|  |  |
| --- | --- |
| ICS | 01.040.11 |
| CCS | C 00 |

|  |
| --- |
| 32 |

江苏省地方标准

DB 32/T XXXX—XXXX

药品临床综合评价项目质量控制规范

Specification for quality control of clinical comprehensive evaluation projects of drug

XXXX - XX - XX发布

XXXX - XX - XX实施

江苏省市场监督管理局  发布

目次

[前言 II](#_Toc180486998)

[1 范围 1](#_Toc180486999)

[2 规范性引用文件 1](#_Toc180487000)

[3 术语和定义 1](#_Toc180487001)

[4 组织管理 1](#_Toc180487002)

[4.1 质量控制组织架构 1](#_Toc180487003)

[4.2 质量控制组织职责 2](#_Toc180487004)

[5 质量控制内容 2](#_Toc180487005)

[5.1 评价过程质量控制 2](#_Toc180487006)

[5.2 技术方法质量控制 4](#_Toc180487007)

[5.3 评价报告质量控制 5](#_Toc180487008)

[6 质量控制要求 6](#_Toc180487009)

[6.1 内部质量控制 6](#_Toc180487010)

[6.2 外部质量控制 6](#_Toc180487011)

[7 质量控制结果 6](#_Toc180487012)

[7.1 质量评级 6](#_Toc180487013)

[7.2 转化应用建议 6](#_Toc180487014)

[附录A（资料性） 药品临床综合评价项目评估报告（模板） 7](#_Toc180487015)

[附录B（资料性） 药品临床综合评价项目质量评价表 10](#_Toc180487016)

[附录C（资料性） 常见文献资料的质量评价工具 13](#_Toc180487017)

[附录D（资料性） 利益冲突声明表 14](#_Toc180487018)

[附录E（资料性） 常见临床研究报告规范 15](#_Toc180487019)

[附录F（资料性） 需备案保存的文件 16](#_Toc180487020)

[参考文献 17](#_Toc180487021)

1. 前言

本文件按照GB/T 1.1—2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别这些专利的责任。

本文件由江苏省卫生健康委员会提出并组织实施。

本文件由江苏省卫生健康标准化技术委员会归口。

本文件起草单位：苏州大学附属第一医院、中国药科大学、北京大学第三医院、四川大学华西第二医院、江苏省人民医院、东南大学附属中大医院、南京鼓楼医院。

本文件主要起草人：缪丽燕、马爱霞、张晶晶、朱建国、李洪超、周吉芳、翟所迪、张伶俐、王永庆、邵华、李俐、杭永付、李悦、吴紫阳。

药品临床综合评价项目质量控制规范

* 1. 范围

本文件规定了药品临床综合评价项目质量控制的组织管理体系、质量控制内容、方法和结果等方面的要求。

本文件适用于省级卫生健康行政部门主导开展的药品临床综合评价项目，其他药品临床综合评价项目可参照执行。

* 1. 规范性引用文件

本文件没有规范性引用文件。

* 1. 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

药品临床综合评价 clinical comprehensive evaluation of drug

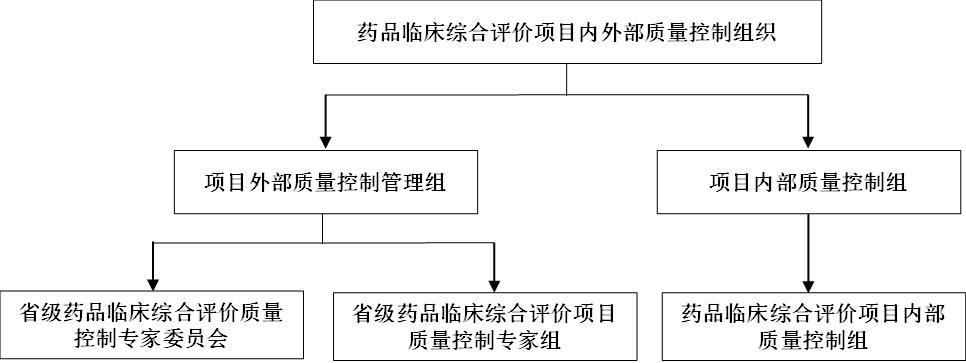
评价主体选择适宜的评估理论框架、方法和工具，收集分析医疗机构药品使用与供应等相关环节的数据及信息，从而评估临床疗效和药品政策实际执行效果的一种多维度、多层次证据的综合评判。

