



بخشی از ترجمه مقاله

عنوان فارسی مقاله :

پرونده سلامت الکترونیک خود را به بهشت نبرید، آن را به علم اهدا کنید:
خط مشی های حقوقی و تحقیقاتی برای پرونده سلامت الکترونیک پس از مرگ

عنوان انگلیسی مقاله :

Don't take your EHR to heaven, donate it to science:
legal and research policies for EHR post mortem



توجه !

این فایل تنها قسمتی از ترجمه میباشد. برای تهیه مقاله ترجمه شده کامل با فرمت ورد (قابل ویرایش) همراه با نسخه انگلیسی مقاله، [اینجا](#) کلیک نمایید.



بخشی از ترجمه مقاله

CONCLUSION

We believe that the dsIDR as a research piloting platform that does not require IRB review has significant value and the number of deceased patients is guaranteed to grow. Having an explicit approach that is transparent to research participants is

an ethical imperative. Whereas for living subjects the society has ‘defaulted’ to a position of tight control of EHR data, even when evidence of harm from research using EHR data is scant, this is not completely true for deceased patient data. The HIPAA decedent clause represents a powerful and underused research option that simplifies ethical review and increases research access to EHR data. Deceased status simplifies some of the ethical and privacy concerns, especially the ability to federate and integrate data from multiple sources. Creation of a formal informatics infrastructure for decedents’ EHR data (based either on existing regulations or explicit consent) extends the portfolio of directly accessible tools available to clinical researchers and also contributes to the debate about privacy protection versus research benefits of IDRs, in general, and IRB review procedures of IDR-based research.

نتیجه گیری

ما بر این باوریم که dsIDR به عنوان یک پلتفرم تحقیقاتی که نیازمند کسب تاییدیه هیئت بازنگری سازمانی نیست، ارزش قابل توجهی دارد. داشتن یک رویکرد صریح که برای شرکت کننده های تحقیق شفاف است، دارای ضرورت اخلاقی می باشد. اگرچه برای بیماران زنده، جامعه ملزم به کنترل دقیق داده های پرونده های سلامت الکترونیک است، حتی زمانی که شواهد مربوط به آسیب از طرف تحقیقات استفاده کننده از داده های EHR ناچیز باشد، این امر برای داده های بیمار متوفی کاملاً صدق نمی کند. بند متوفی HIPAA بیانگر یگ گزینه تحقیقاتی قوی می باشد که موجب تسهیل بازنگری اخلاقی و افزایش دسترسی تحقیقاتی به داده های پرونده سلامت الکترونیک می شود. وضعیت متوفی موجب تسهیل برخی از نگرانی های اخلاقی و حریم خصوصی، به ویژه توانایی آزاد سازی و ترکیب داده ها از منابع متعدد می شود. ایجاد یک زیر ساخت انفورماتیک رسمی برای داده های پرونده سلامت الکترونیک متوفی (بر اساس مقررات موجودات یا رضایت صریح) موجب توسعه ابزار های قابل دسترس مستقیم برای محققان بالینی شده و به تقویت بحث ها در مورد حفاظت از حریم خصوصی در برابر مزیت های تحقیقاتی dsIDR و روش های بازنگری هیئت بازنگری سازمانی در تحقیقات مبتنی بر IDR کمک می کند.

توجه !

این فایل تنها قسمتی از ترجمه میباشد. برای تهیه مقاله ترجمه شده کامل با فرمت ورد (قابل ویرایش) همراه با نسخه انگلیسی مقاله، [اینجا](#) کلیک نمایید.

برای جستجوی جدیدترین مقالات ترجمه شده، [اینجا](#) کلیک نمایید.

