

## Recomendação aos editores de revistas indexadas na LILACS e SciELO sobre Registro de Ensaios Clínicos 15 de maio de 2007



Comunicamos a todos os editores dos periódicos indexados nas bases de dados LILACS e SciELO que, a partir de agosto de 2007, a BIREME passará a exigir que os periódicos que publicam ensaios controlados aleatórios (*randomized controlled trials*) e ensaios clínicos (*clinical trials*) incluam nas Instruções aos Autores a recomendação para o registro prévio dos ensaios publicados e passem a exigir o respectivo número de identificação como condição para aceitação dos manuscritos.

Essa decisão segue a orientação da Plataforma Internacional para Registros de Ensaios Clínicos (ICTRP) da Organização Mundial da Saúde - OMS, do *International Committee of Medical Journal Editors*, e do *Workshop ICTPR: strategies to promote adherence to the International Clinical Trials Registry platform in Latin America & the Caribbean*, realizado durante o 8º Congresso Brasileiro de Saúde Coletiva e 11º Congresso Mundial de Saúde Pública, em 2006.

A OMS destaca a importância dos ensaios clínicos como fontes de evidência da eficácia e segurança das intervenções em saúde e a necessidade do seu registro para assegurar transparência na sua realização e publicação dos resultados e dar cumprimento às responsabilidades éticas.

O texto sugerido aos editores para inclusão nas Instruções aos Autores é:

"O periódico XXX apóia as políticas para registro de ensaios clínicos da Organização Mundial da Saúde (OMS) e do *International Committee of Medical Journal Editors* (ICMJE), reconhecendo a importância dessas iniciativas para o registro e divulgação internacional de informação sobre estudos clínicos, em acesso aberto. Sendo assim, somente serão aceitos para publicação, a partir de 2007, os artigos de pesquisas clínicas que tenham recebido um número de identificação em um dos Registros de Ensaios Clínicos validados pelos critérios estabelecidos pela OMS e ICMJE, cujos endereços estão disponíveis no site do ICMJE. O número de identificação deverá ser registrado ao final do resumo."

Agradecemos sua colaboração.

Atenciosamente,



Abel L. Packer  
BIREME/OPAS/OMS, Diretor