

州健康与公众服务局受试者保护委员会医学研究受试者权利法案

您被要求参与一项研究，或同意他人参与研究。这是您的权利摘要。在您决定是否参与之前，研究人员必须：

- 在没有任何误导性信息的情况下，告诉您研究的内容以及进行研究的原因。
- 告诉您研究人员在研究期间会做什么、要求您做什么以及将使用的任何药物或设备。
- 告诉您参与研究可能带来的风险或不适。
- 告诉您参与研究可能带来的益处。
- 告诉您任何其他可能与参与研究效果相当或更好的程序、药物或设备，以及这些选择的风险和益处。
- 告诉您在研究期间或之后，如果您因参与研究而出现并发症，可以获得哪些医疗服务。
- 让您有机会在研究前和研究期间就研究及其程序提出问题。
- 告诉您，即使您现在同意，您以后仍然可以随时决定不参加。您现在或以后做出的任何选择都不会影响您获得的任何服务。
- 告诉您可以拒绝任何程序或药物。
- 告诉您可以拒绝回答任何问题。
- 告诉您是否参与完全由您自己决定，不会强迫您说「是 (Yes)」或签署任何文件。
- 在您签署同意后，为您提供一份同意书副本和本权利法案的副本。
- 如果您想知道研究结果的话，告诉您如何获得研究结果。