

مرور سیستماتیک و متاآنالیز

دکتر انسیه جنابی عضو هیات علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی همدان

انواع مقالات در علوم پزشكي

- Original Article
- Review Article
- Case Reports
- Editorial
- Short Communication (short papers)
- Letter to Editor

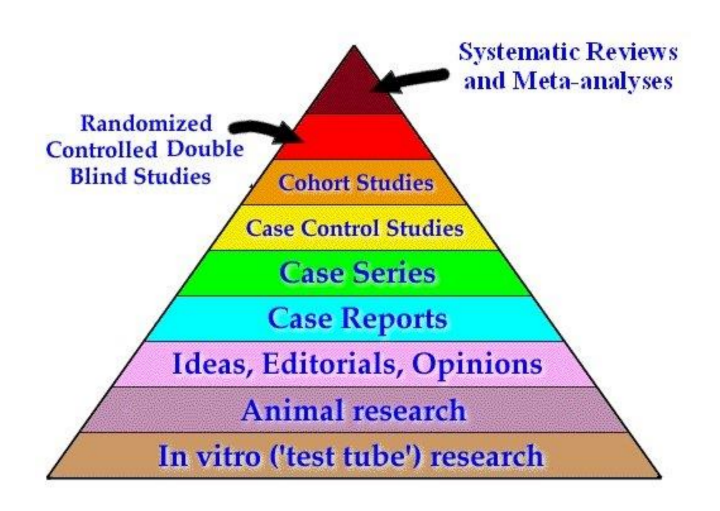
- مقاله پژوهشی اصیل
 - مقاله مروری
 - مقاله گزارش مورد
- سرمقاله (سخن سردبير)
 - مقاله کوتاه
 - نامه به سردبیر

انواع مقالات مروری در علوم پزشکی

 Traditional Review Articles (Narrative Review) ■ مقالات مروری سنتی مرور روایتی

 Systematic Review (Meta-analysis) ■ مقالات مروری نظاممند مرور ساختاردار

Hierarchy of studies سلسله مراتب مطالعات



Evidence Pyramid هرم شواهد

Systematic Review

Randomized Controlled Trial

Cohort studies

Case Control studies

Case Series/Case Reports

Animal research

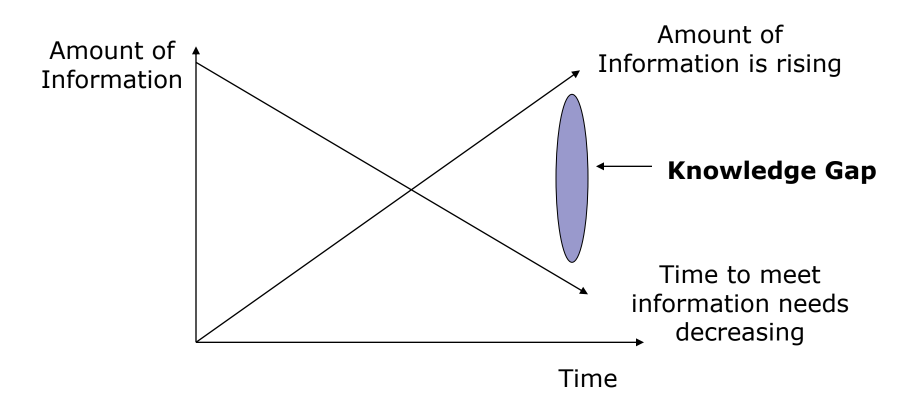


Level of Evidence	Type of Study
1a	Systematic reviews of randomized clinical trials (RCTs)
1b	Individual RCTs
2a	Systematic reviews of cohort studies
2b	Individual cohort studies and low-quality RCTs
3a	Systematic reviews of case-controlled studies
3b	Individual case-controlled studies
4	Case series and poor-quality cohort and case-control studies
5	Expert opinion based on clinical experience

Adapted from: Sackett DL et al. Evidence-Based Medicine: How to Practice and Teach EBM. 2nd ed. Churchill

Livingstone; 2000.

مشكل فاصله اطلاعاتي



The Knowledge Gap

Half-time or Half-life of Clinical Medical Science is now

about 6 Month

Doubling time of biomedical science was

about 19 years in 1991

Doubling time of biomedical science was

about 20 months in 2001

So you work in a job which:

- Its half-time (half-life) is 6 months, &
- In 2020 it is projected to be 0.2 years
- You works in a ever-changing & ever-growing profession!

So you should keep updating!

Systematic reviews

- Postdam Consultation on Meta-analysis (Cook et al, 1995) defined a systematic review as
- "application of scientific strategies that limit bias to the systematic assembly, critical appraisal and synthesis of all relevant studies on a specific topic"

The Cochrane review groups



Systematic Reviews

- Systematic review is a method of
 - □locating,
 - □ appraising,
 - □ and synthesizing evidence
 - □ while making explicit efforts to limit bias
- a quarter of a century since Gene Glass coined the term "meta-analysis" to refer to the quantitative synthesis of the results of primary studies

