

# Registru de pacienti

Registru de pacienti reprezinta o colectie de informatii despre persoane, de obicei despre cei cu diagnostice specifice sau cu factori de risc specifici pentru o anumita boala. Unele registre de pacienti cauta persoane cu diferite nivele de sanatate care doresc sa se implice intr-o cercetare ce are in vedere o anumita afectiune. Registrele pot fi fondate si/sau gestionate de agentii guvernamentale, organizatii non-profit, clinici sau organizatii comerciale.

Registrele de pacienti au utilizari multiple. De exemplu, registrele pentru boli rare pot fi folosite pentru a stabili caracteristicile de baza ale afectiunii, modul in care sunt tratate in clinici si ce rezultate percep pacientii. Alte utilizari includ si masurarea eficientei clinice a tratamentelor in conditii reale dar si investigatii cu privire la calitatea tratarii pacientilor.

Registrele de studiu clinic colecteaza informatii de baza cu privire la sanatatea persoanelor dispuse sa ia parte in viitor la un studiu clinic. Voluntariatul intr-un registru nu duce automat la inscrierea intr-un studiu clinic. Inscrierea voluntara intr-un registru de boli poate fi primul pas in participarea intr-un studiu clinic, insa registrele si studiile clinice nu sunt corelate.