

اولویت‌های نظام سلامت بر پایه نیازمنجی و مشارکت ذی‌نفعان در جمهوری اسلامی ایران

دکتر حسین ملک‌افضلی^۱، فرج‌السادات بحرینی^۲، دکتر فرشید علاءالدینی^۳، دکتر آمنه‌ستاره فروزان^۴

۱- گروه اپیدمیولوژی و آمار زیستی، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی تهران-۲- مرکز توسعه و هماهنگی تحقیقات و فناوری، معاونت تحقیقات و فن‌آوری وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی-۳- مؤسسه توسعه و تحقیق پژوهشگران سلامت-۴- گروه مدیریت رفاه اجتماعی، دانشگاه علوم پزشکی و توانبخشی

دریافت: ۸۵/۵/۲۸ پذیرش: ۸۶/۱۲/۲۱

Title: Health system priorities based on needs assessment & stakeholders' participation in I.R. Iran

Authors: Malekafzali H, (PhD); Bahreini FS, (MSc); Alaeddini F, (MD, PhD); Forouzan AS, (MD).

Introduction: Nowadays, there is a growing demand for prioritizing research activities based on the subjects associated with health care. In fact, health resources have not increased in developing countries, and despite the increased burden of diseases in these countries, the research budget allocated to dealing with health related issues has not increased in developing countries. Priority setting in health system is a response to the current challenges. For the priority setting process to be collective and participative, involvement of all stakeholders concerned could prove helpful. In the present article, the priorities in health system were set through needs assessment

Methods: This project was formulated by needs assessment and involvement of the interested stakeholders as well as users of the health services with the aim of priority setting in health care system in 7 provinces of the country. A unique guideline was proposed to the executing universities as a preliminary guide. The project was implemented using qualitative and quantitative methods.

Results: Results of the prioritization of the problems in health system indicate that accidents have the highest frequency, with the environment, water and food health ranking second in frequency.

Conclusion: It is the duty of health care system of a country to resolve its health problems. To this end, primarily, problems should be identified. Accordingly, the limitations of the priorities set by the health system must be recognized, and research titles have to be determined for each. The basis of this process is the consensus of the stakeholders concerned on the priority lists.

Keywords: Priority setting, health system, needs assessment, participation.

Hakim Research Journal 2007-10(1)-13- 19

* نویسنده مسؤول: تهران، خیابان آزادی، روبروی پارک اوستا، معاونت تحقیقات و فناوری، طبقه پنجم. تلفن: ۰۶۶۹۳۶۲۸۶، نامبر: ۶۶۹۳۹۵۰۶

پست الکترونیک: farahbahreini@yahoo.com

چکیده

مقدمه: امروزه درخواست فرایندهای برای اولویت‌بندی پژوهش‌ها بر اساس اهمیت موضوعات مرتبط با سلامت وجود دارد. واقعیت آن است که منابع بهداشتی کشورهای در حال توسعه به میزان کافی پیشرفت نکرده است و علی‌رغم بار زیاد بیماری‌ها در این کشورها، نسبت بودجه‌های اختصاص یافته برای پژوهش در حوزه سلامت که صرف مسایل و مشکلات بهداشتی این کشورها می‌شود، افزایش نیافته است. تعیین اولویت‌های نظام سلامت پاسخی بر چالش موجود است. به منظور آن‌که تعیین اولویت‌ها فرایندهای فراگیر و مشارکت برانگیز باشد، درگیری و مشارکت تمام ذی‌نفعان می‌تواند به شناسایی نیازهای نظام سلامت کمک کند. در مقاله حاضر با بهره‌گیری از نیازمندی مشارکتی، اقدام به تعیین اولویت‌های نظام سلامت شده است.

روشن کار: این مطالعه با هدف تعیین اولویت‌های نظام سلامت در ۷ استان کشور از طریق نیازمندی و با مشارکت فعال ذی‌نفعان و استفاده کنندگان خدمات بهداشتی، درمانی طراحی و بر اساس دستورالعمل واحدی به دانشگاه‌های مجری پیشنهاد گردید تا به عنوان راهنمای اولیه به کار گرفته شود. نیازمندی به دو صورت کمی و کیفی انجام شد.

