

世界各地，所有年龄、种族和族裔的人——无论是健康的人还是先前已存在疾病的人——都参与到临床试验研究之中。您同样也可以。

您可以搜索您所在地区的临床研究
clinicaltrials.gov

要了解徕博科正在做什么，
请扫描二维码



其他有用资源：

美国国立卫生研究院 (National Institutes of Health, NIH): 什么是临床试验

<https://www.nia.nih.gov/health/what-are-clinical-trials-and-studies>

ClinicalTrials.gov: 面向患者和家属

<https://clinicaltrials.gov/ct2/help/for-patient>

最后，临床研究在帮助他人的同时也会帮助到您。收集的研究越多，科学家、医生和其他医务人员就能更好地学习如何治疗疾病。在徕博科，我们重视深入研究，以便我们能够提供数据驱动的结果，改善世界各地像您一样的患者的生活。

我们期待与您一起学习。



©2025 徕博科。保留所有权利。
L708391_BRO1. 0225-3



了解临床研究以及参加研究的潜在益处





走在新科学 的前端

通过徕博科，您对新药研究的贡献将为美国食品药品监督管理局 (Food and Drug Administration, FDA) 和其他监管机构的新药审批提供必要的数据。这还可以帮助研究人员找到使用旧药物的新方法。



接受专业 诊疗护理

在整个研究过程中，我们的专业医疗团队将对您进行密切监测。在某些情况下，您甚至可以免费获得标准药物和接受常规程序。



帮助推进 医学治疗

最重要地，您将通过扩大研究，为开发能够改善世界各地患者生活的新药做出贡献，从而帮助到像您这样的其他患者。

临床研究带来希望

临床研究（如您正在考虑参加的研究）为当今许多最大的医疗保健挑战带来了新药和医疗器械的希望。探索临床试验是否适合您。

那么，什么是临床研究 （又称“临床试验”）？

临床研究是确定新疗法在治疗和预防疾病和健康状况方面是否安全有效的研究。

研究者和研究团队必须遵守严格的研究方案，其中规定了如何执行研究以及如何实施安全措施。研究方案中研究的新疗法包括药物、疫苗、医疗器械和程序。

临床研究可提供所需的科学支持和真实世界证据，使新疗法获得 FDA 批准，从而提供给像您这样的患者使用。例如，如果没有成千上万自愿参加新冠肺炎治疗和疫苗临床研究的参与者，疫情封锁可能持续更长时间，住院率和死亡率也会更高。

因此，通过参加临床研究，您将为有意义的改变和对我们的生活产生积极影响做出贡献。

我应该参加吗？

这个决定最好是在咨询医务人员、研究团队，甚至听取朋友和家人的意见后做出。研究参与完全出于自愿，可以随时取消。确保您对潜在获益与风险的所有问题都得到解答，并仔细考虑所涉及的事项，包括：

- 给药时间表
- 时间投入
- 差旅承诺和可及性
- 底线：在入组研究之前，考虑与您的医生、家人和朋友交谈



会采取哪些措施来保护我的安全？

临床研究遵循严格的标准，并受到政府的高度监管，以保护参与者。每项研究提案必须经过 FDA 以及独立伦理委员会 (Ethics Committee, EC) 或机构审查委员会 (Institutional Review Board, IRB) 的审查和批准，以保护参与者的权利和福祉。通常，研究还会雇用独立数据安全和监查委员会定期审查参与试验的患者的累积数据。

与所有医学治疗和程序一样，临床研究并非 100% 无风险。但是，将作为第一要务，采取措施监督您的权利、安全和健康。尽管采取了这些预防措施，但您的病情或健康状况可能会保持不变、改善或恶化。因此，会定期安排研究方案访视和评估，以帮助密切监测并及早发现任何潜在问题。

我如何参加？

询问您的医务人员是否有适合您的临床研究。针对特定疾病的患者权益倡导团体可以作为另一个很好的渠道，用于了解正在进行哪些针对您和/或您所患疾病的研究。

