

## 심의결과통지서

과제번호	2020-35	IRB 승인번호	UNISTIRB-20-35-A
연구제목	(국문) 온라인 충동 구매를 억제하기 위한 인터벤션에 대한 연구 (영문) A Study on Interventions to Curb Online Impulse Buying		
연구책임자	성명	고성안	직위
	소속	UNIST/ 전기전자 컴퓨터공학부	
심의종류	<input checked="" type="checkbox"/> 초기심의 <input type="checkbox"/> 재심의(보완, 이의신청) <input type="checkbox"/> 중간보고 <input type="checkbox"/> 변경 <input type="checkbox"/> 기타:		
연구유형	<input checked="" type="checkbox"/> 인간대상연구 <input type="checkbox"/> 인체유래물연구 <input type="checkbox"/> 기타( )		
심사서류	<input checked="" type="checkbox"/> 신규연구계획 심의신청서 <input type="checkbox"/> 연구계획 변경 심의신청서 <input type="checkbox"/> 연구중간보고 심의신청서 <input type="checkbox"/> 연구종료보고서 <input type="checkbox"/> 동의서면화면제사유서 <input type="checkbox"/> 동의면제사유서 <input checked="" type="checkbox"/> 연구계획서 (Version : 1.0 ) <input checked="" type="checkbox"/> 연구진 생명윤리/연구윤리 관련 교육 이수증 사본 <input checked="" type="checkbox"/> 연구책임자 이력서 <input checked="" type="checkbox"/> 연구대상자 본인용 동의서 및 설명문 (Version : 1.0 ) <input type="checkbox"/> 법정대리인용 동의서 및 설명문 (Version : ) <input type="checkbox"/> 증례기록서/실험일지/연구노트 등 <input type="checkbox"/> 연구비 산정내역서 <input type="checkbox"/> 피해보상규약 <input checked="" type="checkbox"/> 연구대상자 모집 문건 <input type="checkbox"/> 연구진 이해상충공개서 <input checked="" type="checkbox"/> 설문지, 인터뷰/면담 질문지 등 연구 도구 <input type="checkbox"/> 설문지 외에 연구대상자에게 제공되는 정보자료 <input type="checkbox"/> 인간대상연구의 중재 관련 의약품/의료기기/화장품/기구/시술법/음식 등에 대한 정보 또는 자료 <input type="checkbox"/> 인체유래물연구 관련 물질양도각서 <input type="checkbox"/> 타기관 IRB 승인서 <input type="checkbox"/> 심의의견에 대한 답변서 <input type="checkbox"/> 변경대비표 <input type="checkbox"/> 기타( )		
심의결과	<input checked="" type="checkbox"/> 승인 <input type="checkbox"/> 시정승인 <input type="checkbox"/> 보완(재심의) <input type="checkbox"/> 반려 <input type="checkbox"/> 중지 또는 보류		

연구승인기간	2020. 07. 23. ~ 2021. 06. 01. ※ 연구기간 연장 시 승인기간 만료 이전에 연구계획변경 신청 필요		
심의 의견	-		
심의일	2020 .07. 22.	중간보고기한	N/A

★ 모든 연구자들은 아래의 사항을 준수하여야 합니다.

- 울산과학기술원 생명윤리위원회는 생명윤리 및 안전에 관한 법률을 비롯한 연구 관련 국내법을 준수하고, 생명윤리 및 연구윤리 관련 국제규범과 국내규범을 존중합니다.
- 본 통지서에 기재된 내용은 울산과학기술원 생명윤리위원회에 기록·보관된 내용과 일치함을 증명합니다.
- 본 통지서의 사본은 울산과학기술원 생명윤리위원회에서 보관합니다.
- 위원회가 연구에 대해 조사하거나 감독하는 경우 적극 협조하여야 하고, 기타 위원회가 요구하는 경우 연구와 관련된 사항에 대하여 보고하여야 합니다.
- 시정승인 또는 보완에 대한 수정서류는 최초 결과 통지일로부터 2주 이내에 관련 서류와 함께 위원회에 제출해주시기 바랍니다.
- 본 통지서에 기재된 위원회의 심의 결과에 대하여 이의가 있는 경우 최초 결과 통지일로부터 2주 이내에 서면으로 이의신청을 할 수 있습니다. 단, 동일한 사안에 대하여 2회 이상 이의신청을 할 수 없습니다.
- 본 위원회에서 지정한 중간보고기한 최소 3주전까지 중간보고신청서를, 연구종료 후에는 3개월 이내에 종료보고서를 작성하여 제출해 주시기 바랍니다.
- 연구 중에 중대한 이상반응(Adverse Event) 발생 사항에 대해서는 위원회에 서면으로 보고하여 주시기 바랍니다.
- 연구 진행에 있어서 피험자를 보호하기 위한 불가피한 사항을 제외하고는 연구의 어떠한 변경이든 위원회의 사전승인을 받고 수행하여 주십시오.
- 인간을 대상으로 하는 연구 시, 반드시 본 위원회에서 승인 받은 피험자 동의서 및 설명문 양식만을 사용해야 합니다.
- 본 연구에 대한 위원회의 심의 결과는 위원회의 사전 승인 없이는 학술연구목적 이외의 목적으로 사용하지 않아야 합니다.
- 연구와 관련하여 다음과 같은 기록은 연구가 종료된 시점으로부터 최소 3년간 보관하여야 합니다.
  - (1) 연구계획서 및 이에 대한 위원회의 심의 확인서
  - (2) 연구대상자로부터 받은 서면동의서 또는 서면동의면제 승인서
  - (3) 개인정보의 수집·이용 및 제공 현황
  - (4) 연구 종료 보고서 및 연구 진행과정 및 결과에 대한 위원회의 조사·감독 결과
- 위원회 연락처 : 052)217-5214(줄기세포연구관, 109호), leeyj0926@unist.ac.kr





귀하가 신청한 위 연구과제에 대해  
울산과학기술원 생명윤리위원회에서 위와 같이 결정하였음을 통지합니다.

2020. 07. 22.

UNIST 생명윤리위원회 위원장 권 혁 무 (인)