یافته‌ها: نتایج اولویت‌بندی مشکلات نظام سلامت بیانگر آن است که حوادث و سوانح از بالاترین فراوانی برخوردار است و بعد از آن بهداشت محیط، آب و غذا قرار دارند.

نتیجه‌گیری: حل مشکلات سلامت جامعه، وظیفه هر نظام بهداشتی - درمانی است. برای این کار نیاز است که ابتدا مشکلات شناسایی شده و سپس با توجه به محدودیت‌های منابع، اولویت‌های نظام سلامت تعیین و برای هر اولویت، عنایوین پژوهشی مشخص شود. آن‌چه در این فرآیند اهمیت دارد، توافق تمامی ذی‌نفعان در مورد لیست اولویت‌هاست.

گل واژگان: تعیین اولویت‌ها، نظام سلامت، نیازمندی، مشارکت.

مقدمه

اعتبارات پژوهشی، خسارات و هزینه‌های متتنوع و فراوانی^(۳) در حوزه سلامت ایجاد خواهد کرد. نیازمندی به عنوان یک روش منظم برای تشخیص نیازهای حوزه سلامت و همچنین ارایه پیشنهاد برای اقداماتی که بتوانند چنین نیازهایی را مرتفع سازند، در نظر گرفته می‌شود^{(۵) و (۶)}.

سنجهای سلامت از اواخر دهه ۱۹۸۰ و اوایل ۱۹۹۰ توسط تأمین کنندگان مالی حوزه سلامت مورد توجه قرار گرفت و به صورت رسمی در کشورهای مثل انگلیس، سوئد، آمریکا، استرالیا و نیوزیلند انجام گردید^(۷). برای سنجش نیازهای رویکردهای مختلفی مورد استفاده قرار می‌گیرند^(۵). گرچه رویکردهای مورد استفاده در سنجش نیازهای متفاوتند و روش‌های مختلفی در هر رویکرد برای به دست آوردن اطلاعات ضروری به کار گرفته می‌شوند ولی مهم آن است که روش یا روش‌ها به طور متناسبی انتخاب گرددند. بنابراین می‌توان گفت موضوعات و اهداف متفاوت، رویکردها و روش‌های متفاوتی می‌طلبدند و همان‌طوری که رایت^(۸) تأکید داشته است، نیازمندی مناسب

امروزه درخواست فرایندهای برای اولویت‌بندی پژوهش‌ها بر اساس اهمیت موضوعات مرتبط با سلامت وجود دارد^{(۱) و (۲)}; زیرا با توجه به منابع اعتباری محدود، مدیریت کارآمد پژوهشی ایجاد می‌کند که منابع و اعتبارات به مسایل و مشکلاتی تخصیص داده شوند که شیوع بیشتری داشته و خسارات و آسیب‌های جدی تری را بر سلامت جامعه وارد می‌سازند. اما علی‌رغم چنین انتظاری کمتر از ۱۰٪ از بودجه تمامی پژوهش‌های انجام شده در دنیا به بیماری‌ها و مشکلاتی مربوط می‌شوند که ۹۰٪ بار کلی بیماری‌ها را موجب می‌شوند. مثلاً بیماری‌هایی چون پنومونی، اسهال، سل و مalaria در مجموع ۲۰٪ بار بیماری‌ها را در جهان دارند ولی کمتر از ۱٪ بودجه اختصاص یافته به پژوهش‌های سلامت را به خود اختصاص داده‌اند^(۳). به نظر می‌رسد این شکاف در کشورهای جهان سوم عمیق‌تر باشد^(۴). بر اساس اعلام معاونت تحقیقات و فناوری وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی در ایران نسبت کل اعتبارات اولویت‌های پژوهشی نظام سلامت به کل هزینه‌های تحقیقات سلامت حدود ۱۵٪ است. اختصاص نامناسب منابع و

^۱ Wright

خدمات بهداشتی- درمانی طراحی و اجرا گردیده است. در این پژوهش هدف اصلی، تعیین اولویت‌های نظام سلامت بود. بدینهی است پس از مشخص شدن اولویت‌ها، هر استان، بایستی عنوانین پژوهشی را نیز مشخص نماید.

