

是否允许先做常规校查，再获知情同意？

产品名称	是否允许先做常规校查，再获知情同意？
公司名称	华迅检测（深圳）集团有限公司
价格	.00/件
规格参数	
公司地址	深圳市宝安区新桥街道沙企社区中心路18号高盛大厦A1305（注册地址）
联系电话	0755-27202251 18123734926

产品详情

不允许先做常规校查，再获知情同意。在GCP（药物临床试验质量管理规范）中，知情同意是参与临床试验的重要前提和保障受试者权益的基石。它要求研究者向受试者充分解释试验的目的、方法、风险以及可能的益处，并确保受试者在充分了解后自愿决定是否参加试验。

常规校查虽然也是试验过程中的重要环节，但它是在受试者同意参与试验之后进行的。如果先进行常规校查，再获取知情同意，那么受试者可能在没有充分了解试验信息的情况下被迫接受检查，这违背了GCP的基本原则，也侵犯了受试者的自主决策权。

因此，正确的顺序应该是首先确保受试者充分了解和同意参与试验，即获得知情同意，然后再进行常规校查和其他试验相关的操作。这样可以确保受试者的权益得到充分保护，同时保证临床试验的合规性和科学性。