

对文章的要求

请确保投往 BMJ 的每一篇稿件均符合国际医学期刊编辑委员会（International Committee of Medical Journal Editors, ICMJE）制订的生物医学期刊投稿的[统一要求](#)。ICMJE 的要求篇幅较长、综合性较强，BMJ 则针对不同类型的文章制订了具体要求，尤其针对[研究性论文](#)作出了详细规定。请作者务必认真阅读以下规定。

我们概述了 BMJ 稿件的总体要求。

- 标题 – 所有稿件 – 标题页
- 全体作者的姓名、地址和职位及通讯作者的 email 地址；应确保所有列入作者名单的人员符合[作者的标准](#)– 所有稿件
- [著作权/出版授权协议](#) – 所有稿件
- [利益冲突申明](#) – 所有稿件
- [贡献者的详细情况](#)和出具证明的单位（或个人）的名称（或姓名） – 所有论著
- [经签署的 BMJ 患者同意书](#) – 所有涉及患者个人信息的稿件
- 关于[伦理学批准](#)的声明；参与者的知情同意；资助；研究主办者在研究设计、数据收集、分析和解读、论文撰写以及投稿决策等环节所发挥的作用；研究是否独立于出资人和主办方；研究人员获取全部数据 – 所有论著
- 所有相关的报告声明（如 CONSORT）所建议的信息。本刊并未采用报告指南（reporting guidelines）作为评价研究质量或筛选文章的关键评估工具。我们希望研究性论文内容明确，足以使审稿人、编辑、临床医生、政策制订者、系统综述员、指南编制者、记者、患者和普通公众能了解研究期间确切发生的情况。– 所有论著
- 如所投稿件系随机对照试验的报告，请在投稿时，根据 [CONSORT 指南](#)、试验方案和试验注册细节提供完整的核对表和流程图。根据 ICMJE 统一要求，自 2005 年 7 月起开展的随机对照试验必须在招募患者前进行前瞻性注册；对于在此之前开展的随机对照试验，回顾性注册也可接受，但此项工作必须在正式投稿前完成。
- 如果你提交的论文系
 - 对随机对照试验和其他评估性研究的系统综述或荟萃分析，请遵照 [PRISMA 指南](#)（QUOROM 指南如与 PRISMA 指南冲突，应以 PRISMA 指南为准）；如存在研究方案，应将其作为补充性文件提供。
 - 如系针对观察性研究的荟萃分析，请参照 [MOOSE 指南](#)；如有研究方案，请按补充性文件提交。
 - 如系针对诊断准确性的研究，请参照 [STARD 指南](#)。
 - 如系观察性研究，请参照 [STROBE 指南](#)；如有研究方案，请按补充性文件提交。

- 如系卫生经济学题材的论文, 请参照本刊的卫生经济学核对表 (代码:105536)
- 如系临床指南类论文, 请参阅 [GRADE](#) 指南, 了解分级证据; 但对此无硬性规定。

由于我们希望不断改进 BMJ 的论文报告系统并协助审稿工作, 我们要求作者遵循上述报告指南, 并填写相应的报告核对表后再投稿 (若您来不及, 也可在进入外部审稿流程之前完成此项工作)。不过, 本刊并未采用报告指南作为评价研究质量或筛选文章的关键评估工具。

([EQUATOR 网络](#)) [EQUATOR Network](#) 网站收录了上述指南及其他报告指南。EQUATOR 网络致力于通过推动卫生研究报告的透明度和准确性, 改进科学文献的质量。

另外一个资料来源——[Authors' Submission Toolkit: A practical guide to getting your research published](#) (作者投稿工具包: 发表论文实用指南) 则归纳了发表论文的一般技巧和规范, 其中包括如何了解期刊的编辑要求、如何选择合适的杂志、投稿流程、出版伦理、同行评议 (审稿)、有效地与编辑沟通 —— 可以让作者了解这些环节中更多的信息。