوره MPH و یک پایان نامه دوره کارشناسی ارشد	تعداد پروژه های تحقیقاتی / پایان نامه در حال اجرا متکی بر داده ثبت:
۰	تعداد اقدامات انجام شده بر اساس داده ثبت در زمینه خدمات بهداشتی - درمانی و سیاستگذاری
دستگاه های بهداشت و درمان (دایره بهداشت، مراکز بهداشتی - درمانی، بیمارستان های دانشگاهی و کلینیک های تخصصی) تیم تحقیقاتی پرفشاری خون دانشگاه علوم پزشکی اصفهان (شامل پزشکان، اپیدمیولوژیست ها و متخصصان آمار) برای طراحی پروتکل ثبت، ارزیابی کیفیت داده، تحلیل عوامل خطر محیطی و اجتماعی، و پشتیبانی از تصمیم گیری مبتنی بر شواهد (EBM)	انواع بهره برداران بالفعل داده های ثبت در حوزه فناوری و خدمات سلامت

ب- اطلاعات تفصیلی از برنامه ثبت بیماری و پیامد سلامت دانشگاه

<p>هدف از برنامه ثبت (حداکثر ۵۰ کلمه):</p>	<p>در این پروژه قصد داریم که با راه اندازی سامانه‌ای برخط، بر اساس پرسشنامه‌ای استاندارد جهت ثبت دائمی اطلاعات بیماران مبتلا به پرفشاری خون، زمینه‌ی پیگیری آسان و موثر تر، رسیدن به سطح کنترل بهتر و تهیه‌ی منبع اطلاعات جامع برای نوشتن گایدلاین‌ها و انجام تحقیقات علمی را فراهم کنیم.</p>
<p>مصوبه شورای پژوهشی دانشگاه در برنامه ثبت (بارگذاری مستند)</p>	<p>در صفحه اصلی وبسایت (ثبت‌های در حال اجرا) بارگذاری شده است</p>
<p>مصوبه کمیته اخلاق برنامه ثبت (بارگذاری مستند)</p>	<p>در صفحه اصلی وبسایت (ثبت‌های در حال اجرا) بارگذاری شده است</p>
<p>مجوز کمیته اخلاق دانشگاه برای به اشتراک گذاری داده با سایر دانشگاه‌ها (بارگذاری مستند)</p>	<p>-</p>
<p>تفاهم نامه همکاری برنامه ثبت (بارگذاری مستند، در صورت وجود)</p>	<p>-</p>
<p>جمعیت مورد مطالعه (حداکثر ۵۰ کلمه)</p>	<p>بیماران مبتلا به پرفشاری خون</p>
<p>روش جمع آوری داده (حداکثر ۵۰ کلمه)</p>	<p>پرسشنامه</p>
<p>خلاصه‌ای از گزارش کنترل کیفی داده‌ها:</p>	<p>به صورت ماهانه داده‌ها از نظر تعداد ثبت انجام شده، تعداد سوالات بدون پاسخ، عدم تطابق پاسخ به سوالات، تکمیل فرم‌های مربوط به پزشکان و داروها بررسی و خطاهای شناسایی شده به کارشناس مربوطه اعلام می‌گردد و ظرف یک هفته مجدداً انجام اصلاحات چک می‌شود.</p>
<p>نحوه انتشار نتایج برنامه ثبت (از جمله مقالات، گزارش‌ها، خلاصه‌های سیاستی):</p>	<p></p>
<p>پروتکل به اشتراک گذاری داده ثبت با کاربران احتمالی (بارگذاری مستند):</p>	<p>پژوهشکده قلب و عروق اصفهان به عنوان یکی از منابع عظیم داده‌های ارزشمند علمی در حوزه سلامت و قلب و عروق در ضمن داشتن نقش پررنگ در تولید شواهد علمی، متعهد به حفظ امنیت و محرمانگی داده‌ها می‌باشد. لذا جهت سهولت دسترسی محققین به این داده‌ها از سال.... تاکنون اقدام به راه اندازی محیطی مجازی به نام SRE نموده است.</p>

به این ترتیب در صورتیکه محقق قصد پژوهش بر روی داده های "سامانه ثبت و پیگیری بیماران مبتلا به پرفشاری خون در شهر اصفهان" را داشته باشد، پس از ثبت پروپوزال در سامانه پژوهشیار و دریافت کد اخلاق به واحد IT پژوهشکده معرفی می گردد. این واحد پس از تکمیل فرم تفاهم نامه اختصاص اکانت SRE که به پیوست می باشد، با در اختیار قرار دادن نام کاربری و گذرواژه اختصاصی برای ایشان طی مدت زمان معین امکان دسترسی محقق به داده ها را فراهم می کند. لازم به ذکر است که جهت تأمین امنیت داده ها پس از ورود محقق به این سامانه، به جز محیط در نظر گرفته شده برای وی که حاوی داده های مورد نیاز و نرم افزارهای ضروری جهت استفاده وی می باشد به هیچ برنامه، فایل و محیط دیگری دسترسی نخواهد داشت.