Systematic Review

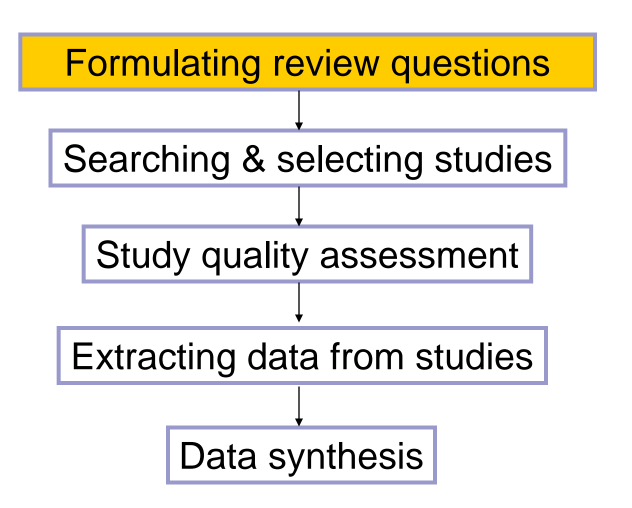
"Scientific tool which can be used to

summaries, appraise, and communicate the results and implications of otherwise unmanageable quantities of research" (NHS CRD, 1996).

They are not conventional Reviews

- Follow a strict methodological and statistical protocol
 - more comprehensive
 - minimising the chance of bias
 - improves transparency, repeatability and reliability

مراحل انجام مطالعه مروري نظاممند (۱)



مشخصات موضوع مناسب

- موضوعاتی که مورد علاقه و توجه جامعه علمی باشند
- موضوعاتی که در خصوص آنها اختلاف نظر وجود داشته باشد.
- وجود تعداد حداقلی مطالعه اولیه در خصوص موضوع مورد نظر وجود داشته باشد.
 - موضوعاتی که در تصمیم گیری های بالینی و یا مدیریتی اهمیت داشته باشند.

قالببندى عنوان مطالعه مرورى نظاممند

- The first and most important decision in preparing a review is to determine its focus
- This is best done by asking clearly framed questions.
- Define a four part clinical question, breaking the question down into its component parts

Question components: PICO

What types of Patients?

What types of nterventions?

• What types of Comparison?

• What types of Outcomes?

طراحی سئوال بالینی در قالب PICO

Components of Clinical Questions

Patient/ Population

In patients with

In women with suspected coronary disease

acute MI

In postmenopausal women Intervention/ Exposure

does early treatment with a statin

what is the accuracy of exercise ECHO

does hormone replacement therapy

Comparison

compared to placebo

compared to exercise ECG

compared to no HRT

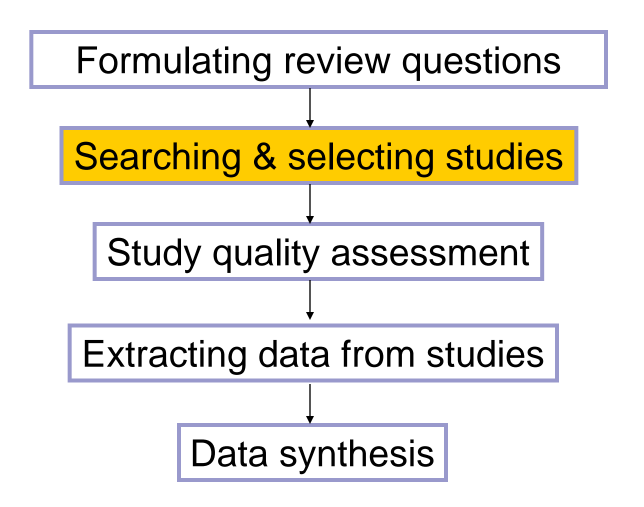
Outcome

decrease cardiovascular mortality?

for diagnosing significant CAD?

increase the risk of breast cancer?

مراحل انجام مطالعه مرورى نظاممند



Selecting studies

- performing a comprehensive, objective, and reproducible search of the literature
- selecting studies which meet the original inclusion and exclusion criteria

can be the most time-consuming and challenging task in preparing a systematic review

منابع اطلاعاتی مورد استفاده در مطاعات مروری نظام مند

- Electronic databases
 - □ MEDLINE, PubMed, SCOPUS, EMBASE, Web Of Science
 - □ The Cochrane Central Register of Controlled Trials (CENTRAL)
- Conference proceedings & abstract books
- Hand searching
- "Grey literature" (thesis, Internal reports, pharmaceutical industry files)
- Checking reference lists
- Unpublished sources known to experts in the specialty (seek by personal communication)
- Raw data from published trials (داده های خام)

Local Databases International Databases www.pubmed.com www.iranmedex.com www.sciencedirect.com www.magiran.com www.ovid.com www.irandoc.ac.ir www.proquest.com www.medlib.ir **WOS and Scopus** www.sid.ir

Generating A Search Strategy

- Multiple electronic databases and the internet using a range of Boolean search-terms
- Foreign language searches
- Include grey literature to avoid publication bias (see subsequent slides)
- Search bibliographies and contact experts

Creating a search strategy

1- Boolean Operators

- And searches for articles containing both words
- food and poison

- And Not searches for articles that do not contain the following words
- tumor and not malignant

 Or searches for articles containing either or both words weather or climate



 rehabilitation OR exercise OR exercise therapy OR sports OR exertion OR physical training OR aerobics OR kinesiotherapy