روش کار

معاونت تحقیقات و فناوری وزارت بهداشت، درمان و آموزش کشور در سال ۱۳۸۰ دستورالعمل اجرایی واحدی تحت عنوان «تعیین اولویت‌های منطقه‌ای سلامت از طریق نیازسنجدی» را طراحی و به هفت دانشگاه علوم پزشکی کشور (اردبیل، سیستان و بلوچستان، کهکیلویه و بویراحمد، قزوین، لرستان، همدان و یزد) با توجه به سه شاخص تعهد، علاقمندی و وجود رویه مشارکت طلبانه در مدیران دانشگاه به عنوان دانشگاه‌های پایلوت پیشنهاد نمود تا به عنوان راهنمای اولیه به کار گرفته شود. این دستورالعمل پس از تغییرات مناسب با ضرورت‌های منطقه‌ای با مشارکت فعال و مؤثر ذی‌نفعان استان اجرا شد.

مطابق این دستورالعمل در ابتدا کمیته راهبردی استان متشکل از هیأت رئیسه دانشگاه، گروه‌های علمی، سایر سازمان‌های مؤثر در سلامت (مانند آموزش و پرورش، تربیت بدنی، صدا و سیمای شهرداری)، نمایندگان مردم (زنان، جوانان، سالمندان) و نمایندگان بخش خصوصی تشکیل گردید. وظیفه کمیته، حمایت سیاسی، فنی و لجستیکی، تعیین اهداف واستراتژی‌های فعالیت‌ها، اجرای برنامه، تعیین لیست نهایی اولویت‌ها، نظارت و ارزشیابی طرح در استان بود. پس از بررسی اطلاعات موجود در دانشگاه و سایر سازمان‌های دولتی، بهمنظور طراحی پرسشنامه نیازسنجدی کمی، کمیته‌های تخصصی با حضور نمایندگان مردم، گروه‌های علمی، نمایندگان سازمان‌های مردم نهاد و سازمان‌های دولتی تشکیل و هر کمیته پرسشنامه‌ای جهت به‌دست آوردن اطلاعات مورد نیاز طراحی و سپس پرسشنامه‌ای طراحی شده جهت تبدیل به یک پرسشنامه واحد در اختیار کمیته تلفیق که متشکل از نمایندگان کمیته راهبردی و متخصصین بود، قرار گرفت. در نهایت پرسشنامه واحد طراحی و جهت روای و پایابی آن در نمونه کوچکی از خانوارهای روستایی و شهری به صورت پایلوت اجرا گردید. پس از بررسی نتایج پایلوت و اصلاح، پرسشنامه توسط پرسشگران آموزش دیده از همه ذی‌نفعان در ۱۰۰۰ خانوار شهری و ۱۰۰۰ خانوار روستایی تکمیل و پس از ورود اطلاعات به کامپیوتر، اطلاعات توسط کمیته‌های تخصصی تجزیه و تحلیل گردید. سپس اطلاعات جهت یکسان‌سازی توسط کمیته تلفیق، مورد

مستلزم ترکیبی از روش‌های پژوهشی کیفی و کمی برای جمع‌آوری داده‌ها و استفاده از اطلاعات موجود می‌باشد. بهمنظور دستیابی به اهداف بنیادین تعیین اولویت‌های تحقیقاتی از طریق نیازسنجدی یعنی هدایت و تخصیص منابع به مهم‌ترین نیازها، تلاش برای برقارای عدالت، توجه به نیازهای گروه‌های آسیب‌پذیر و تقویت ارتباط بین پژوهش، عمل و سیاست‌گذاری لازم است فرآیند تعیین نیازها متناسب با شرایط فرهنگی اجتماعی طراحی و اجرا گردد^(۹). به‌نظر می‌رسد تعیین اولویت‌های پژوهشی از طریق راهبردهای ENHR^۱ که به عنوان یک ابزار مهم برای تصحیح نابرابری در پژوهش‌های سلامت و در راستای دستیابی به مساوات و عدالت در نظر گرفته می‌شود^(۱۰)، می‌تواند مشارکت ذی‌نفعان را افزایش داده، منجر به تدوین برنامه‌های پژوهشی پاسخگو و پویا شده و احساس مالکیت را در بین ذی‌نفعان افزایش دهد^{(۹) و (۱۱)}. در سالیان گذشته (۱۳۷۲ و ۱۳۷۶) تعیین اولویت‌های پژوهشی علوم پزشکی در سطح ملی انجام شده بود که کاستی‌های فراوان از نظر روش‌شناسی و نحوه استفاده از نتایج وجود داشت ذی‌نفعان نقشی در تعیین آن نداشتند.

