



فرم اطلاعات تفصیلی برنامه ثبت ثبت و پیگیری موارد رتینوپاتی نوزادان نارس (ROP) در شیراز

هدف از برنامه ثبت:

پایش، ثبت و پیگیری ساختارمند موارد رتینوپاتی نوزادان نارس (ROP) به منظور بهبود غربالگری، درمان به موقع و کاهش عوارض بینایی با ایجاد یک سامانه الکترونیک یکپارچه در مراکز درمانی شیراز.

جمعیت مورد مطالعه:

نوزادان نارس متولد از سال ۱۳۹۹ به بعد در شیراز که وزن تولد کمتر از ۲۰۰۰ گرم یا سن بارداری زیر ۳۴ هفته دارند یا دارای شرایط پرخطر دیگر مطابق دستورالعمل کشوری ROP هستند.

روش جمع آوری داده:

جمع آوری داده‌ها از پرونده‌های پزشکی بیمارستان‌های دارای NICU و مرکز غربالگری پوستچی توسط پرسنل آموزش دیده و ثبت در سامانه رجیستری بر اساس فرم استاندارد طراحی شده با تأیید متخصصان.

روش انتشار نتایج:

انتشار نتایج به صورت مقالات علمی، گزارش‌های آماری دوره‌ای به وزارت بهداشت و ارائه یافته‌ها در همایش‌های علمی ملی و بین‌المللی. داده‌ها به صورت ناشناس و با مجوز اخلاقی در اختیار پژوهشگران قرار خواهد گرفت.

شرایط همکاری با برنامه ثبت:

مراکز درمانی دارای NICU یا غربالگری ROP می‌توانند پس از هماهنگی با تیم تحقیق، دسترسی سطح‌بندی‌شده به سامانه داشته باشند. همکاری منوط به رعایت اصول اخلاق پژوهش، ثبت دقیق داده‌ها و آموزش کاربران خواهد بود.

آدرس سامانه نرم افزار ثبت اطلاعات و داده های نظام سلامت:

[/https://boghrat.com](https://boghrat.com)