Search Sources Lists SciVal 7







Create account | Sign in

Document search

Compare sources >



Search history	Combine queries	e.g. #1 AND NOT #3.
17 ((TITLE-ABS-KEY (vitamin d)) OR (TITLE-ABS-KEY (ergocalcifer ABS-KEY (ergocalciferol)) OR (TITLE-ABS-KEY (calciferol))) A ABS-KEY (hypertension)) OR (TITLE-ABS-KEY (hypertension)) pressure))) AND ((TITLE-ABS-KEY (randomized controlled trial ABS-KEY (randomised controlled trial)) OR (TITLE-ABS-KEY (randomised controlled trial)) OR (TITLE-ABS-KEY (TITLE-ABS-KEY (placebo)))		
16 (TITLE-ABS-KEY (randomized controlled trial)) OR (TITLE-ABS- trial)) OR (TITLE-ABS-KEY (randomized controlled trial)) OR controlled trial)) OR (TITLE-ABS-KEY (controlled clinical trial)	TITLE-ABS-KEY (randomised	907,818 document results
15 TITLE-ABS-KEY (placebo)		313,897 document results
14 TITLE-ABS-KEY (controlled clinical trial)		705,276 document results
13 TITLE-ABS-KEY (randomised controlled trial)		514,125 document results
12 TITLE-ABS-KEY(Randomized Controlled Trial)		514,125 document results
11 TITLE-ABS-KEY(Randomised Controlled Trial)		514,125 document results
10 TITLE-ABS-KEY(Randomized Controlled Trial)		514,125 document results
9 (TITLE-ABS-KEY(Hypertension)) OR (TITLE-ABS-KEY(Hypertension)) O	R (TITLE-ABS-KEY(Blood Pressu	ire)) 1.014.945 document results
8 TITLE-ABS-KEY(Blood Pressure)		633,579 document results
7 TITLE-ABS-KEY(Hypertension)		579,080 document results
6 TITLE-ABS-KEY(Hypertension)		579,080 document results
5 (TITLE-ABS-KEY(Vitamin D)) OR (TITLE-ABS-KEY(Ergocalciferol)) OR (TITLE-ABS-KEY(Calciferol))	TITLE-ABS-KEY(Ergocalciferol))	OR 94,798 document results
4 TITLE-ABS-KEY(Calciferol)		613 document results
3 TITLE-ABS-KEY(Ergocalciferol)		8,297 document results
2 TITLE-ABS-KEY(Ergocalciferol)		8,297 document results



Search PubMed

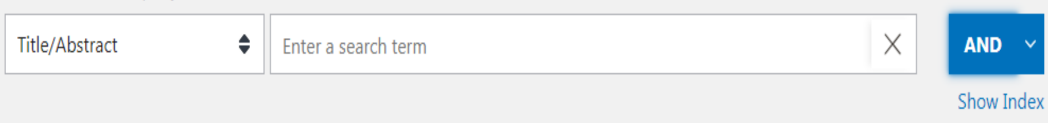
Search

Advanced



PubMed® comprises more than 30 million citations for biomedical literature from MEDLINE, life science journals, and online books. Citations may include links to full-text content from PubMed Central and publisher web sites.

Add terms to the query box



Query box



History and Search Details



Search	Actions	Details	Query	Results	Time
#3	•••	>	Search: body mass index	245,073	02:47:37
#2	•••	>	Search: (Body mass index[Title/Abstract]) AND (Tumor[Title/Abstract])	4,921	02:42:55

Advanced

PubMed® comprises more than 30 million citations for biomedical literature from MEDLINE, life science journals, and online books. Citations may include links to full-text content from PubMed Central and publisher web sites.



Learn

About PubMed FAQs & User Guide Finding Full Text



Find

Advanced Search Clinical Queries Single Citation Matcher



Download

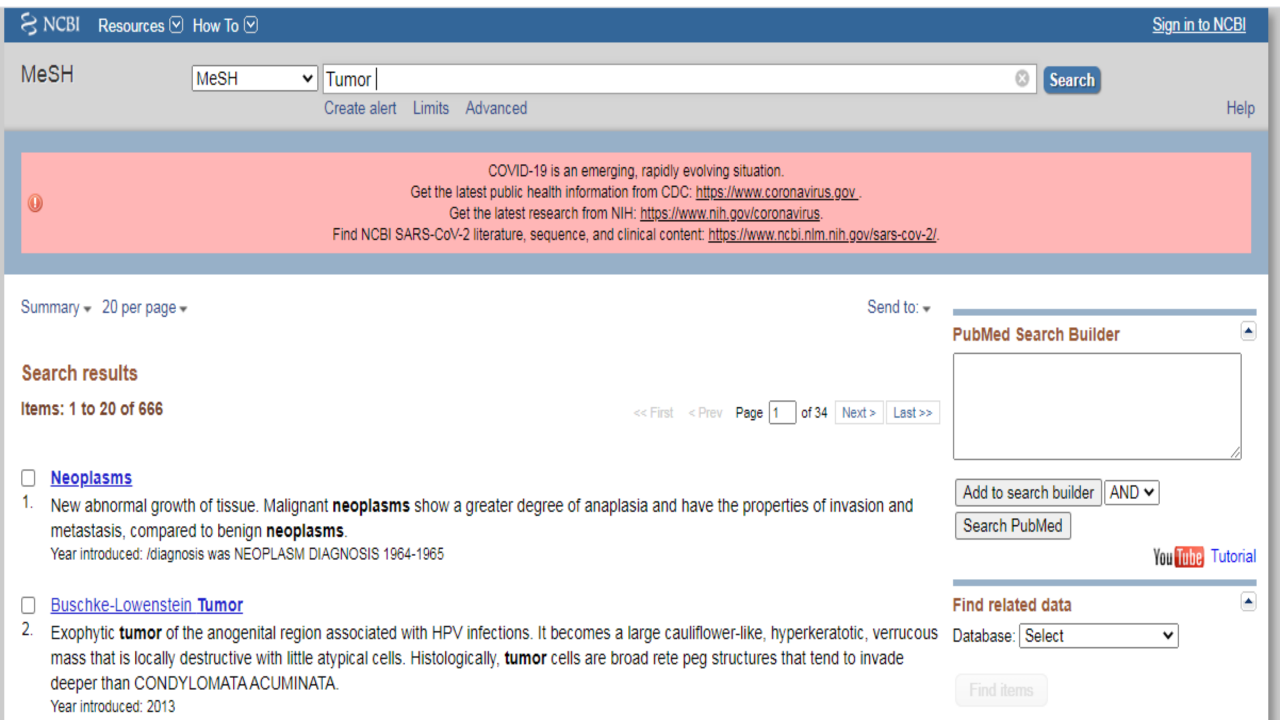
E-utilities API FTP Batch Citation Matcher