نتیجه وضعیت فرهنگی- اجتماعی در کشور از یک سو و وضعیت متفاوت شاخص‌های سلامت نواحی مختلف کشور از سوی دیگر ایجاد می‌نماید که نیازهای حوزه سلامت به صورت محلی و منطقه‌ای مورد سنجش قرار گیرند و بر آن اساس اولویت‌های پژوهشی منطقه‌ای تعیین گردند. در این راستا اهمیت دارد که ذی‌نفعان و دریافت‌کنندگان خدمات در فرآیند تعیین اولویت‌ها قرار گیرند؛ چرا که وقتی بین متخصصان و دریافت‌کنندگان خدمات گفتگو و بحث صورت می‌گیرد ناهمگونی‌ها به حداقل می‌رسند^(۱۲).

با توجه به آنچه گفته شد حوزه معاونت تحقیقات و فناوری وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی کشور از سال ۱۳۸۰ در راستای حفظ و ارتقای سلامت جامعه و دستیابی به اصل برابری و عدالت اجتماعی، تخصیص مناسب اعتبارات و منابع پژوهشی، افزایش احساس مالکیت و همکاری بین‌بخشی و درون‌بخشی، تعیین اولویت‌های نظام سلامت را با استفاده از راهبرد نیازسنجدی مورد تأکید قرار داد^(۱۲).

به‌همین منظور، این مطالعه با هدف تعیین اولویت‌های نظام سلامت به صورت منطقه‌ای در ۷ استان منتخب (سیستان و بلوچستان، قزوین، یزد، لرستان، اردبیل، همدان، کهکیلویه و بویراحمد) و با مشارکت فعال ذی‌نفعان و استفاده از نتایج

^۱ Essential National Health Research (ENHR)

مشکل محاسبه شده و مشکلات بر اساس این امتیاز کل رتبه‌بندی شد تا اولویت مشکلات سلامت تعیین شود. در کلیه مراحل اجرایی اولویت‌بندی از نظرات ذی‌نفعان و مشارکت فعال آنان استفاده گردید. به‌منظور یکسان‌سازی روش‌های استفاده شده، دانشگاه‌های پایلوت هر شش‌ماه یکبار با برگزاری نشست‌های همانندیشی تجارب خود را یکدیگر به مشارکت می‌گذارند. در این نشست‌ها نمایندگانی از همه ذی‌نفعان حضور داشتند.

پس از آن که اولویت‌های سلامت در هر استان تعیین شد، بر اساس امتیاز کل به دست آمده برای هر اولویت، در هر استان ۱۰ اولویت که دارای بالاترین امتیاز بودند، انتخاب گردید (جدول ۱).

بررسی نهایی قرار گرفت. جهت کسب اطلاعات بیشتر، از روش‌های کیفی شامل مصاحبه و بحث‌های گروهی متمرکز با مشارکت همه ذینفعان نیز استفاده شد. سپس کمیته تلقیق از نتایج به دست آمده از نیازمندی کمی و کیفی، مشکلات سلامت را استخراج نمود و اولویت‌بندی نمود. جهت اولویت‌بندی در ابتداء لیست مشکلات سلامت تعیین گردید و سپس معیارهایی مانند بزرگی و فوریت مسئله، هزینه‌بری، پابرجایی و تأثیر نهایی بر سلامت، تعیین و نمره (از صفر تا ۱۰) داده شد. براساس نظر ذی‌نفعان به معیارها نسبت به هم‌دیگر، وزن داده شد، در خصوص هر مشکل در هر معیار امتیاز داده شد و هر امتیاز در وزیر معیار ضرب گردید و حاصل این فعالیت در کل برای هر