* 1. 组织管理
     1. 质量控制组织架构

药品临床综合评价项目应接受省级项目外部质量控制管理组（以下简称“省级质控组”）与项目内部质量控制组（以下简称“内部质控组”）共同管理。质量控制组织架构图见图1。

省级质控组由省级药品临床综合评价质量控制专家委员会（以下简称“省质控委员会”）和省级药品临床综合评价项目质量控制专家组（以下简称“省质控专家组”）组成。

药品临床综合评价项目组应设立专门的内部质控组。



1. 药品临床综合评价项目质量控制组织架构图
   * 1. 质量控制组织职责
        1. 省质控委员会

全面负责药品临床综合评价项目的质量控制管理工作。

负责制定药品临床综合评价项目质量控制的相关制度、流程与规范，起草药品临床综合评价质量相关标准。

承担药品临床综合评价项目评价过程、技术方法、评价报告等全方位的质量监督工作。

负责定期组织开展相关培训，培养药品临床综合评价质量控制专业人才。

宜在药品临床综合评价项目主题遴选阶段，设立相应的省质控专家组，负责具体执行药品临床综合评价项目的质量控制活动。

* + - 1. 省质控专家组

应对所负责项目的评价过程、技术方法、评价报告等进行全方位质量控制。

负责指导并督促内部质控组规范开展内部质量控制。

定期向省质控委员会汇报所负责项目的外部质量控制情况。

* + - 1. 内部质控组

应制定项目内部质量控制计划。

应督促项目组按计划、高质量的完成评价工作。

应定期开展项目质量自我评估，总结分析工作进度、存在问题、改进措施、工作成果等，形成项目阶段性质量评价报告，提交省级质控组审核，并根据审核反馈意见督促项目组落实整改。

* 1. 质量控制内容
     1. 评价过程质量控制
        1. 主题遴选阶段

省级质控组负责审查药品临床综合评价项目的主题遴选程序合规性，包括：

1. 评价主题应通过专家论证会的方式确定；
2. 论证专家应由临床医学、药学、循证医学、流行病与卫生统计学、管理学、医学伦理学等多学科人员组成，必要时邀请企业代表、患者及家属参与；
3. 专家论证会应围绕评价项目的科学规范性、必要迫切性及可行性等多方面进行论证；
4. 主题遴选相关会议文档资料应保存完整，包括会议通知、签到表、会议记录、论证决议等。
   * + 1. 项目委托阶段

省级质控组应审查项目评价机构的资质与能力，包括：

1. 应具有独立民事行为能力；
2. 应具备良好征信状况；
3. 应具备开展药品临床综合评价项目的专业能力和工作基础；
4. 应能给予项目组人力、物力等方面的支持。

省级质控组应审查项目负责人的资质与能力，包括：

1. 应取得医学或药学等相关专业高级职称；
2. 应具有国家或省级组织的药品临床综合评价相关培训经历且具备3年及以上的药物评价工作经验；
3. 基于多中心真实世界数据的药品临床综合评价项目负责人应具备5年及以上药物评价工作经验，并具有组织多中心研究的影响力。

省级质控组应审查项目团队成员的资质与能力，包括：

1. 项目团队组成应能满足评价项目开展所需要的多学科专业人员，如临床医学、药学、循证医学、流行病与卫生统计学、管理学、医学伦理学等；
2. 项目团队成员应具备独立或协作开展药品临床综合评价项目的经验与专业能力。

省级质控组应审查内部质控组成员的资质与能力，包括：

1. 应取得中级及以上专业技术职称；
2. 应具有国家或省级组织的药品临床综合评价质量控制相关培训经历，具备1年及以上的药物评价工作经验。

省级质控组应对项目委托合同进行审查，包括：

1. 项目委托方应与评价机构签署项目委托合同；
2. 项目委托合同内容应包括研究期限、拨款经费、经费使用预算、项目初步方案、项目计划进度与阶段目标、预期成果与转化等。
   * + 1. 项目实施阶段

省质控专家组应对项目实施方案论证会、项目实施方案修改、项目中期报告会及项目结题报告会等相关资料进行质量控制，并定期向省质控委员会汇报外部质量控制情况；内部质控组应对项目实施全过程进行内部质量控制，并形成项目阶段性质量评价报告，提交省级质控组审核。

项目内外部质量控制组织应审查项目实施方案论证会的合规性，包括：

1. 项目应在正式启动前制定项目实施方案；
2. 应召开项目实施方案论证会，针对评价项目的目标人群、评价维度、对照药品、评价指标、评价方法等进行重点论证，同时关注医学伦理学相关问题，提出修改建议；
3. 项目实施方案论证会专家应包括能满足项目论证所需要的多学科专业人员，如临床医学、药学、循证医学、流行病与卫生统计学、管理学、医学伦理学等；
4. 项目实施方案论证会的相关会议文档资料应保存完整，包括会议通知、签到表、会议记录、论证结论等；
5. 项目组应根据论证专家意见修改完善项目实施方案，并进一步提交论证专家审核；
6. 项目组应严格按照项目实施方案开展药品临床综合评价工作。

项目内外部质量控制组织应审查项目实施方案修改的合规性，包括：

1. 项目组在项目实施过程中若需要对项目实施方案进行修改，应及时上报省质控委员会，由省质控委员会根据项目实施方案修改程度确定项目后续的执行流程；
2. 项目组应严格按照省质控委员会确认的修改流程执行，修改过程应有相应的书面记录，包括但不限于修改日期、修改理由、修改内容、专家论证结果。