Explore

MeSH Database Journals







from The Cochrane Collaboration

SEARCH THE COCHRANE LIBRARY					
Title, Abstract or Keywords				1	
GO	номе 🏡	SIGN UP 🖉	LEARN :	ACCESS 🔓	HELP 1
or try an <u>Advanced Search</u>					

Notice to air users: New and improved article display for systematic reviews on The Cochrane Library – more info

Plus - The Wiley Online Library has downtime scheduled for Saturday 3rd September at 10am (UK), for 2 hours, causing disrupted access to The Cochrane Library Reviews. We apologise for any inconvenience caused.

BROWSE COCHRANE DATABASE OF SYSTEMATIC REVIEWS

Issue 8 of 12, Aug 2011

Anaesthesia & pain control (167)

Blood disorders (106)

Cancer (355)

Child health (1280)

Complementary & alternative medicine (468)

Consumer & communication strategies (49)

Dentistry & oral health (124)

SPECIAL COLLECTIONS



Care homes for older people



International Clinical Trials Day 2011



World No Tobacco Day

View all

EDITORIAL 5

The use of Cochrane Reviews in NICE clinical guidelines

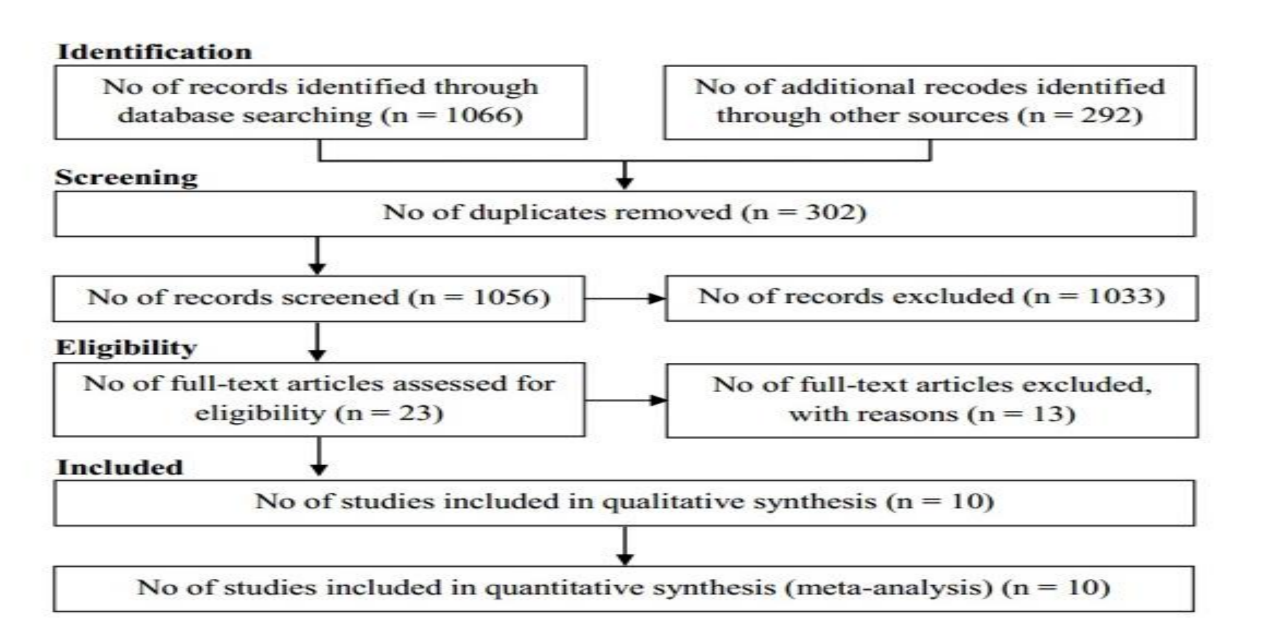


The National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE) produces clinical guidelines for the National Health

Service (NHS) in England and Wales. These guidelines are developed by groups that combine people with expertise in conducting systematic reviews and health economic analyses, with those with expertise in the clinical area (from healthcare







Study selection

- Examine identified studies
 - 1. Titles and abstracts
 - 2. Full text reports
- Studies have to meet pre-specified criteria for inclusion in the review
 - A single failed eligibility criterion is sufficient for a study to be excluded from a review.

