

简报

临床试验是由人类志愿者参与来评估药物、疫苗或设备等医疗产品的安全性和有效性的研究。这些研究还可能表明哪种医疗产品或疗法最适合患有某些疾病的人或某些人群。确保来自不同背景的人们参加临床试验是促进健康公平的关键

少数族裔健康与健康公平办公室

关于临床试验的5件事

1. **临床试验是对人进行的研究**-旨在回答有关医疗产品或疗法的特定研究问题。
2. **参加研究永远是自愿的**-您可以随时离开研究项目。
3. 临床试验通常需要**健康的志愿者**来帮助回答研究问题。
4. **您的安全是重中之重**。研究人员必须遵循详细的规程和美国食品和药物管理局的安全要求，来确保每次试验都尽可能安全。
5. 在您同意加入之前，我们将通过知情同意的方式向您解释本次研究。



临床试验参与者多样化的重要性

临床试验的参与者应代表将使用该医疗产品的患者。通常并非如此-少数族裔和其他不同群体的人在临床研究中代表性不足。这是一个令人担忧的问题，因为不同年龄，种族和民族的人对医疗产品的反应可能不同。为了实现健康平等，使所有人都能从临床试验中受益，我们致力于采取措施改变这一状况。

如果满足以下条件，参加临床试验可能是一个不错的选择：

- 您和您的医疗保健提供者认为，当传统治疗方案不可行时，临床试验可能会提供另一种选择。
- 您想帮助可能使用它们的各种患者测试新的医疗产品或疗法。
- 您想帮助研究人员找到更好的方法来对抗疾病。

了解更多

如果您认为适合进行临床试验，请咨询您的医疗保健提供者。您还可以在www.clinicaltrials.gov上搜索您所在地区的临床试验。要观看视频并查看要向研究人员提出的问题列表，请访问www.hhs.gov/about-research-participation。

要获得有关参与支持美国食品和药物管理局批准新药的临床试验人员的简报，请访问www.fda.gov/drugtrialsnapshot上的“药物试验快照”。

有关健康平等的更多信息，请访问www.fda.gov/healthequity。