جدول ۱- ده مشکل سلامت رتبه‌بندی شده توسط تمامی ذی‌نفعان در ۷ استان منتخب

رتبه	همدان	اردبيل	کكهکيلويه و بويراحمد	لرستان	قزوين	سيستان و بلوچستان	بزد
۱	حوادث و ترافيك	مرگ و میر کودکان	بيماری های غیرواگيردار و واگيردار با اولویت (بيماری های قلبی-عروقی، بيماري هاي روانی، گواراشی، سرطان(ها)	اعتداد	بيماری های تنفسی	اعتداد و مصرف مواد	اعتداد
۲	مشكل تامين آب سالم و آشامendi	حوادث و سوانح	حوادث و سوانح	سخارخون	بيماری های قلبی-عروقی	حوادث جاده‌ای	خرابی آسفالت معابر شهر و روستا
۳	اعتداد و سوءصرف مواد (سیگار، موادمخدر وغیره)	نارسایي رشد کودکان	حوادث و سوانح	مهاجرت	حوادث و سوانح	شاخت ناكافی اهتمام برخی بيماري ها (فشارخون، دیابت، افسردگی، هایات، تب مالت، سل و ایدز)	شاخت ناكافی اهتمام
۴	سوء تغذیه	بيماری های ايسکمیک قلبی	سوء تغذیه، اختلالات رشد و مشکلات غذایی	سقط چنین	بيماری های اعصاب و روان	شیوع و بروز	بلا بودن میزان باور عمومی نسبت به مفید بودن مواد محدّر
۵	ایدز و بيماري های مقارتی	آموزش بهداشت (بهداشت فردی، محیط، روان، بيماري ایدز وغیره)	نامناسب بودن خدمات و استانداردهای بهداشت محیط در استان	بهداشت مواد غذایی	بيماری های عضلانی-اسکلتی	آب آشامیدني غیربهداشتی	اشتغال و اینده شغلی جوانان
۶	سكنه قلبی و نارسایي قلبی	صرف نامناسب گروههای عمدۀ غذایی	بالا بودن عوارض ناشی از بارداری و زایمان های غيرایمن	سوء تغذیه	دیابت	پایین بودن شاخص های رفاهی-اجتماعی	شیوع بالای بيماري های فشارخون، دیابت، ساییدگی مفاصل و درکم، بيماري های قلبی-عروقی
۷	بيماری های اسهالی در کودکان	فسخارخون بالا	اعتیاد، بزهکاري، سرقت و غيره	بيماری های اعصاب و روان	صرف نامنظم موطنی و بتامین و قدره آهن	خدمات دندانپزشكی	
۸	مدیریت بهداشت و درمان و نارضایت مردم از ان	رشد بی روحه جمعیت	عارض بارداری	افزایش مصرف تقدیه ای	سوء تغذیه و مشکلات	نگرانی جامعه از انواع آسیب‌های اجتماعی	
۹	بيمههای درمانی	اسهال در کودکان	بهداشت محیط	اعتقادات نادرست	پایین بودن شاخص های بهداشت محیط	کم تحرکي جامعه	
۱۰	هزینه بالا نبودن نظام بيمه و همچنین پایین بودن كميت و كيفيت خدمات دندانپزشكی	سطح پایین بهداشت فردی	دوغنهای مصرفی	تبليغات تقلات	اخلاطلات خونی (تالاسمی، هموفیلی)	الگوی نامناسب غذایی	

به ۴ گروه (با بالاترین فراوانی، فراوانی زیاد، فراوانی متوسط و اولویت‌های با کمترین فراوانی) دسته‌بندی شدند (جدول ۲).

برای تعیین اولویت‌های کشوری، از بین ۱۰ اولویت اول هر استان، بر اساس فراوانی هر موضوع و تعداد تکرار آن، اولویت‌ها

جدول ۲- لیست اولویت‌های نظام سلامت در کشور

بالاترین فراوانی	فراآنی زیاد	فراآنی متوسط	کمترین فراوانی
۱- حوادث و سوانح	۱- اعتیاد و سوء مصرف مواد	۱- بیمارهای اسهالی در کودکان	۱- بیمه‌های درمانی
۲- بهداشت محیط، آب و غذا	۲- بیمارهای گوارشی	۲- ارایه خدمات دندانپزشکی	۲- رشد بی‌رویه جمعیت
۳- سوه تغذیه	۳- دیابت نوع دوم	۳- سلطان‌ها	۴- مهاجرت
۴- بیمارهای اعصاب و روان	۴- بیمارهای اعصاب و روان	۴- اختلالات خونی	۵- نازاختایی مردم از نظام ارایه خدمات بهداشتی - درمانی
-	-	۵- بیمارهای عضلانی- اسلکتی	۶- موارض بارداری و زایمان
-	-	۶- مalaria	