Study Selection

- Assessment of eligibility of studies should be done by at least <u>two</u> people, ideally independently.
 - Any <u>disagreements</u> should be resolved either via discussion or by 3rd author.
- Classification of the studies
 - **≻** Include
 - **≻** Exclude
 - Unsure

مراحل انجام مطالعه مروري نظاممند (۳)

Formulating review questions Searching & selecting studies Study quality assessment Extracting data from studies Data synthesis

Appraising Study Quality

- There is no such thing as a perfect study, all studies have weaknesses, limitations, biases
- Interpretation of the findings of a study depends on design, conduct and analysis, as well as on the population, interventions, and outcome measures
- The researchers in a primary study did not necessarily set out to answer your review question

Quality Assessment

- The methodological quality should be assessed by at least <u>two</u> people independently.
- Many tools have been proposed for assessing the quality of studies, including:

≻Scales

 in which various components of quality are scored and combined to give a summary score;

≻ Checklists

in which specific questions are asked

Quality Assessment: Cochrane Randomized Clinical Trials

- Cochrane criteria for judging risk of bias in RCTs
 - Sequence generation
 - > Allocation concealment
 - Blinding of participants and personnel
 - Incomplete outcome data
 - Selective outcome reporting
- Judgment
 - ➤ Yes
 - **➢**No
 - Unknown

Quality Assessment: Delphi checklist Randomized Clinical Trials

Delphi checklist (2010)

- 1) Was a standard randomization performed?
- 2) Was the allocation of intervention concealed?
- 3) Was the patient blinded?
- 4) Was the care provider blinded?
- 5) Was the outcome assessor blinded?
- 6) Were the two groups similar at baseline?
- 7) Were the eligibility criteria well-defined?
- 8) Was the variability of the outcome presented?
- 9) Was an intention-to-treat analysis performed?
- We allocate a maximum score of nine to each study.

Quality Assessment (case control, Cohort)

- Newcastle Ottawa Statement (NOS) Manual (2009)
- This scale includes a set of items and allocates a maximum of <u>nine stars</u> to the following domains:
 - Selection
 - Comparability
 - Exposure
 - Outcome

مراحل انجام مطالعه مروری نظاممند (٤)

Formulating review questions Searching & selecting studies Study quality assessment Extracting data from studies Data synthesis

Measure of treatment/Risk Effect

- The effect measures of choice should be stated.
 - Dichotomous data
 - Risk Ratio (RR)
 - Odds Ratio (OR)
 - Risk Difference (RD)
 - Continuous data
 - Mean Difference (MD)
 - Standardized Mean Difference (SMD)
 - Count data
 - Rate Ratio (RR)
 - Time-to-event data
 - Hazard Ratio

Odds Ratio, Risk Ratio, Rate Ratio, Risk Difference

	Event	No event	Total	Person-year	
Intervention experimental	a 80	b 20	n _{1 100}	py _{1 425}	
Control intervention	C 40	d 60	n ₂ 100	ру ₂ 472	

$$OR = \frac{a/b}{c/d} = \frac{80/20}{40/60} = 6$$

$$RR = \frac{a/n_1}{c/n_2} = \frac{80/100}{40/100} = 2$$

$$RR = \frac{a/py_1}{c/py_2} = \frac{80/425}{40/472} = 2.2$$

$$RD = (a/n_1) - (c/n_2) = 0.8 - 0.4 = 0.4 = 40\%$$

مراحل انجام مطالعه مروري نظاممند (٥)

Formulating review questions Searching & selecting studies Study quality assessment Extracting data from studies Data synthesis



when an overview incorporates a specific statistical strategy for assembling the results of several studies into a single estimate

كجا نبايد متاآناليز انجام نداد؟

- تفاوت زیاد در یافته های مطالعات مختلف
 - تفاوت باليني
 - اختلاف متدولوژیک
- تنوع زیاد در روش تحلیل و گزارش نتایج
 - کیفیت نسبی بد بعضی مطالعات

مراحل یک متاآنالیز

- محاسبه یک شاخص مشترک در تمام مطالعات اولیه
- ترکیب شاخص محاسبه شده بر اساس نتایج مطالعات اولیه و محاسبه میانگین وزن داده شده
 - بررسی میزان ناهمگونی نتایج مطالعات اولیه
- اصلاح روش های بکار گرفته شده بر اساس میزان ناهمگونی نتایج مطالعات اولیه و بررسی علل احتمالی ایجاد کننده آن از طریق روش های آماری
 - ارائه نتایج بصورت روشن و استفاده صحیح از نمودارهای مربوطه

تنها آن دسته از مطالعات مرور ساختاریافته که دارای متدولوژی یکسان و نتایج همگن باشند را می توان با استفاده از متاآنالیز با یکدیگر ترکیب نمود

مدل های آماری در متاآنالیز

اغلب متاآنالیزها برپایه یکی از دومدل آماری زیر هستند

- مدل با اثرات ثابت (FIXED EFFECTS)
- مدل با اثرات تصادفی(RANDOM EFFECTS)

مدل ثابت

فرض:

- پارامتر مورد بررسی در تمام مطالعات اولیه مقدار حقیقی ثابتی دارد
- تفاوت بین مقادیر محاسبه شده در مطالعات مختلف، تنها به دلیل شانس و تصادف حاصل از نمونه گیریهای مکرر (sampling variation)

