| **Раздел / Тема** | **№ на Показател** | **Показател от контролния списък** | **Място за докладване на показателя** |
| --- | --- | --- | --- |
| **ЗАГЛАВИЕ** | | |  |
| Заглавие | 1 | Идентифицирайте доклада като систематичен преглед. |  |
| **РЕЗЮМЕ** | | |  |
| Резюме | 2 | Вижте контролния списък PRISMA 2020 за резюмета. |  |
| **ВЪВЕДЕНИЕ** | | |  |
| Обосновка | 3 | Опишете обосновката за прегледа, в контекста на това, което вече е известно. |  |
| Цели | 4 | Осигурете изрично заявление за целта(/ите) и въпроса(/ите) адресирани в прегледа. |  |
| **МЕТОДИ** | | |  |
| Критерии за допустимост | 5 | Посочете критериите за включване и изключване в прегледа и как са групирани проучванията за синтезите. |  |
| Източници на информация | 6 | Посочете всички бази данни, регистри, уебсайтове, организации, референтни списъци и други източници, търсени или консултирани за идентифициране на изследвания. Посочете датата на последното търсене или консултиране на всеки източник. |  |
| Стратегия за търсене | 7 | Представете пълните стратегии за търсене за всички бази данни, регистри и уебсайтове, включително използваните филтри и ограничения. |  |
| Процес на подбор | 8 | Посочете методите, използвани за решаване дали едно проучване отговаря на критериите за включване в прегледа, включително колко рецензенти са прегледали всеки запис и всеки извлечен отчет, дали са работили независимо и ако е приложимо, подробности за инструментите за автоматизация, използвани в процеса. |  |
| Процес на събиране на данни | 9 | Посочете методите, използвани за събиране на данни от докладите, включително колко рецензенти са събрали данни от всеки доклад, дали са работили независимо, някакви процеси за получаване или потвърждаване на данни от изследователи на проучването и, ако е приложимо, подробности за инструментите за автоматизация, използвани в процеса. |  |
| Елементи от данни | 10a | Дайте списък и дефинирайте всички резултати, за които са били търсени данни. Посочете дали са търсени всички резултати, които са съвместими с всяка област на резултатите във всяко проучване (напр. за всички измерители, времеви точки, анализи) и ако не, използваните методи за решаване кои резултати да се събират. |  |
| 10b | Дайте списък и дефинирайте всички други променливи, за които са били търсени данни (напр. характеристики на участниците и интервенциите, източници на финансиране). Опишете всички предположения, направени относно липсваща или неясна информация. |  |
| Проучване на риска от систематични грешки | 11 | Посочете методите, използвани за оценка на риска от систематични грешки във включените проучвания, включително подробности за използвания(/ите) инструмент(/и), колко рецензенти са оценили всяко проучване и дали са работили независимо, и ако е приложимо, подробности за инструментите за автоматизация, използвани в процеса. |  |
| Измерители на ефекта | 12 | Посочете за всеки резултат ефекта на измерител (/ите) (напр. съотношение на риска, средна разлика), използвани при синтеза или представянето на резултатите. |  |
| Методи за синтез | 13a | Опишете процесите, използвани за да се реши кои изследвания са допустими за всеки синтез (напр. опишете в таблична форма характеристиките на интервенцията на изследването и сравнете с планираните групи за всеки синтез (показател №5)). |  |
| 13b | Опишете всички методи, необходими за подготовка на данните за представяне или синтез, като например обработка на липсваща обобщена статистика или преобразуване на данни. |  |
| 13c | Опишете всички методи, използвани за съставяне в таблична форма или за визуално показване на резултатите от отделни изследвания и синтези. |  |
| 13d | Опишете всички методи, използвани за синтезиране на резултатите, и предоставете обосновка за избора(/ите). Ако е извършен мета-анализ, опишете модела(/ите), метода(/ите) за идентифициране на наличието и степента на статистическа хетерогенност и използвания софтуерен пакет(/и). |  |
| 13e | Опишете всички методи, използвани за изследване на възможни причини за хетерогенност сред резултатите от изследването (напр. анализ на подгрупи, мета-регресия). |  |