项目内外部质量控制组织应审查项目中期报告会的合规性，包括：

1. 应召开项目中期报告会，对项目进展、实施情况、存在问题等内容进行讨论；
2. 项目中期报告会专家应包括能满足项目中期评审所需要的多学科专业人员，如临床医学、药学、循证医学、流行病与卫生统计学、管理学、医学伦理学等；
3. 项目中期报告会相关会议文档资料应保存完整，包括会议通知、签到表、会议记录、评审结论等；
4. 项目组应及时对项目中期报告会中专家提出的问题与不足进行改进，并对专家建议进行反馈。

项目内外部质量控制组织应审查项目结题报告会的合规性，包括：

1. 项目组应按要求在项目结题报告会召开前提交项目评估报告（参见附录A）及项目质量评价表（参见附录B）；
2. 项目结题报告会专家应是独立的外部专家，应能满足项目结题评审的需求，专业可包括临床医学、药学、循证医学、流行病与卫生统计学、管理学、医学伦理学等；
3. 项目结题报告会应对项目实施情况、项目评估报告、项目质量评价表及存在问题等内容进行讨论；
4. 项目结题报告会的相关会议文档资料应保存完整，包括会议通知、签到表、会议记录、结题结论等；
5. 项目组应根据专家建议及时修改，省质控专家组应对修改后的项目评估报告及项目质量评价表进行审查。
   * 1. 技术方法质量控制
        1. 评价维度选择

项目内外部质量控制组织应对评价维度的科学性和合理性进行审查。

应基于评价目的，选择合适的评价维度，包括安全性、有效性、经济性、创新性、适宜性、可及性等。

评价维度的确定应经过专家论证。

* + - 1. 评价指标选择

项目内外部质量控制组织应对评价指标选择的合理性进行审查。

应基于拟解决的临床问题选择合适的评价指标。

评价指标应优先选择终点结局指标，若可获取终点结局指标而未选择时应说明理由。

* + - 1. 评价方法选择

项目内外部质量控制组织应对评价方法选择的合理性进行审查。

应基于拟解决的临床问题重要性、可获取的研究资源、研究任务紧迫性、评价维度等因素，选择合适的评价方法，并需说明选择理由。

评价方法包括文献研究、原始研究、药物经济学研究等，应根据所选的评价方法，按照相应的技术指南规范开展。

* + - 1. 技术规范
         1. 文献研究

文献获取

应按照《Cochrane干预措施系统评价手册》规范开展文献检索，确保获取文献的全面性和准确性。

文献质量评价

合理选择国内外较为成熟的质量评价工具评价文献质量，并将结果体现在项目评估报告中。常见文献资料的质量评价工具参见附录C。

数据整合

应按照《Cochrane干预措施系统评价手册》规范开展数据的提取、分析与整合，确保数据整合结果的真实、科学与准确。

证据应用

高质量且外推性较强的证据可应用到各个维度的评价中，不应将偏倚较大、混杂因素控制不佳的证据进行应用。

* + - * 1. 原始研究

伦理审查

开展原始研究前应进行伦理审查，经批准后方可实施。

数据管理

应参照真实世界研究的相关指南对试验分组的科学性、样本量计算及数据的收集、处理、统计分析等环节进行质量控制。重点核查评价项目在保证数据的可追溯性、完整性、一致性及准确性等方面所采取的措施；核查患者隐私保护等内容，项目组应制定保密措施及数据安全措施。

统计分析

应对统计方法的科学性、统计模型的合理性以及统计分析实施过程进行质量控制。样本量估计、数据分析方法、统计检验、数据离群和缺失处理等内容应在项目评估报告中清晰阐述。

偏倚与混杂因素的控制

应重点核查偏倚与混杂因素的识别、控制方法及实施过程的科学性。选择合适的方法对真实世界研究的偏倚及混杂因素进行识别与控制，相关内容应在项目评估报告中清晰阐述。

证据应用

高质量且外推性较强的证据可应用到各个维度的评价中，不应将偏倚较大、混杂因素控制不佳的真实世界研究证据进行应用。

* + - * 1. 药物经济学研究

药物经济学评价的研究设计类型、模型假设、健康产出指标（效果、效用、效益）、成本指标的选择与测量，应符合国内外有关药物经济学研究方法或相关疾病和人群的药品临床综合评价技术指南等要求。