بحث

نمی‌کنند، بلکه در استفاده از نتایج و حل مشکل و با این نگرش در اولین اقدام که همان تعیین مشکلات و اولویت‌بندی آن باشد، نیز مشارکت دارند. معاونت تحقیقات و فن‌آوری وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی یکی از مهم‌ترین فعالیت‌های خود را در چند سال اخیر، آشنایی مدیران پژوهشی و نظام بهداشتی-درمانی کشور با روش‌های نیازسنجی و تعیین اولویت‌های سلامتی و پژوهشی قرار داده است و توجه به رویکرد جدید مشارکت ذی‌نفعان و به‌خصوص جامعه را در این مسأله مورد تأکید قرار داده است. به عنوان اولین تجربه در کشور باید نکاتی را جهت استفاده از این تجربیات به عنوان الگو مورد توجه قرار داد:

مشارکت جامعه: سود نهایی در این فعالیتها به جامعه می‌رسد، پس جامعه باید به طور فعال در آن مشارکت داشته باشد. همان‌طور که در بررسی متون اولیه آمده است، مزایای متعددی مانند آگاهی از فعالیت‌های انجام شده در راستای حل مشکلات، افزایش اعتبار نتایج نیازسنجی و اولویت‌بندی، دریافت کمک‌های مردمی در راستای حل مشکلات تعیین شده، ایجاد حس همکاری در جامعه در راستای انجام این فعالیت به دست می‌آید. به غیر از این مسایل می‌توان امید داشت با حضور نیروهای خارج از نظام بهداشت و درمان، مسؤولین با توان و دقت بیشتری به انجام امور بپردازند.

مشارکت ذی‌نفعان: گرچه این فعالیت‌ها توسط مسؤولین سلامت منطقه و برای حل مشکلات سلامت جامعه انجام می‌شود اما این دو گروه تنها ذی‌نفعان این فعالیت‌ها نیستند، نهادها و سازمان‌های دیگری که به نوعی در زمینه سلامت

حل مشکلات سلامت جامعه، وظیفه همه نظام‌های بهداشتی-درمانی است. برای این کار نیاز است که ابتدا مشکلات شناسایی شده و سپس با توجه به محدودیت‌های منابع، اولویت‌های کاری مشخص گردد. در دو دهه اخیر بر روی روش‌های مختلفی کار شده است و هر نگرشی رویکرد خاص خود را ارایه نموده است. در ابتدا با توجه به وظیفه محله، متولیان سلامت هر منطقه با نظر خود و بر اساس تجربه اقدام می‌کردند، اما به تدریج به اهمیت اطلاعات و استفاده از آن برای تعیین نیازها و به‌خصوص اولویت‌بندی مشکلات پی بردند و رویکردهای اپیدمیولوژیک و شاخص‌هایی که بتوانند نیازها را مشخص نمایند و با دادن وزن به آنان اولویت‌بندی را انجام دهند، رواج یافت. در چند سال اخیر رویکردهای دیگری به این رویکرد اضافه شده است، رویکردهایی که استفاده از اطلاعات را لازم می‌داند اما کافی نمی‌داند. همانطور که مشاهده می‌شود حوادث و سوانح، بهداشت محیط، آب و غذا، بیماری‌های قلبی- عروقی و مسایل مربوط به تغذیه در اکثر استان‌ها به عنوان مشکل سلامت مشخص شده است. در آفریقای جنوبی نیز ۱۰ مشکل دارای اولویت شامل حوادث و سوانح، سل، تغذیه، ایدز، سلطان، بیماری‌های اسهالی، عفونت‌های ریه، مسایل روحی- روانی، مalaria و دیابت بودند (۴). که مشابهت فراوانی با نتایج به دست آمده در این تحقیق داشت. در صورتی که هدف اصلی تعیین نیازهای سلامت جامعه را حل آن بدانیم، باید تمامی مراحل حل مشکل را بر اساس هدف اصلی برنامه‌ریزی نماییم. به همین دلیل قدم اول را نیز باید به‌نحوی برداریم که به این امر کمک نماید. بر این اساس در سالیان اخیر کلمه ذی‌نفعان^۱ بیش از پیش شنیده می‌شود، چرا که ذی‌نفعان تنها در بهره‌مندی از نتایج فعالیت‌ها معنا پیدا