| 13f | Опишете всички анализи на чувствителността, проведени за оценка на стабилността на синтезираните резултати. |  |
| Докладване на оценка на систематичните грешки | 14 | Опишете всички методи, използвани за оценка на риска от систематични грешки поради липсващи резултати в синтеза (произтичащи от докладване на систематични грешки). |  |
| Оценка на сигурността | 15 | Опишете всички методи, използвани за оценка на сигурността (или доверието) в съвкупността от доказателства за резултат. |  |
| **РЕЗУЛТАТИ** | | |  |
| Подбор на проучване | 16a | Опишете резултатите от процеса на търсене и подбор, от броя на записите, идентифицирани в търсенето, до броя на изследванията, включени в прегледа, в идеалния случай с помощта на поточна диаграма. |  |
| 16b | Цитирайте проучвания, които може да изглеждат, че отговарят на критериите за включване, но които са изключени, и обяснете защо са били изключени. |  |
| Характеристики на изследванията | 17 | Цитирайте всяко включено проучване и представете неговите характеристики. |  |
| Риск от систематични грешки в рамките на проучванията | 18 | Представете оценки на риска от систематични грешки за всяко включено проучване. |  |
| Резултати от отделни проучвания | 19 | За всички резултати, представете за всяко проучване: (а) обобщена статистика за всяка група (където е подходящо) и (б) оценка на ефекта и неговата точност (напр. доверие / достоверен интервал), в идеалния случай с помощта на структурирани таблици или графики. |  |
| Резултати от синтезите | 20a | За всеки синтез обобщете накратко характеристиките и риска от систематични грешки сред допринасящите изследвания. |  |
| 20b | Представете резултатите от всички проведени статистически синтези. Ако е направен мета-анализ, представете за всеки обобщена оценка и нейната точност (напр. доверителност / достоверен интервал) и мерки за статистическа хетерогенност. Ако сравнявате групи, опишете посоката на ефекта. |  |
| 20c | Представете резултатите от всички изследвания на възможни причини за хетерогенност сред резултатите от изследването. |  |
| 20d | Представете резултатите от всички анализи на чувствителността, проведени за оценка на стабилността на синтезираните резултати. |  |
| Докладване на систематични грешки | 21 | Представете оценките на риска от систематични грешки поради липсващи резултати (произтичащи от систематични грешки при докладване) за всеки оценен синтез. |  |
| Сигурност на доказателствата | 22 | Представете оценките на сигурността (или доверието) в съвкупността от доказателства за всеки оценен резултат. |  |
| **ДИСКУСИЯ** | | |  |
| Дискусия | 23a | Осигурете обща интерпретация на резултатите в контекста на други доказателства. |  |
| 23b | Дискутирайте всички ограничения на доказателствата, включени в прегледа. |  |
| 23c | Дискутирайте всички ограничения на използваните процеси за преглед. |  |
| 23d | Дискутирайте последиците на резултатите за практиката, политиката и бъдещите изследвания. |  |
| **ДРУГА ИНФОРМАЦИЯ** | | |  |
| Регистрация и протокол | 24a | Предоставете информация за регистрацията за прегледа, включително име на регистър и регистрационен номер, или заявете, че прегледът не е регистриран. |  |
| 24b | Посочете къде може да се осъществи достъп до протокола за преглед или заявете, че не е изготвен протокол. |  |
| 24c | Опишете и обяснете всички изменения на информацията, предоставена при регистрацията или в протокола. |  |
| Подкрепа | 25 | Опишете източниците на финансова или нефинансова подкрепа за прегледа и ролята на финансиращите или спонсорите в прегледа. |  |
| Конкуриращи се интереси | 26 | Декларирайте всякакви конкуриращи се интереси на авторите на прегледа. |  |
| Наличност на данни, код и други материали | 27 | Докладвайте кои от следните са публично достъпни и къде могат да бъдат намерени: шаблони за събиране на данни; данни, извлечени от включени проучвания; данни, използвани за всички анализи; аналитичен код; всички други материали, използвани в прегледа. |  |

*От:*  Page MJ, McKenzie JE, Bossuyt PM, Boutron I, Hoffmann TC, Mulrow CD, et al. The PRISMA 2020 statement: an updated guideline for reporting systematic reviews. BMJ 2021;372:n71. doi: 10.1136/bmj.n71