* + 1. 评价报告质量控制

项目内外部质量控制组织应对项目评估报告的完整性和规范性进行审查，包括：

1. 基本信息应包含完整的全文摘要，并对项目的潜在利益冲突、资金/资助来源、委托情况、人员分工及职责、实施时间、外部评审情况等进行说明。利益冲突声明表参见附录D；
2. 研究背景与目的应清晰阐述疾病概况、评价的干预措施、开展本次项目评价的目的及拟解决的临床或政策问题、评价维度等内容；
3. 评价内容应清晰阐明各评价维度的评价指标和评价方法，参照相应的报告规范进行报告，并提供检查清单，常见临床研究报告规范参见附件E；
4. 评价结果应参照所选择评价方法的报告规范清晰阐明本研究各评价维度的评价结果，并提供检查清单，常见临床研究报告规范参见附件E；
5. 结论和讨论应明确阐述是否解决了拟解决的问题，本次评价和过去相关研究的异同及可能的原因，本次评价在流行病学、人群特征、地域特征、临床实践或资源适用模式等方面的适用程度、差异性，评价结论对医疗服务资源可能产生的影响及对未来医疗决策的意义，指出本次评价可能存在的主要问题和局限性。

内部质控组应按照项目质量评价表开展内部质量控制，并附自评结果。省级质控组应对项目内部质量控制报告进行审查。

* 1. 质量控制要求
     1. 内部质量控制

内部质控组应按照第5章质量控制内容有计划地对药品临床综合评价全过程开展内部质量控制。

项目内部质量控制可通过查阅资料、台账、现场查看、现场访谈等方式开展。

项目内部质量控制应保存相关文件，质量控制纸质版检查记录应至少保存5年，电子版记录永久保存。需备案保存的文件参见附录F。

* + 1. 外部质量控制

省级质控组应按照第5章质量控制内容，对药品临床综合评价项目开展全方位、全过程的质量控制，包括评价过程、技术方法、评价报告三个方面，以保证药品临床综合评价项目的总体质量。

省级质控组可通过查阅资料、台账、现场查看、现场访谈等方式开展。

项目外部质量控制应保存相关文件，质量控制纸质版检查记录应至少保存5年，电子版记录永久保存。需备案保存的文件参见附录F。

* 1. 质量控制结果
     1. 质量评级

省级质控组应对项目组提交的项目质量评价结果进行审议，并根据审议后的质量评价结果将药品临床综合评价项目分为优秀项目、合格项目与不合格项目。

质量评价总得分≥80分，且评价过程、技术方法、评价报告单项得分均不低于80%的项目可认定为优秀项目。

不满足优秀项目条件，但质量评价总得分≥66分，技术方法单项得分不低于70%，评价过程、评价报告单项得分不低于60%的项目可认定为合格项目。

不符合以上两种情况，或者存在评价方法选择不合理、研究方案设计严重违反相关技术规范、数据不真实及统计造假等情况的评价项目，应认定为不合格项目。

省级质控组应将项目质量控制评级结果递交项目委托方审核备案。

* + 1. 转化应用建议

省级质控组应对项目的转化应用进行审查。评价结果进行转化应用时，应符合相应要求。

质量评级为优秀的项目，优先推荐评价结果的应用与转化；质量评级为合格的项目，应谨慎进行成果转化；质量评级为不合格的项目不得进行成果转化。

2. （资料性）  
   药品临床综合评价项目评估报告（模板）

药品临床综合评价项目评估报告模板如图A.1所示。

**药品临床综合评价项目评估报告（模板）**

项目名称：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

牵头单位：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

合作单位：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

项目时间：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

填 写 说 明

1．按照《药品临床综合评价管理指南》要求，评价主体应用多种评价方法和工具对药品开展多维度、多层次证据的综合评判并撰写本项目评估报告。

2．如实填写，言简意赅，相关证明材料应附后。

3．本表用A4纸填报，可按内容自行调整表格大小。如需另附材料的，可单附在项目评估报告后。

**目 录**

**基本信息**

【应包含完整的全文摘要，并对项目的潜在利益冲突 、资金/资助来源、委托情况、人员分工及职责、实施时间、外部评审情况等进行说明】

**第一部分 研究背景与目的**

【应清晰阐述疾病概况、评价的干预措施、开展本次项目评价的目的及拟解决的临床或政策问题、评价维度等内容】

**第二部分 评价内容**

【应清晰阐明各评价维度的评价指标和评价方法，参照相应的报告规范进行报告，并提供检查清单】

**第三部分 评价结果**

【应参照所选择评价方法的报告规范清晰阐明本研究各评价维度的评价结果，并提供检查清单】

**第四部分 结论与讨论**

【应明确阐述是否解决了拟解决的问题，本次评价和过去相关研究的异同及可能的原因，本次评价在流行病学、人群特征、地域特征、临床实践或资源适用模式等方面的适用程度、差异性，评价结论对医疗服务资源可能产生的影响及对未来医疗决策的意义，指出本次评价可能存在的主要问题和局限性】

**参考文献**

[期刊]作者(3人以下全列，3人以上列3人后加et al)．题名[J]. 刊名，年，卷(期)∶起页­迄页．

英文期刊：Wang MC, Liang X, Liu ZY, et al. In vitro synergistic antitumor efficacy of sequentially combined chemotherapy/icotinib in nonsmall cell lung cancer cell lines[J]. Oncol Rep, 2015,33(1):239-249.