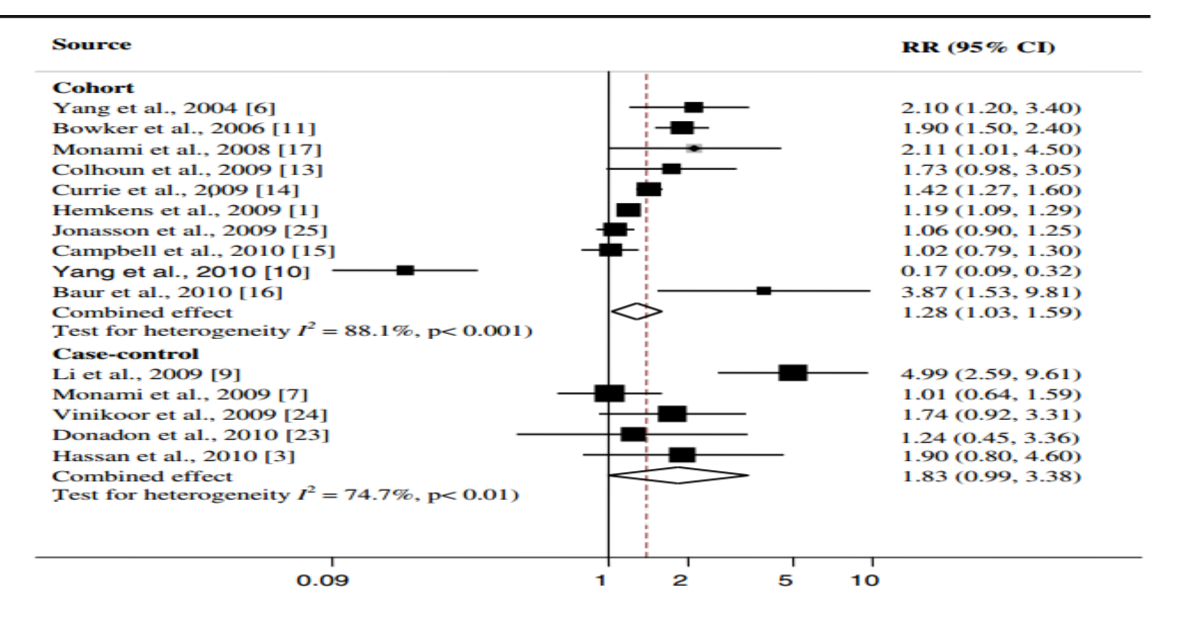
مدل تصادفي

فرض: پارامتر اندازه گیری شده خود توزیع نرمالی داشته و هر مطالعه مقداری از آن را اندازه گرفته است.

- در مدل تصادفی، تفاوتهای دیده شده در بین نتایج مطالعات اولیه دو ریشه دارند؛
 - ۱. به دلیل تصادف حاصل از نمونه گیریهای مکرر
 - ۲. به دلیل تغییرات تصادفی مقدار واقعی پارامتر در مطالعات مختلف
- بنابراین ناهمگنی (heterogeneity) بین مطالعات را تنها در مدل با اثرات تصادفی می توان محاسبه کرد

نمودار انباشت

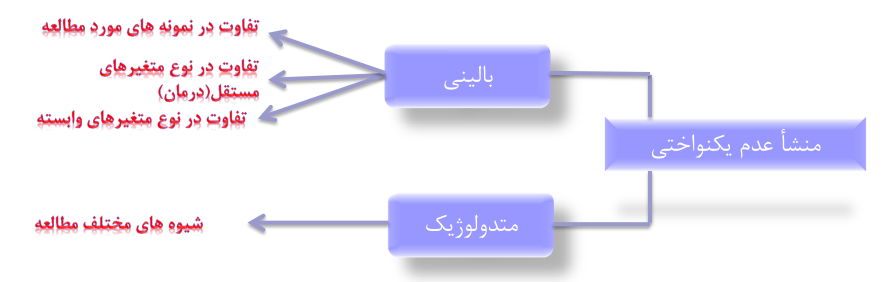
- این نمودار اطلاعات تک تک مطالعات و برآیند نهایی آن ها را به نمایش می گذارد.
- در این نمودار، برآورد هر مطالعه با یک مربع سیاه رنگ و حدود اطمینان ۹۵٪ برآورد با یک خط عرضی نمایش داده می شود. اندازه مربع سیاه رنگ، وزن هر مطالعه را در متاآنالیز نشان می دهد.
- در پایین نمودار انباشت، یک لوزی ترسیم می گردد که در واقع مقدار برآیند وزن داده شده مربع ها است. قطر افقی لوزی نیز نشان دهنده دامنه اطمینان ۹۵٪ برآیند شاخص مورد مطالعه است.
 - بهترین معیار مرتب کردن، معیاری است که احتمالاً بیشترین تاثیر را در ایجاد ناهمگونی داشته باشد.