^۱ Stakeholders

مناسبی به هر یک از ذی‌نفعان داده نشود، استقرار این فعالیت دچار مشکل خواهد شد و استفاده مناسب از آن نمی‌شود. هر کدام از ذی‌نفعان باید در ادامه فعالیت در جریان استفاده از این فعالیت در جهت حل مشکلات سلامت منطقه قرار گیرند، حتی می‌توان خبرنامه‌ای با تواتر ۳ ماهه منتشر کرد و برای کلیه ذی‌نفعان و جامعه ارسال نمود.

تعیین عناوین پژوهشی به جای حیطه‌های پژوهشی: اشتباه مکرری که در زمینه فعالیت نیازمنجی و تعیین اولویت‌ها رخ می‌دهد، تعیین حیطه‌های وسیع به جای عناوین پژوهشی است. در این فرآیند عناوین پژوهشی دارای اولویت باید مشخص شوند و برای آنها بودجه مناسب تأمین شود. گرچه این قسمت فعالیت کار مشکلی است اما بدون انجام آن، بهره‌وری مناسب را نخواهد داشت.

رسیدن به توافق اصل است: آن‌چه در این فرآیند، اصل محسوب می‌شود و باید نگران آن بود، توافق کلیه ذی‌نفعان در مورد لیست اولویت‌هاست. در برخی موارد افراد فنی بحث‌هایی را در خصوص روایی^۳ و پایابی^۴ مطرح می‌سازند، که در مرحله بعد باید به آن توجه نمود. هرگونه تغییر افراد حاضر و اطلاعات موجود شاید نتایج را تغییر دهد اما فعالیت برای تهیه لیست مورد توافق کلیه ذی‌نفعان انجام می‌شود و نه یک کار علمی صرف.

نتیجه‌گیری

با توجه به تجربیات ارایه شده در این مقاله پیشنهاد می‌گردد، با توجه به وسعت منطقه و مشکلات، نیازمنجی و تعیین اولویت‌های سلامت در دوره‌های ۲ تا ۳ ساله تکرار شود. امید است دانشگاه‌های دیگری که در این زمینه فعالیت خود را آغاز می‌نمایند، بتوانند روش مناسب‌تری را اتخاذ نموده و راه را با آسودگی بیشتری به پایان بزنند.

تشکر و قدردانی

از همکاری معاونت پژوهشی دانشگاه‌های اردبیل، سیستان و بلوچستان، کهکیلویه و بویراحمد، قزوین، لرستان، همدان و یزد جهت اجرای این پروژه و همچنین از گروه‌های علمی، سایر سازمان‌ها (مانند آموزش و پرورش، تربیت بدنی، صدا و سیما، شهرداری و غیره)، نمایندگان مردم (زنان، جوانان، سالمدان) و نمایندگان بخش خصوصی استان‌های فوق الذکر، تشکر و قدردانی می‌شود.

در گیر هستند، مسؤولین سیاسی منطقه، سازمان‌های مردم‌نهاد، محققین، اساتید دانشگاه‌ها همگی بهنوعی از نتایج این فعالیت‌ها می‌توانند استفاده نمایند و همچنین با مشارکت خود موجب افزایش بهره‌وری این فعالیت شوند.

