

Clinical Trial Protocol Review

Healthcare

दस्तावेज़ प्रकार : वित्तीय मॉडल / विश्लेषण - तैयार किया गया 28 Aug 2026

यह गाइड बताती है कि यह टूल क्या बनाता है, उसका उपयोग कैसे करें, और किन बातों का ध्यान रखें। टूल का वास्तविक आउटपुट (ड्राफ्ट/रिपोर्ट) टूल पेज पर बनता है।

पृष्ठभूमि

ट्रायल-प्रोटोकॉल की आईसीएच-जीसीपी (ICH-GCP) संरचनात्मक समीक्षा जमा करने से पहले ज़रूरी है।

इस टूल और आउटपुट का उद्देश्य

यह टूल ट्रायल-प्रोटोकॉल की संरचनात्मक समीक्षा करता है।

आउटपुट का उपयोग कैसे करें

नैतिकता/नियामक जमा करने से पहले प्रोटोकॉल को आईसीएच-जीसीपी से जाँचने हेतु उपयोग करें।

इसकी जाँच किससे कराएँ

क्लिनिकल-रिसर्च/जीसीपी विशेषज्ञ या प्रधान अन्वेषक (PI) — वैज्ञानिक/नियामक पुष्टि करें।

महत्वपूर्ण सावधानियाँ

यह संरचनात्मक जाँच है; वैज्ञानिक निर्णय विशेषज्ञ का।

साथ के दस्तावेज़

- Informed Consent Form Reviewer
- GCP Compliance Checklist
- Ethics Committee Submission Guide
- CRF Design Helper

यह एआई-सहायित मार्गदर्शन है। किसी भी बाध्यकारी निर्णय से पहले योग्य पेशेवर से पुष्टि करें। शुल्क, प्राधिकरण और प्रक्रियाएँ राज्य और समय के अनुसार बदलती हैं — अपने राज्य के प्राधिकरण से सत्यापित करें।