آزمون ها و نمودارهای بررسی ناهمگونی

ناهمگونی یا عدم تجانس(Heterogeneity)

- هرگونه عدم یکنواختی در مطالعات وارد شده درمتاآنالیز (au^2) ناهمگونی خوانده می شود
- هرگونه ناهمگونی چه به شکل متدلوژیک و چه به شکل بالینی، باعث بروز ناهمگونی آماری (Statistical heterogeneity)





- هرگونه عدم یکنواختی در مطالعات وارد شده در متاآنالیز، ناهمگونی خوانده می شود. عدم یکنواختی ممکن است منشا بالینی و یا منشا متدلوژیک داشته باشد. مهم ترین دلایل در منشا بالینی، شامل تفاوت در نمونه های مورد مطالعه، تفاوت در نوع درمان ها و تفاوت در متغیرهای وابسته می باشد.
- ناهمگونی با منشا متدولوژیک، ممکن است به دلیل شیوه های مختلف مطالعه ایجاد شده باشد. به طور مثال، طول مدت متفاوت پیگیری و یا شیوه حذف اثر فاکتورهای مخـدوش کننـده مـی تواند منشا ناهمگونی باشد.

آزمون آی دو (12)

■ بیانگردرصدی از واریانس و انحراف کلی بین مطالعات است که به دلیل ناهمگونی بین مطالعات به وجود آمده است، نه دراثرتصادف و اثر نمونه گیری های مکرر.

Higgins Categories:

25% low heterogeneity

50% moderate heterogeneity

75% high heterogeneity

Cochrane Handbook 2008 Categories:

0% - 40% might not be important

30% - 60% moderate heterogeneity

50% - 90% substantial heterogeneity

75% - 100% considerable heterogeneity

شیوه های برخورد با عدم تجانس...

در صورتی که میزان ناهمگونی زیاد باشد انجام متاآنالیز و ترکیب نتایج آنها خالی از اشکال نیست.

۱. بررسی مجدد مطالعات

بررسی مجدد مطالعات برای کسب اطمینان از صحت نتایج و اصلاح هر گونه ایراد و یا خطا در هنگام استخراج، ثبت و یا ورود اطلاعات به رایانه

۲. عدم توجه به وجود عدم تجانس و انجام متاآنالیز به روش اثر ثابت

این شیوه توصیه نمی شود.

۳. انجام متاآنالیز به روش تصادفی

در تعدیل برآورد مربوطه و دامنه اطمینان کمک میکند ولی بدلیل عدم کارایی در تعیین دلیل احتمالی ایجاد کننده ناهمگونی در بسیاری از مواقع بهترین شیوه نیست.

۴. تغییر مبنای شاخص

مثلاً می توان بررسی کرد که آیا میزان ناهمگونی برای خطر نسبی و نسبت شانس و یا تفاضل میانگین ها و تفاضل استاندارد میانگین برابر است؟

...شیوه های برخورد با عدم تجانس...

۵. بررسی ریشه ایجاد عدم تجانس ازطریق انجام تحلیل در زیرگروهها

مطالعات بر اساس بعضی از فاکتورهای احتمالی ایجاد کننده ناهمگونی تقسیم شده و در هر دسته تحلیل آماری مجزا انجام می شود.

در صورتی که در هر زیرگروه ناهمگونی کاهش قابل ملاحظهای مشاهده شود، مبین آن است که عامل ایجاد کننده ناهمگونی، فاکتور مذکور بوده است.

ایراد: کم شدن حجم نمونه در زیرگروهها

۶. حذف برخی از مطالعاتی که بیشترین عدم تجانس را با بقیه دارند

ابتدا باید با دقت دلیل احتمالی تفاوت یک یا چند مطالعه با بقیه را سنجید.

ایراد: حذف بعضی مطالعات بدون دلیل و یا شناخت علت تفاوتها باعث ایجاد سوگیری در نتایج می شود

...شیوه های برخورد با عدم تجانس...

۷. انجام متا رگرسیون

یکی از بهترین شیوههای برخورد با ناهمگونی به دلیل

- □امكان بررسى وجود ناهمگونى بين يافتههاى مطالعات
 - □ کمک به یافتن دلیل ناهمگونی
- □ رفع مشکل کم بودن حجم نمونه (در روش متاآنالیز زیرگروهها)
 - مشخص کردن میزان و جهت اثر فاکتورهای تأثیرگذار \Box

...شیوه های برخورد با عدم تجانس

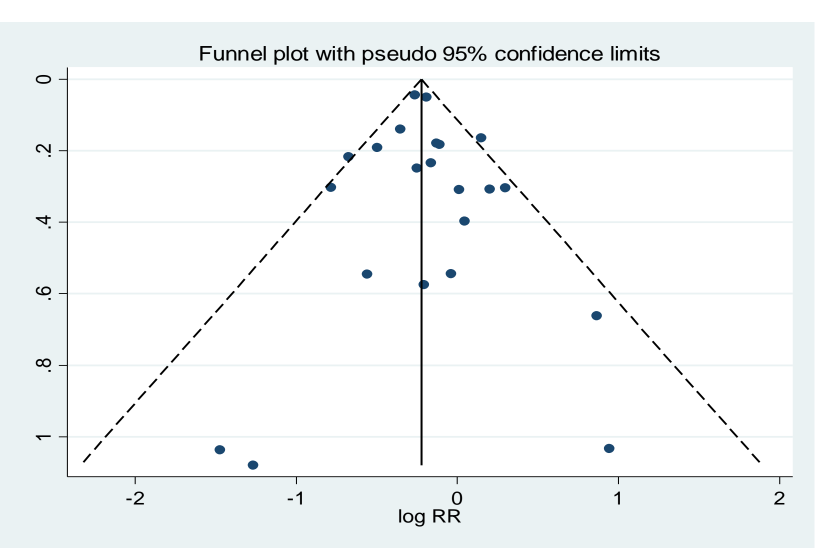
اگر به هیچ شکل امکان یکسان نمودن و آمادهسازی نتایج مطالعات اولیه برای متاآنالیز وجود نداشت، باید از متاآنالیز صرفنظر کرد و به یکی از روش های زیر عمل کرد:

