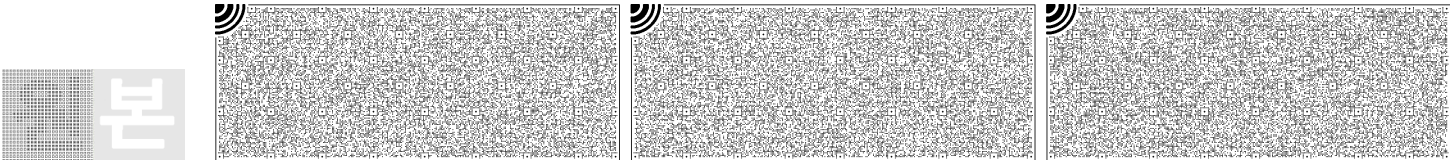


심의결과 통보서

국립암센터 의생명연구심의위원회 심의 결과를 아래와 같이 알려 드립니다.

수 신	책임연구자		김미경	소속	암역학예방연구부
	의뢰자		국립암센터		
IRB 번호		NCC2019-0116			
접수번호		2019-0048-0038			
구분		신속심의			
연구 과제명	국 문	암화과정에서 Microbiome-Host factor-Environment 상호작용의 규명을 위한 환자대조군 연구: 위 암, 대장암, 비뇨기암, 췌장암, 두경부암, 구강암, 자궁경부암, 자궁내막암 , 폐암, 식도암을 중심으로			
	영 문	Complex link between microbiota, tumor characteristics host, and environment in carcinogenesis: gastric cancer, colorectal cancer, urinary cancer, pancreatic cancer, Head & neck cancer, oral cancer, cervical cancer, and endometrial cancer,lung cancer, esophageal cancer			
연구상세 분류		연구대상 : 기타 생명윤리법에 따른 연구분류 : 인간대상 연구,인체유래물연구 연구단계 : 해당없음 동의취득여부 : 서면동의서 취득			
심의유형		계획변경			
접수일		2023년 12월 27일			
심의일		2024년 01월 02일			
지속심의 제출주기		1년	연구위험도	Level I: 최소위험 2013.12.01 이후 접수되어 승인된 신규과제부터 해당	
연구승인 유효일		2024년 12월 11일 지속심의신청서는 연구승인유효일 2개월 전 제출			
심의결과		승인			



제출자료 및 심의내용
연구계획변경 심의신청서
[변경전] 공동연구자 : 최성원, 박주용(이해상충), 최일주, 김영일, 정유석, 김병창, 서상수, 박상재, 이우진, 이상명, 한성식, 명승권, 서호경, 김성한(업무종료일: 2023-07-22), 최원영(이해상충), 엄방울(이해상충), 류근원, 이영주(이해상충), 정진수, 이형호, 전중원, 석준걸, 송기훈 연구담당자 : 우윤정(업무종료일: 2023-12-31), 박진희
[변경후] 공동연구자 : 최성원, 박주용(이해상충), 최일주, 김영일(이해상충), 정유석, 김병창, 서상수, 박상재, 이우진, 이상명, 한성식, 명승권, 서호경, 최원영(이해상충), 엄방울(이해상충), 류근원, 이영주(이해상충), 정진수, 이형호, 전중원(이해상충), 석준걸, 송기훈 연구담당자 : 박진희
연구대상자 모집 문건(version 4.0)(6. 연구 대상자 모집 문건문자_V4.0.pdf)
연구대상자 설명문 및 동의서(version: 9.0)(2-1. 연구대상자 설명문 및 동의서_협동과제외래환자_v9.0.hwp)
연구계획서(국문)(version 11)(1. 첨부1 연구계획서_협동과제_v11.hwp)
인체유래물 관리대장(7. [생윤법 시행규칙 별지_35호]_인체유래물등검사대상물 관리대장.hwp)
2-2. 연구대상자 설명문 및 동의서_협동과제(검진센터)_v6.0(version 6.0)(2-2. 연구대상자 설명문 및 동의서_협동과제 검진센터_v6.0[2].hwp)

