参与任何研究之前,要问的主要问题

		明日	小明日
1.	研究的目的是什么?		
2.	在研究过程中,我有什么要通过的程序?		
3.	我需要多长时间来参与研究?		
4.	可能出现的风险和副作用是什么?		
5。	如果有问题要问, 我应该与谁联系?		
6。	可能带来的好处是什么?		
7。	我有什么其他选项/参与的替代品?		
8.	如果我参加研究,是否有任何的成本和 额外支出,我必须支付吗?		
9.	我可以在任何时间停止/退出参与研究吗?		
10。	如果我在参加研究的过程中, 患了一种和研 究相关的伤害, 我会得到补偿吗?		
11。	用什麽措施,以保护我的医疗信息的保密性?		
12。	研究完成后,我有机会继续得到研究治疗吗?		
13。	在我决定我是否应该参加的研究之前,是否 有一个独立的机构,我可以咨询?		



【国立健保集团】(NHG) 〇HRPP 人类研究保护计划办公室

研究与你

临床研究志愿者必须知道的事项



这项资讯是由 NHG OHRPP 提供,目的是为了更完善的保护临床实验志愿者的利益。

临床研究是什么?



为什么重要?



- 临床研究是指通过志愿者进行研究以便回答有关健康的科学问题。
- 临床研究也可以帮助确定 实验性药物或设备的安全性和有效性。
- 临床研究也通常被描述为"临床试验"或"试验"。
- 临床研究不同于治疗。

マ 您可能面对的 风险是什么?



- 一些可能存在的风险包括:
- 新的药物或程序产生副作用。
- 新研究药物或程序比现有的药物或程序效果低。

- 临床研究将协助人们寻求更好, 更快和更便宜的治疗和诊断。
- 通过研究,可以发现重要的知识,提高我们的生活质量。

您的参与会带来 什么好处?

这些好处包括,能够:

- 在自己的健康上发挥自主性,让自己 决定自己的健康。
- 在新的研究药物或程序被批准 前,提前获取新的研究药物或程序。
- 为医学研究做出贡献,造福大众。

参与研究的志愿者,您的主要职责是什么?



身为一名参与研究的志愿者, 您的职责是:

- 在同意参与一项研究之前,要了解研究的信息,并澄清任何疑问。
- 准时并按规定参加研究计划中的就诊和服药。
- 如果您发现副作用或任何体内上的改变,请告知主要研究医生或人员。
- 要如实回答调查和问卷。
- 在研究过程中要遵守研究规则和规定。

管 谁可以参加临床研究



- 志愿者拥有以下权利:
- 被告知您将参与研究的性质,目的,潜在风险和效益。
- 被告知除了研究以外的现有医疗。

作为一名人类志愿者

您拥有什么权利?

- 您可以发问有关研究的问题, 以便了解更多关于研究的详情。
- 您可以在不受任何罚款,惩罚, 或利益损失上退出研究。
- 您不应在被胁迫或强迫的情况下参与究, 并有权利思考和决定是否要参与研究。

- 每一个临床研究都有一组特定的标准 来择选合适的志愿者,这被称为 "资格标准"。
- "资格标准" 的条件有,年龄,性别,当下所研究的疾病因素,志愿者的治疗历史和其他医疗条件。



国立健保集团(NHG)的人类研究保护计划办公室 (OHRPP), 旨在:

- 1。促进有高品质和道德性的研究,
- 2。确保参与研究志愿者的权利,安全和福利。 人类研究保护计划的实行标准将会延伸到 NHG 和她的合作机构。

如果您有任何关于临床试验的问题,意见,或需要任何详情,请联系:

国立健保集团(NHG)人类研究保护计划办公室(OHRPP)

OHRPP电子邮件

OHRPP@nhg.com.sg

NHG 研究网站

www.research.nhg.com.sg

DSRB联系信息

电话: 6471 3266 传真: 6496 6257