- ۱. توصیف نتایج مطالعات و دستهبندی آنها
- ۱. استفاده از روش های کیفی و انجام فراتلفیق (Meta Synthesis).
- . استفاده از روش شمارش آراء (Vote Counting) در راستای بیان آماری جهت ارتباط و بدون امکان کمّی نمودن شدت ارتباط

بررسی سوگیری انتشار

- 🗖 نمودار قیفی
- □ آزمون های تایید تقارن نمودار قیفی که شامل:
 - ➤ آزمون های Begg وEgger
 - Trim & Fill >

نمودار قيفي (Funnel Plot)



نمودار پراکنش ساده است که شاخص برآورد شده از هر مطالعه را نسبت به حجم نمونه یا دقت (precision) آن مطالعه ترسیم می کند.

معمولاً شاخص در محور افقی (X) و حجم نمونه یا دقت مطالعه در محور عمودی (Y) نمایش داده می شود.

نکته: تعداد مطالعات مورد بررسی از ۱۰ مورد کمتر نباشد.

مطالعه بزرگتر، دقت بیشتر، متمرکز در قسمت فوقانی نمودار

مطالعات کوچک، دقت کمتری، در پایین نمودار به صورت پراکنده قرار می گیرند.

در صورتی که سوگیری در انتشار نتایج وجود نداشته باشد نمودار پراکنش نتایج مطالعات به صورت یک قیف وارونه ظاهر می شود.

آزمون آماری ایگر

- دراین آزمون از روش رگرسیون خطی برای بررسی سوگیری درانتشار نتایج استفاده می شود.
- درصورت عدم سوگیری درانتشار نتایج مطالعات، عرض ازمبدأ صفر خواهد بود و خط رگرسیون از مبدأ عبور خواهد کرد، در حالی که اگر سوگیری در انتشار نتایج وجود داشته باشد، فاصله اطمینان عرض از مبدأ صفر را شامل نخواهد شد وخط رگرسیون از مبدأ عبور نخواهد کرد.

metabias a b c d, or egger graph mlabel(trial)

Tests for Publication Bias

Begg's Test

```
adj. Kendall's Score (P-Q) = -39

Std. Dev. of Score = 20.21

Number of Studies = 15

z = -1.93

Pr > |z| = 0.054

z = 1.88 (continuity corrected)

Pr > |z| = 0.060 (continuity corrected)
```

Egger's test

Std_Eff	Coef.	Std. Err.	t	P> t	[95% Conf.	. Interval]
slope	3.58846	.3028293	11.85		2.934237	4.242683
bias	.3347999	.5981815	0.56		9574927	1.627092

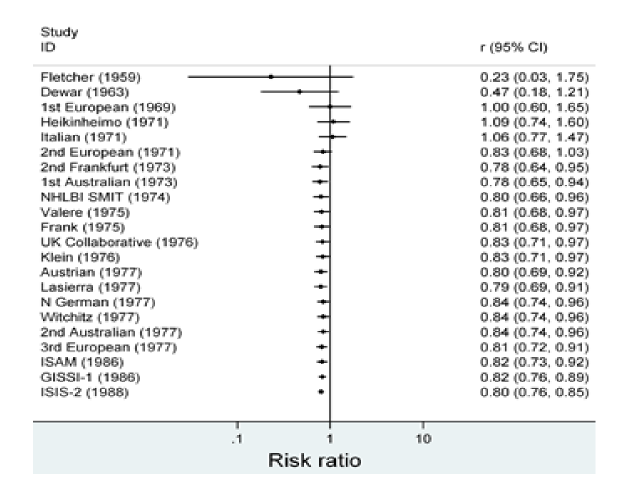
آزمون آماری بگ

- ضریب همبستگی بین شاخص استاندارد و خطای معیار مربوطه را نشان می دهد.
- اگر نمودار قیفی متقارن باشد و سوگیری در انتشار نتایج وجود نداشته باشد این ضریب صفر و مقدار P-value، معنی دار نخواهد بود.
- از سوی دیگر، هنگامی که نمودار قیفی نامتقارن باشد مبین آن است که مطالعات کوچک که خطای معیار بزرگی دارند، دارای شاخص استاندارد بزرگی می باشند.
 - برعکس وقتی این ضریب منفی است، مبین آن است که مطالعات بزرگ که خطای معیار کوچکتری دارند، از شاخص استاندارد بزرگی برخوردارند

متاآنالیز تجمعی Cumulative Meta-Analysis

■متاآنالیز تجمعی شکل خاصی از نمودار انباشت است که برای بررسی روند تغییرات شاخص مورد مطالعه در طول زمان بکار میرود. برای این منظور ابتدا مطالعات را بر اساس زمان از قدیمی ترین به جدید ترین مرتب کرده و سپس از نرم افزار میخواهیم تا متاآنالیز تجمعی را انجام دهد.

■با استفاده از این روش می توان روند تغییرات شاخص مورد مطالعه را در طول زمان مشخص کرد.



Thank you