

بسمه تعالی

فرم تنظیم RFP

طرح های پژوهشی موسسه ملی تحقیقات سلامت جمهوری اسلامی ایران

لطفا فرم زیر را برای هر طرح بطور جداگانه تکمیل نمایید و به همراه نامه رسمی با ذکر منبع و نحوه تامین مالی آن به معاونت پژوهشی موسسه ملی ارسال نمایید.

موضوع	توضیح
نام سازمان/واحد سفارش دهنده	دفتر ارزیابی فناوری، تدوین استاندارد و تعرفه سلامت - معاونت درمان وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
نام، تلفن و ایمیل فرد مسئول در سازمان/واحد سفارش دهنده	دفتر ارزیابی فناوری، تدوین استاندارد و تعرفه سلامت ۰۲۱۸۱۴۵۴۶۷۷
عنوان طرح	ارزیابی فناوری سلامت اسپری دهانی مومتازون/فورموترو (Zenhale) در مقایسه با اسپری دهانی بودزوناید/فورموترو (Symbicort) در بیماران مبتلا به آسم در ایران
معرفی موضوع و اهمیت آن	<p>آسم بیماری التهابی مزمن و برگشت پذیر راه هوایی است و علائم بالینی آن خس خس، تنگی تنفس، درد و سختی قفسه سینه، سرفه، انسداد وسیع راه هوایی، خستگی زودرس و کاهش توانایی انجام فعالیت روزانه میباشد. آسم از شایعترین اختلالات تنفسی است. اگر چه در سالهای اخیر شیوع آن دارای شیب ملایمی می باشد ولی در ۱۲ سال اخیر شیوع، شدت و مدت بستری شدن بیماران مبتلا به آسم در بیمارستان افزایشی را نشان می دهد. بر اساس گزارش سازمان بهداشت جهانی تا سال ۲۰۰۴ سیصد میلیون نفر به آسم مبتلا بودند که این تعداد تا سال ۲۰۲۴ به صد میلیون نفر خواهد رسید. شیوع آسم در ایران، از میزان میانگین جهانی آن بالاتر می باشد (۱).</p> <p>داروهای مورد استفاده در کنترل آسم به دو دسته کلی تقسیم می گردند: (*) داروهای با تاثیر سریع جهت برطرف نمودن علائم بیماری، (*) داروهای کنترل کننده بیماری در دراز مدت (۲).</p> <p>با توجه به عوارض دوز مصرف بالای روزانه داروهای با تاثیر سریع در بیماران مصرف کننده، معمولا برای بیماران دچار آسم مداوم داروهای خط اول بصورت ترکیبی همراه با داروهای کنترل کننده در دوز متد مصرف می گردد.</p> <p>یکی از این ترکیبات، ترکیب مومتازون/فورموترو^۱ می باشد که این مطالعه بر آن است که در جمعیت بیماران دچار آسم مداوم، اثرات این ترکیب را در مقایسه با جایگزین موجود آن یعنی بودزوناید/فورموترو^۲ در اهداف ذکر شده در ذیل بسنجد.</p> <p>منابع:</p> <ol style="list-style-type: none">1) http://hrjbaq.ir/article-1-39-fa.pdf2) http://www.razijournal.com/File.aspx?id=3299&n=3299.pdf
اهداف مورد نظر طرح	<p>اهداف کلی: سنجش ایمنی، اثربخشی، ارزیابی اقتصادی و ارزیابی تاثیر بودجه اسپری دهانی مومتازون/فورموترو (Zenhale) در مقایسه با اسپری دهانی بودزوناید/فورموترو (Symbicort) در بیماران مبتلا به آسم در ایران</p> <p>اهداف اختصاصی:</p> <p>(۱) سنجش ایمنی اسپری دهانی مومتازون/فورموترو (Zenhale) در مقایسه با اسپری دهانی بودزوناید/فورموترو (Symbicort) در بیماران مبتلا به آسم در ایران</p>

¹ Mometasone + Formoterol

² Budesonide + Formoterol

<p>۲) سنجش اثربخشی اسپری دهانی مومتازون/فورموترون (Zenhale) در مقایسه با اسپری دهانی بودزوناید/فورموترون (Symbicort) در بیماران مبتلا به آسم در ایران</p> <p>۳) ارزیابی اقتصادی و ارزیابی تاثیر بودجه مومتازون/فورموترون (Zenhale) در مقایسه با اسپری دهانی بودزوناید/فورموترون (Symbicort) در بیماران مبتلا به آسم در ایران</p>	
<p>خروجی این طرح پژوهشی به صورت یک گزارش طرح تحقیقاتی خواهد بود که در آن ارزیابی فناوری سلامت اسپری دهانی مومتازون/فورموترون (Zenhale) در مقایسه با اسپری دهانی بودزوناید/فورموترون (Symbicort) در بیماران مبتلا به آسم ارائه خواهد گردید.</p>	<p>خروجی های مورد انتظار طرح</p>
<ol style="list-style-type: none"> ۱. انجام فعالیتهای علمی مرتبط با موضوع و پذیرش مسئولیت کمی و کیفی و انجام بموقع پژوهش. ۲. بررسی و تحقیقات کافی در چارچوب اصول و موازین علمی و رعایت اصول تحقیقاتی در انجام موضوع پژوهش. ۳. استفاده از ظرفیتهای علمی کشور و هماهنگی و تعامل با ادارات کل مربوطه در وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی. ۴. برگزاری جلسات کارشناسی منظم با هدف تهیه و تدوین ابزار مطالعه، طراحی مطالعه و استفاده از نتایج مطالعات مرتبط انجام شده. ۵. طراحی مطالعه و مصاحبه با افراد مطلع. ۶. ارائه گزارش مطابق با چهارچوب گزارش دهی موسسه ملی تحقیقات سلامت. 	<p>انتظارات از مجری در حین اجرای طرح (مانند روش کار و ...)</p>
<p>از مجریان طرح انتظار می رود تا در زمان اتمام طرح گزارش مسووت و مرتب برای سازمان تهیه شود.</p>	<p>انتظارات از مجری پس از اتمام طرح (مانند اقدامات کاربست نتایج، ملاحظات اخلاقی و قانونی و ...)</p>
<p>با توجه به اهداف طرح و خروجی های آن برای اجرای طرح، انتظارات می رود تا مجریان طرح در رشته های مرتبط تحصیل کرده و دارای سابقه کافی در حیطه اقتصاد سلامت و اقتصاد دارو باشند (ضمنا بایستی متخصص بالینی ریه یا قلب در تیم پژوهش حضور داشته باشد).</p>	<p>ویژگی های انتخاب طرح دهندگان</p>
<p>حداکثر ۶ ماه بعد از تصویب پروپوزال</p>	<p>مدت زمان اجرای طرح</p>
<p>سقف بودجه ۳۰ میلیون تومان خواهد بود. (با توجه به اضافه شدن ارزیابی تاثیر بودجه).</p>	<p>سقف بودجه طرح</p>
<p>—</p>	<p>سایر توضیحات</p>

*فرآیند بررسی، تصویب، عقد قرارداد و نظارت کیفی طرح های پژوهشی، بر اساس فرآیندهای تعریف شده در موسسه ملی تحقیقات سلامت انجام می پذیرد.