اهمیت اطلاعات: بسیاری از افراد هنگامی که استفاده از روش‌های کیفی مانند روش بحث متمرکز^۱، استفاده از نظرات خبرگان، دلخی و سایر روش‌ها مطرح می‌شود، گمان می‌برند که احتیاجی به اطلاعات کمی وجود ندارد، اما تا آینه که ممکن است باید نظرات در این روش‌ها بر اساس شواهد و اطلاعات باشد. در این فعالیت‌ها باید همواره در نظر داشت که اطلاعات مختلف چه از روش کمی یا کیفی با بهترین و به صرفه‌ترین روش‌ها جمع‌آوری شود و در اختیار گروه‌های کاری قرار گیرد. در برخی مواقع گروه‌ها در هنگام کار به اهمیت اطلاعات و نیازی که به آن دارند آگاه می‌شوند و این جمله معروف بسیاری از کتب نیازمنجی و تعیین اولویت است که حداقل فایده این فعالیت‌ها، آگاهی شرکت کنندگان به اهمیت اطلاعات است که امید است در آینده با طراحی نظام مناسبی به طور منظم جمع‌آوری شود. استفاده از روش‌های مختلف کمی و کیفی و طراحی برای هر منطقه: یکی از مهم‌ترین نکات در زمینه اجرایی طرح‌های نیازمنجی و تعیین اولویت‌ها آن است که گرچه چارچوب کلی روش‌ها مشخص است اما جزئیات اجرایی و چگونگی استفاده از روش‌های کمی و کیفی باید با توجه به شرایط هر منطقه تعیین شده و به کار گرفته شود. استفاده از یک نوع روش (کمی یا کیفی) به تنهایی راهگشا نخواهد بود و با توجه به جوامع هدف، پراکندگی و نوع اطلاعات مورد نیاز باید از روش مناسب و به صرفه استفاده شود.

تصحیح سیر و روش شناسی با تکرار فعالیت: هر بار انجام این فعالیت‌ها موجب می‌شود تا تجربه‌ای جدید به دست آید و با استفاده از بازخوردهای لازم در دفعات بعدی با دقت و سرعت بیشتری این فعالیت انجام شود. در دفعات اول نباید نگران برخی اشتباهات بود و به خاطر برخی ضعف‌ها کل فعالیت را زیر سؤال برد. اولین بار انجام فعالیت باید به عنوان شروع فرآیند و استقرار این نظام در کل نظام تصمیم‌گیری سلامت مورد توجه قرار گیرد.

بازخورد: گرچه این فعالیت، فعالیتی مهم است اما با توجه به انرژی زیادی که هر کدام از ذی‌نفعان در سیر اجرای آن صرف می‌کند و اطلاع‌رسانی که در جامعه انجام می‌شود اگر بازخورد

³ Validity

⁴ Reliability

¹ Non Governmental Organisations (NGOs)

² FGD

References

- 1- Gross CP, Anderson GF, Powe NR. The relation between funding by the national institutes of health and burden of disease. *N Engl Med* 1999; 340: 1881- 1887.
- 2- Murray CYL, Lopez AD. Global burden of disease: A comprehensive assessment of mortality and disability from disease, injuries and risk factor in 1990 and projected to 2020. Cambridge, MA. Harvard University Press on behalf of the World Health Organization and the World Bank;1996.
- 3- Labonte R, Spiegel J. Setting global health priorities for funding Canadian researchers: A discussion paper prepared for the Institute on Population and Public Health. Saskatchewan: SPHERU; 2001.
- 4- Global Forum for Health Research. The 10/90 gap in health research financing. Geneva: World Health Organization; 2003: 48- 54.
- 5- Powell J. Health need assessment: A systematic approach to assessing population needs for healthcare. National Electronic Library for Health; 2003.
- 6- Global Forum for Health Research. The 10/90 report on health research 2000. Geneva: World Health Organization; 2000.
- 7- Stevens A, Raftery J, Mant J. An introduction to HCNA: The epidemiological approach to health care needs assessment: In: Stevens A, Raftery I, Mant J. *Health care needs assessment, the epidemiologically based needs assessment reviews*. 2nd ed., vol 1. Oxford: Radcliffe Publishing; 2004. Available at: radcliff-oxford.com (accessed December 1, 2006)
- 8- Wright J. Assessing Health needs. In: Penchansky D, et al.(eds). *The oxford handbook of public health practice*. Oxford: University Press; 2001.
- ۹- جاویدروزی. م، باقری‌نژاد س، حسین‌پور ار (متترجم). پژوهش در ضرورت‌های ملی و تعیین اولویت‌ها. چاپ اول. تهران: انتشارات اندیشمند؛ ۱۳۸۱.
- 10- Lansang MA. Research priority setting using ENHR strategies. Paper presented at forum 3 Global Forum for Health Research. 1999.
- 11- Labonte R, Spiegel J. Setting global health research priorities. *Br Med J* 2003; 326: 722-733.
- 12- Grant- Pearce C, Miles I, Hills P. Mismatches in priorities for health research between professionals and consumers. Manchester: Policy Research in Engineering Science and Technology, University of Manchester; 1998.