

参与任何研究之前,要问的主要问题

- | | 明白 | 不明白 |
|--|--------------------------|--------------------------|
| 1. 研究的目的是什么? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 2. 在研究过程中,我有什么要通过的程序? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 3. 我需要多长时间来参与研究? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 4. 可能出现的风险和副作用是什么? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 5. 如果有问题要问,我应该与谁联系? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 6. 可能带来的好处是什么? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 7. 我有什么其他选项/参与的替代品? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 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? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 9. 我可以在任何时间停止/退出参与研究吗? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 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? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 11. 用什麼措施,以保护我的医疗信息的保密性? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 12. 研究完成后,我有机会继续得到研究治疗吗? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 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? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

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。



【国立健保集团】(NHG)
OHRPP 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

1 临床研究是什么？



- 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。

3 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。

5 参与研究的志愿者，您的主要职责是什么？



作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。

2 临床研究为什么重要？



- 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。

4 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。

6 谁可以参加临床研究？



- 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。



7 作为一名人类志愿者，您拥有什么权利？



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。
- 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研究，并有权利思考和决定是否要参与研究。

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

DSRB联系信息
电话：6471 3266
传真：6496 6257

NHG 研究网站
www.research.nhg.com.sg