中文期刊：马丽, 韩晓红, 王帅, 等. 盐酸埃克替尼对肺癌细胞增殖和凋亡的影响[J]. 中华医学杂志, 2012(36):2561-2564.

网上电子公告：World Health Organization: Global cancer observatory [EB/OL]. [4-26]. <https://gco.iarc.fr/today/home>.

* 1. 江苏省药品临床综合评价项目评估报告模板

1. （资料性）  
   药品临床综合评价项目质量评价表

药品临床综合评价项目质量评价表见表B.1。

* 1. 药品临床综合评价项目质量评价表

| **一级指标** | **二级指标** | **三级指标** | **评价说明** | **赋分** | **得分** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1.评价过程质量控制（15分） | 1.1主题遴选（4分） | 1.1.1 主题遴选程序的规范性 | 1、应召开主题遴选专家论证会确定评价主题；  2、论证专家应由临床医学、药学、循证医学、流行病与卫生统计学、管理学、医学伦理学等多学科人员组成，必要时邀请企业代表、患者及家属参与；  3、专家论证会应围绕评价项目的科学规范性、必要迫切性及可行性等多方面进行论证。 | 3 |  |
| 1.1.2 文档资料的完整性 | 主题遴选相关会议文档资料应保存完整，包括会议通知、签到表、会议记录、论证决议等。 | 1 |  |
| 1.2项目委托（5） | 1.2.1 评价机构资质与能力 | 1、应具有独立民事行为能力；  2、应具备良好征信状况；  3、应具备开展药品临床综合评价项目的专业能力和工作基础；  4、应能给予项目组人力、物力等方面的支持。 | 1 |  |
| 1.2.2 项目负责人资质与能力 | 1、应取得医学或药学等相关专业高级职称；  2、应具有国家或省级组织的药品临床综合评价相关培训经历且具备3年及以上的药物评价工作经验；  3、基于多中心真实世界数据的药品临床综合评价项目负责人应具备5年及以上药物评价工作经验，并具有组织多中心研究的影响力。 | 1 |  |
| 1.2.3 项目团队成员资质与能力 | 1、项目团队组成应能满足评价项目开展所需要的多学科专业人员，如临床医学、药学、循证医学、流行病与卫生统计学、管理学、医学伦理学等；  2、项目团队成员应具备独立或协作开展药品临床综合评价项目的经验与专业能力。 | 1 |  |
| 1.2.4 内部质控组成员资质与能力 | 1、应取得中级及以上专业技术职称；  2、应具有国家或省级组织的药品临床综合评价质量控制相关培训经历，具备1年及以上的药物评价工作经验。 | 1 |  |
| 1.2.5 项目委托合同 | 1、项目委托方应与评价机构签署项目委托合同；  2、项目委托合同内容应包括研究期限、拨款经费、经费使用预算、项目初步方案、项目计划进度与阶段目标、预期成果与转化等。 | 1 |  |
| 1.3项目实施（6分） | 1.3.1 项目实施方案论证 | 1、项目组应在项目正式启动前制定项目实施方案；  2、应召开项目实施方案论证会，针对评价项目的目标人群、评价维度、对照药品、评价指标、评价方法等进行重点论证，同时关注医学伦理学相关问题，提出修改建议；  3、项目实施方案论证会专家应包括能满足项目论证所需要的多学科专业人员，如临床医学、药学、循证医学、流行病与卫生统计学、管理学、医学伦理学等；  4、相关会议文档资料应保存完整，包括会议通知、签到表、会议记录、论证结论等；  5、项目组应根据论证专家意见修改完善项目实施方案，并严格按照项目实施方案开展药品临床综合评价工作。 | 2 |  |
| 1.3.2 项目实施方案修改 | 1、项目组在项目实施过程中若需要对项目实施方案进行修改，应及时上报省质控委员会，由省质控委员会根据项目实施方案修改程度确定项目后续的执行流程；  2.项目组应严格按照省质控委员会确认的修改流程执行，修改过程应有相应的书面记录，包括但不限于修改日期、修改理由、修改内容、专家论证结果。 | 1 |  |
| 1.3.3 项目中期报告 | 1、应组织多学科专家召开项目中期报告会，对项目进展、实施情况、存在问题等内容进行讨论；  2、相关会议文档资料应保存完整，包括会议通知、签到表、会议记录、评审结论等；  3、项目组应及时对项目中期报告会中专家提出的问题与不足进行改进，并对专家建议进行反馈。 | 1 |  |
| 1.3.4 项目结题报告 | 1、项目组应按要求在项目结题报告会召开前提交项目评估报告及项目质量评价表；  2、项目结题报告会专家应是独立的外部专家，应能满足项目结题评审的需求；  3、应对项目实施情况、项目评估报告、项目质量评价表及存在问题等内容进行讨论；  4、相关会议文档资料应保存完整，包括会议通知、签到表、会议记录、结题结论等；  5、项目组应根据专家建议及时修改项目评估报告及项目质量评价表。 | 2 |  |