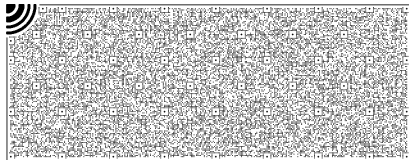
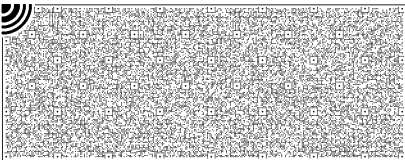
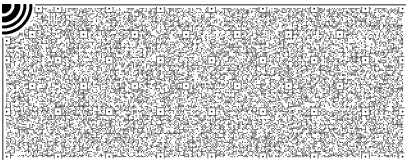
심의의견
[안내사항] 대상자 모집 공고문(포스터)는 IRB 승인 도장이 찍힌 문건만 게시 가능합니다. 따라서 실제 게시될 모집 문건을 IRB사무실에 가지고 오셔서 승인도장을 받은 후 게시 바랍니다.

2024년 01월 02일

국립암센터 의생명연구심의위원회 위원장



1. 본 위원회 및 모든 연구자는 임상시험 관리기준(KGCP), 생명윤리 및 안전에 관한 법률 및 헬싱키 선언, 국제임상시험 통일안(ICH-GCP)을 준수하여야 합니다.
2. 임상시험(또는 임상연구) 계획서 및 변경계획서의 [승인] 이전에 연구대상자의 해당 임상시험(또는 연구)에 참여는 금지됩니다.
3. 승인 받은 계획서에 따라 연구를 수행하여야 합니다. 또한 연구진행에 있어 연구대상자를 보호하기 위해 불가피한 경우를 제외하고 연구의 어떠한 변경이든 위원회의 사전 승인을 받고 수행하여야 합니다.
4. 위원회의 승인은 1년을 초과 할 수 없습니다. 1년 이상 연구를 지속하고자 하는 경우에는 반드시 최소 년 1회 이상 지속심의보고를 하여야 하며, 위원회에서 요구한 제출주기에 따라 연구 진행과 관련한 보고서인 지속심의신청서를 제출하여야 합니다. 단, 심의면제 승인된 연구는 미적용됩니다.



5. 위원회의 승인을 받은 연구대상자 동의서를 사용하여야 하며, IRB 승인 도장과 철인이 있어야 사용 가능합니다.
또한 강제 혹은 부당한 영향이 없는 상태에서 충분한 설명에 근거한 동의과정을 수행해야 할 것이며, 잠재적인 연구대상자에게 연구에의 참여여부를 고려할 수 있도록 충분히 기회를 제공해야 합니다.
6. 연구 중에 예상하지 못한 중대한 이상반응이 발생시, 연구대상자에게 발생한 즉각적 위험 요소의 제거가 필요하여 원 계획서와 다르게 연구를 실시해야 할 시, 연구대상자에게 발생하는 위험요소를 증가 시키거나 연구의 실시에 중대한 영향을 미칠 수 있는 변경사항, 연구대상자의 안전성이나 임상시험의 실시에 부정적인 영향을 미칠 수 있는 새로운 정보에 관한 사항은 위원회에 즉각 보고하시기 바랍니다.
7. 위원회의 요구가 있을 때에는 연구의 진행과 관련된 보고를 제출하여야 합니다.
8. 연구대상자 모집 광고는 사용 전에 위원회로부터 승인을 받아야 합니다.
9. [시정승인] 또는 [보완] 심의결정으로 수정계획서를 다시 제출해야 하는 경우, 가능한 신속하게 제출하여야 하며, 답변서를 늦어도 [시정승인]은 3개월 이내에, [보완]은 6개월 이내에 제출하여야 합니다.
10. 참여연구자 중 IRB 위원 활동 중인 연구자는 이해상충관계 위원으로 심사에 참여하지 않습니다.
11. 헬싱키선언에 따라 모든 인간대상연구는 첫 연구대상자를 모집하기 전에 누구나 볼 수 있는 임상시험데이터베이스에 등록 되어야 합니다.
12. 위원회의 심의결과에 대해서 이의가 있는 경우 공지일로부터 1개월 이내에 이의신청서를 접수할 수 있습니다.
위원회는 그 이유가 타당하다고 판단될 때에는 이를 받아들여 재심의 할 수 있으나 같은 사항에 대하여 2번 연속으로 이의신청 할 수는 없습니다.

국립암센터 의생명연구심의위원회

경기도 고양시 일산동구 일산로 323번지 (마두 1동 809번지) 우편번호 : 10408

TEL : 031) 920-0425, 0428 / FAX 031) 920-0378

