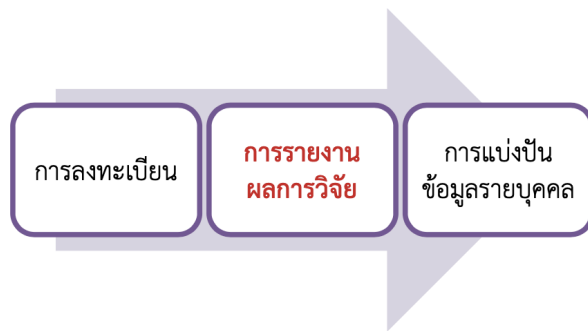


ขั้นตอนที่นำไปสู่ความโปร่งใสของงานวิจัยแบบทดลองทางคลินิก



ความสัมพันธ์ของคุณค่าของ ICTRP และขั้นตอนของงานวิจัยทางคลินิก

คุณค่าของ ICTRP	ขั้นตอนของงานวิจัยทางคลินิก
1. แสดงช่องว่างที่เป็นโอกาสให้เกิดงานวิจัย 2. พัฒนาการออกแบบ การดำเนินงานและการรายงานผลของการวิจัยแบบทดลอง 3. ทำให้เป็นไปตามข้อกำหนดทางจริยธรรมการวิจัย 4. ทำให้มั่นใจว่ามีการตรวจสอบได้มากขึ้น 5. ป้องกันงานวิจัยที่ซ้ำซ้อนโดยไม่จำเป็นและส่งเสริมงานวิจัยที่จำเป็นที่ต้องทำซ้ำ 6. เพิ่มความไว้วางใจจากสาธารณะ 7. ช่วยสร้างโครงสร้างพื้นฐานและสมรรถภาพทางการวิจัย 8. เพิ่มความโปร่งใส 9. ป้องกันอคติที่เกิดจากการเลือกตีพิมพ์	1. การค้นพบและการพัฒนา งานวิจัยทางวิทยาศาสตร์ 2. ขั้นตอนก่อนงานวิจัยทางคลินิก: การออกแบบโครงการวิจัย 3. การพิจารณาจริยธรรมการวิจัย 4. การอนุมัติโครงการวิจัย 5. การลงทะเบียน 6. การเชิญอาสาสมัครเข้าร่วมโครงการวิจัย 7. การค้นคว้าวิจัยทางคลินิก 8. การเปิดเผยผลการวิจัย 9. การตีพิมพ์

เว็บไซต์

<http://www.who.int/ictrp>

The image displays five screenshots of the WHO International Clinical Trials Registry Platform (ICTRP) website in different languages: English, French, Chinese, Arabic, and Russian. Each screenshot shows the header with navigation links, the title 'International Clinical Trials Registry Platform (ICTRP)', a welcome message, and the mission statement: 'The mission of the WHO International Clinical Trials Registry Platform is to ensure that a complete view of research is accessible to all those involved in health care decision making.' The language labels at the bottom of each screenshot are: English (ภาษาอังกฤษ), French (ภาษาฝรั่งเศส), Chinese (ภาษาจีน), Arabic (العربية), and Russian (русский).



แพลตฟอร์มแหล่งทะเบียนงานวิจัย แบบทดลองทางคลินิกนานาชาติ



“...การลงทะเบียนงานวิจัยแบบทดลองทางคลินิกเป็นการแสดงความรับผิดชอบทั้งทางวิทยาศาสตร์และทางจริยธรรม...”

ช่องทางการสืบค้น

<http://apps.who.int/trialsearch>

อีเมล

ictripinfo@who.int

1. มีแหล่งทะเบียนของชาติ (ที่มีระเบียบด้านการพิจารณาจริยธรรม การวิจัยและการวิจัยแบบทดลองทางคลินิก)
2. ส่งแบบฟอร์มด้านโปรไฟล์ และด้านเทคโนโลยีสารสนเทศไปที่ 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)