| 2.技术方法质量控制（60分） | 2.1 评价内容的合理性（30分） | 2.1.1 评价维度选择 | 1、应基于评价目的，选择合适的评价维度，包括安全性、有效性、经济性、创新性、适宜性、可及性等；  2、评价维度的确定应经过专家论证。 | 8 |  |
| 2.1.2 评价指标选择 | 1、应基于拟解决的临床问题选择合适的评价指标；  2、评价指标应优先选择终点结局指标，若可获取终点结局指标而未选择终点结局指标时应说明理由。 | 8 |  |
| 2.1.3 评价方法选择 | 1、应基于拟解决的临床问题重要性、可获取的研究资源、研究任务紧迫性、评价维度等因素，选择合适的评价方法，并需说明选择理由；  2、应根据所选的评价方法，按照相应的技术指南规范开展。 | 14 |  |
| 2.2 评价方法的严谨性（30分，当使用多种评价方法时，此项得分为不同方法得分均值） | **文献研究** |  |  |  |
| 2.2.1 文献获取 | 应按照《Cochrane干预措施系统评价手册》规范开展文献检索，确保获取文献的全面性和准确性。 | 6 |  |
| 2.2.2 文献质量评价 | 合理选择国内外较为成熟的质量评价工具评价文献质量，并将结果体现在项目评估报告中。 | 7 |  |
| 2.2.3 数据整合 | 应按照《Cochrane干预措施系统评价手册》规范开展数据的提取、分析与整合，确保数据整合结果的真实、科学与准确。 | 12 |  |
| 2.2.4 证据应用 | 高质量且外推性较强的证据可应用到各个维度的评价中，不应将偏倚较大、混杂因素控制不佳的证据进行应用。 | 5 |  |
| **原始研究** |  |  |  |
| 2.2.1 伦理审查 | 开展原始研究前应进行伦理审查，经批准后方可实施。 | 4 |  |
| 2.2.2 数据管理 | 应参照真实世界研究的相关指南对试验分组的科学性、样本量计算及数据的收集、处理、统计分析等环节进行质量控制。重点核查评价项目在保证数据的可追溯性、完整性、一致性及准确性等方面所采取的措施；核查患者隐私保护等内容，项目组应制定保密措施及数据安全措施。 | 10 |  |
| 2.2.3 统计分析 | 应对统计方法的科学性、统计模型的合理性以及统计分析实施过程进行质量控制。样本量估计、数据分析方法、统计检验、数据离群和缺失处理等内容应在项目评估报告中清晰阐述。 | 7 |  |
| 2.2.4 偏倚与混杂因素的控制 | 应重点核查偏倚与混杂因素的识别、控制方法及实施过程的科学性。选择合适的方法对真实世界研究的偏倚及混杂因素进行识别与控制，相关内容应在项目评估报告中清晰阐述。 | 4 |  |
| 2.2.5 证据应用 | 高质量且外推性较强的证据可应用到各个维度的评价中，不应将偏倚较大、混杂因素控制不佳的真实世界研究证据进行应用。 | 5 |  |
| **药物经济学研究** |  |  |  |
| 2.2.1 评价方法的规范性 | 研究设计类型、模型假设、健康产出指标（效果、效用、效益）、成本指标的选择与测量，应符合国内外有关药物经济学研究方法或相关疾病和人群的药品临床综合评价技术指南等要求。 | 30 |  |
| 3.评价报告质量（25分） | 3.1评价报告的完整性（25分） | 3.1.1 基本信息 | 应包含完整的全文摘要，并对项目的潜在利益冲突、资金/资助来源、委托情况、人员分工及职责、实施时间、外部评审情况等进行说明。 | 3 |  |
| 3.1.2 研究背景与目的 | 应清晰阐述疾病概况、评价的干预措施、开展本次项目评价的目的及拟解决的临床或政策问题、评价维度等内容。 | 3 |  |
| 3.1.3 评价内容 | 应清晰阐明各评价维度的评价指标和评价方法，参照相应的报告规范进行报告，并提供检查清单。 | 6 |  |
| 3.1.4 评价结果 | 应参照所选择评价方法的报告规范清晰阐明本研究各评价维度的评价结果，并提供检查清单。 | 6 |  |
| 3.1.5 结论和讨论 | 应明确阐述是否解决了拟解决的问题，本次评价和过去相关研究的异同及可能的原因，本次评价在流行病学、人群特征、地域特征、临床实践或资源适用模式等方面的适用程度、差异性，评价结论对医疗服务资源可能产生的影响及对未来医疗决策的意义，指出本次评价可能存在的主要问题和局限性。 | 7 |  |
| 合计得分 | | | | 100 |  |
| 注：1、存在以下情况之一予以一票否决 ①评价方法选择严重不合理；②研究方案设计严重违反相关技术规范；③存在数据不真实、统计造假。 | | | | | |

1. （资料性）  
   常见文献资料的质量评价工具

常见文献资料的质量评价工具见表C.1。

* 1. 常见文献资料的质量评价工具

| 序号 | 文献类型 | 质量评价工具 |
| --- | --- | --- |
| 1 | 临床实践指南 | 临床指南研究与评价系统Ⅱ（AGREE Ⅱ） |
| 2 | 系统综述/荟萃分析 | 系统综述的方法学质量评价工具（AMSTAR 2） |
| 3 | 随机对照试验 | 偏倚风险评估工具2.0（ROB 2.0） |
| 4 | 病例对照研究/队列研究 | 纽卡斯尔-渥太华量表（NOS） |
| 5 | 卫生技术评估 | 国际卫生技术评估机构协作网 （INAHTA）发布的卫生技术评估报告清单 |
| 6 | 药物经济学 | 卫生经济学评价报告标准共识2022（CHEERS 2022） |

1. （资料性）  
   利益冲突声明表

利益冲突声明表见表D.1。

* 1. 利益冲突申明表

**利益冲突声明表**

**基本信息**

| 姓名 |  | 性别 |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 所在单位 |  | 职务/职称 |  |
| 联系电话 |  | 电子邮箱 |  |

**请您在本表中声明所有可能影响本评价项目开展全过程（以及您在未来相关政策制定时提供的咨询意见/建议）的任何经济、学术以及其他方面的利益关系。**

| 近1年内： | 选项 |
| --- | --- |
| 我（曾）持有与本评价项目有利益关系的企业的股份/股票 | 是□ 否□ |
| 我（曾）担任与本评价项目有利益关系的企业的顾问并接受相应酬劳 | 是□ 否□ |
| 我（曾）接受与本评价项目有利益关系的企业的研究经费 | 是□ 否□ |
| 我（曾）接受与本评价项目有利益关系的企业的其他费用（差旅费等，＞1万元） | 是□ 否□ |
| 我存在可能影响本评价项目结果客观性的学术或其他方面的利益关系 | 是□ 否□ |
| 注：“与本评价项目有利益关系的企业”指其经营范围中包含为药品临床综合评价、医院/医疗管理、医保管理、药事管理等相关领域提供软硬件建设、信息咨询等技术服务的企业。 | |

若您针对上述任一问题的答案为“是”，请在下框中予以简要说明（若没有，请填“无”）。

|  |
| --- |
|  |

若您有其他需要声明的内容或事项，请在下框中填写（若没有，请填“无”）。

|  |
| --- |
|  |

**本人声明：我承诺我所声明的内容是真实、完整的，并同意在综合评价项目报告中以适当形式进行公开。若上述我已声明的内容在项目完成前发生任何变化，我将及时联系项目评价团队并填写更新后的利益冲突声明表。**

**签名（手写/电子）：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**年 月 日**

1. （资料性）  
   常见临床研究报告规范

常见临床研究报告规范如表E.1所示。

* 1. 常见临床研究报告规范

| 序号 | 研究类型 | 报告规范 | 官网 |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | 临床实践指南 | 卫生保健实践指南报告清单（RIGHT） | http://www.right-statement.org/ |
| 2 | 系统综述/荟萃分析 | 系统综述和荟萃分析的优先报告条目（PRISMA） | http://www.prisma-statement.org/ |
| 3 | 随机对照研究 | 临床试验报告的统一标准（CONSORT） | http://www.consort-statement.org/ |
| 4 | 非随机对照试验 | 非随机对照设计报告规范（TREND） | https://www.trend-statement.org/ |
| 5 | 观察性研究 | 加强流行病学中观察性研究报告质量声明（STROBE） | https://www.strobe-statement.org/ |
| 6 | 病例报告 | 病例报告指南（CARE） | https://www.care-statement.org/ |
| 7 | 诊断准确性研究 | 诊断准确性研究报告规范（STARD） | https://www.stard-statement.org/ |

1. （资料性）  
   需备案保存的文件

需备案保存的文件见表F.1。

* 1. 需备案保存的文件

| 序号 | 需备案保存的文件 |
| --- | --- |
| 1 | 项目实施方案及其修正案 |
| 2 | 知情同意书 |
| 3 | 利益冲突声明表及其更新件 |
| 4 | 伦理委员会批件 |
| 5 | 评价团队履历及相关文件 |
| 6 | 立项、中期、结题评审会议记录 |
| 7 | 内、外部质量控制记录 |

参考文献

[1] 国家卫生健康委办公厅.《药品临床综合评价管理指南（2021年版试行）》[EB/OL].(2021-07-21). [2024-04-26]. <http://www.nhc.gov.cn/yaozs/s2908/202107/532e20800a47415d84adf3797b0f4869.shtml>.

[2] 国家药监局药审中心.《用于产生真实世界证据的真实世界数据指导原则（试行）》[EB/OL].(2021-04-15). [2024-04-26]. https://www.cde.org.cn/zdyz/domesticinfopage?zdyzIdCODE=7d2e46cea0e459358257760383526e9d.

[3] 中华人民共和国中央人民政府. 中华人民共和国数据安全法[EB/OL].(2021-06-10). [2024-04-26]. http://www.gov.cn/xinwen/2021-06/11/content\_5616919.htm.

[4] 中华人民共和国中央人民政府. 关于构建数据基础制度更好发挥数据要素作用的意见[EB/OL].(2022-12-19) [2024-04-26]. https://www.gov.cn/zhengce/2022-12/19/content\_5732695.htm.

[5] 国家药品监督管理局药品审评中心.药物真实世界研究设计与方案框架指导原则（试行）[EB/OL].(2023-02-16). [2024-04-26]. https://www.cde.org.cn/main/news/viewInfoCommon/14aac16a4fc5b5841bc2529988a611cc.

[6] 吴一龙,陈晓媛,杨志敏,真实世界研究指南 2018版[M].北京:人民卫生出版社,2019.07.

[7] 刘国恩.中国药物经济学评价指南2020[M].北京:中国市场出版社,2020.

[8] 中华中医药学会《中医药真实世界研究技术规范》制订组.中医药真实世界研究技术规范—证据质量评价与报告[J].中医杂志,2022,63(03):293-300.

[9] 张方圆,沈傲梅,曾宪涛,等.系统评价方法学质量评价工具AMSTAR 2解读[J].中国循证心血管医学杂志,2018,10(01):14-8.

[10] 温泽淮,李玲,刘艳梅,等.实效性随机对照试验的技术规范[J].中国循证医学杂志,2019,19(07):794-802.

[11] 石秀园,赵锐,李璠等.构建我国药品临床综合评价工作机制的思考[J].中国药房,2020,31(23):2828-2833.

[12] 赵锐,石秀园,胡若飞等.省域药品临床综合评价工作的关键环节探讨[J].卫生经济研究,2022,39(05):17-20.

[13] 刘也良.药品临床综合评价用规范的评价带来权威的结果[J].中国卫生,2022(11):77-80.

[14] 胡锦芳,吕燕妮,胥甜甜等.中国医疗机构药品临床综合评价质量控制体系共识[J].中国药业,2022,31(15):1-9.

[15] 赵锐,胡若飞,石秀园等.我国药品临床综合评价全面质量管理体系的构建[J].中国药房,2022,33(12):1409-1414+1429.

[16]王舒,董名扬,陈朋军等.药品临床综合评价技术方法的质量控制[J].中国药房,2023,34(03):275-279.

[17] 李灵玉,王聪,陈忠兰等.国外普适性卫生技术评估工具分析及对我国的启示[J].中国卫生质量管理,2023,30(04):76-81.

[18] FDA. Guidance for Industry Computerized Systems Used in Clinical Trials [EB/OL](2015-04-13). [2024-04-26]. https://www.fda.gov/inspections-compliance-enforcement-and-criminal-investigations/fda-bioresearch-monitoring-information/guidance-industry-computerized-systems-used-clinical-trials.

[19] CADTH. Health technology review [EB/OL]. [2024-04-26]. https://www.cadth.ca/programs-and-services.

[20] Excellence nifhac. Technology appraisal guidance [EB/OL]. [2024-04-26]. <https://www.nice.org.uk/about/what-we-do/our-programmes/nice-guidance/nice-technology-appraisal-guidance>.

[21] Cochrane Training. Cochrane Handbook for Systematic Reviews of Interventions (Version 6.4) [EB/OL]. [2024-04-26]. <https://training.cochrane.org/handbook/current>.

[22] Wells GA, Shea B,O’Connell D, et al. The Newcastle-Ottawa Scale (NOS) for assessing the quality of nonrandomised studies in meta-analyses [EB/OL]. [2024-04-26]. https://www.ohri.ca/programs/clinical\_epidemiology/oxford.asp.

[23] Hailey D. Toward transparency in health technology assessment: a checklist for HTA reports [J]. Int J Technol Assess Health Care, 2003, 19(1): 1-7.

[24] Brouwers MC, Kho ME, Browman GP, et al. AGREE II: advancing guideline development, reporting and evaluation in health care[J]. CMAJ. 2010;182(18):E839-E842.

[25] Higgins JP, Altman DG, Gøtzsche PC, et al. The Cochrane Collaboration's tool for assessing risk of bias in randomised trials. [J]. BMJ, 2011, 343: d5928.

[26] Husereau D, Drummond M, Augustovski F, et al. Consolidated Health Economic Evaluation Reporting Standards 2022 (CHEERS 2022) statement: updated reporting guidance for health economic evaluations[J]. BMJ. 2022;376:e067975.

