

통지서 (신속심사)

※ 본 과제의 문서보존기간은 10년입니다.

수신 의뢰기관 삼성서울병원
연구책임자 영상의학과 임효근

IRB File No. SMC 2016-03-071 심사내용 연구심의신청서 통지일자 2016년 03월 15일

연구 과제명	국문	Propensity score matching을 이용한 황격막 하부 간세포암의 수술적 절제와 고주파열치료의 치료성적 비교분석	▲
	영문	Subphrenic hepatocellular carcinoma: hepatic resection versus radiofrequency ablation- propensity score matching analyses of treatment outcomes	▼

임상시험코드	Study Nick Name
연구 분류	<input type="checkbox"/> 약물 <input type="checkbox"/> 생물학적 제재 <input type="checkbox"/> 세포치료제 <input type="checkbox"/> 건강기능식품 <input checked="" type="checkbox"/> 의료시술
	<input type="checkbox"/> 의료기기 (<input checked="" type="radio"/> 1등급 <input type="radio"/> 2등급 <input type="radio"/> 3등급 <input type="radio"/> 4등급) <input type="checkbox"/> 해당사항 없음
	<input checked="" type="checkbox"/> 인간대상연구 <input type="checkbox"/> 인체유래물(검체)연구 <input type="checkbox"/> 의무기록 연구 <input type="checkbox"/> 유전자 연구 <input type="checkbox"/> 유전자 치료
	<input type="checkbox"/> 뱀파 연구 <input type="checkbox"/> 체세포복제배아연구 <input type="checkbox"/> 줄기세포주연구 <input type="checkbox"/> 기타
	<input type="checkbox"/> 전향적 연구 <input checked="" type="radio"/> 후향적 연구 <input type="checkbox"/> 전향적 & 후향적 병행연구
분류4	<input type="checkbox"/> 중재연구 <input type="checkbox"/> 설문조사 <input checked="" type="checkbox"/> 자료분석 및 분석연구 <input type="checkbox"/> 기타
	<input type="checkbox"/> 관찰연구 (<input type="checkbox"/> 단면연구 <input type="checkbox"/> 환자대조군연구 <input type="checkbox"/> 코호트 연구)
분류5	<input type="checkbox"/> 인간을 대상으로 하지 않는 연구 Non-clinical study (in vitro, in vivo preclinical study)

일반명	상품명
피험자증례수	전체 160 명 국내 160 명 본원 160 명
연구승인기간	2016년 03월 14일 ~ 2017년 03월 13일

지원(의뢰)기관	기관명	대표	권오정	직위	병원장
----------	-----	----	-----	----	-----

제출 서류	1. 연구계획서 2. 동의(서)면제점검표 3. 증례기록지	▲
	4. 연구자서약서 5. 연구책임자 CV 6. 신속심사요청서 7. 연구자연구윤리교육이력	▼
추가기술		

관련근거	평가일자 2016.03.14
중간보고시기	2017년 01월 13일까지 비고

심사결과	<input checked="" type="radio"/> 승인 <input type="radio"/> 시정승인	본 연구는 황격막 하부 간세포암 환자에서 수술적 절제와 고주파 열치료 간의 치료성적을 비교분석하고자 하는 후향적 연구로, 연구대상자에 대한 위험은 최소위험 이하이고 신속심사 요건 Category 5에 해당합니다. 지속심사 주기를 1년으로 하여 연구의 진행을 승인합니다.	▲
	(1) 연구대상자의 동의를 받는 것이 연구 진행과정에서 현실적으로 어렵고 연구의 타당성에 심각한 영향을 미치며 (2) 연구대상자의 동의 거부를 추정할 만한 사유가 없고, 동의를 면제하여도 연구대상자에게 미치는 위험이 극히 낮은 경우에 해당하므로 동의면제가 가능할 것으로 판단합니다.	▼	

추가기술	IRB 승인 기간 이후에도 연구를 지속하기 위해서는 적어도 승인 만료 2개월 전인 2017년 01월 13일까지 연구의 진행상황에 대하여 자료실 양식함에서 '[서식26] 연구과제 점검리스트'를 이용하여 중간보고를 하셔야 합니다.	▲
------	--	---

동지서 (신속심사)

* 본 과제의 문서보존기간은 10년입니다.

수신	의뢰기관 삼성서울병원 연구책임자 영상의학과 임호근					
IRB File No.	SMC 2016-03-071	심사내용	연구심의신청서	동지일자	2016년 03월 15일	
연구 과제명	국문	Propensity score matching을 이용한 황격막 하부 간세포암의 수술적 절제와 고주파열치료의 치료성적 비교분석				
	영문	Subphrenic hepatocellular carcinoma: hepatic resection versus radiofrequency ablation- propensity score matching analyses of treatment outcomes				
임상시험코드			Study Nick Name			
연구 분류	분류1	<input type="checkbox"/> 약물	<input type="checkbox"/> 생물학적 제재	<input type="checkbox"/> 세포치료제	<input checked="" type="checkbox"/> 건강기능식품	<input checked="" type="checkbox"/> 의료시술
	분류2	<input type="checkbox"/> 의료기기 (<input checked="" type="radio"/> 1등급 <input type="radio"/> 2등급 <input type="radio"/> 3등급 <input type="radio"/> 4등급)			<input type="checkbox"/> 해당사항 없음	
	분류3	<input checked="" type="checkbox"/> 인간대상연구	<input type="checkbox"/> 인체유래(검체)연구	<input type="checkbox"/> 의무기록 연구	<input type="checkbox"/> 유전자 연구	<input type="checkbox"/> 유전자 치료
	분류4	<input type="checkbox"/> 배아 연구	<input type="checkbox"/> 체세포복제배아연구	<input type="checkbox"/> 줄기세포주연구	<input type="checkbox"/> 기타	
	분류5	<input checked="" type="radio"/> 전향적 연구	<input checked="" type="radio"/> 후향적 연구	<input checked="" type="radio"/> 전향적 & 후향적 병행연구		
일반명	상생서울병원					
피험자증례수	전체	160 명	국내	160 명	본원	
연구승인기간	2016년 03월 14일 ~ 2017년 03월 13일					
지원(의뢰)기관	기관명	삼성서울병원	대표	권오정	직위	
제출 서류	1. 연구계획서 2. 동의(서)면제점검표 3. 종례기록지 4. 연구자서약서 5. 연구책임자 CV 6. 신속심사요청서 7. 연구자연구윤리교육이력					
추가기술						
관련근거	평가일자	2016.03.14				
중간보고시기	2017년 01월 13일까지	비고				
<input checked="" type="radio"/> 승인 <input type="radio"/> 시장승인 본 연구는 황격막 하부 간세포암 환자에서 수술적 절제와 고주파 열치료 간의 치료성적을 비교분석하고자 하는 후향적 연구로, 연구대상자에 대한 위험은 최소위험 이하이고 신속심사 요건 Category 5에 해당합니다. 지속심사 주기를 1년으로 하여 연구의 진행을 승인합니다.						
심사결과	(1) 연구대상자의 동의를 받는 것이 연구 진행과정에서 현실적으로 어렵고 연구의 타당성에 심각한 영향을 미치며 (2) 연구대상자의 동의 거부를 초정할 만한 사유가 없고, 동의를 면제하여도 연구대상자에게 미치는 위험이 극히 낮은 경우에 해당하므로 동의면제가 가능할 것으로 판단합니다.					
추가기술	IRB 승인 기간 이후에도 연구를 지속하기 위해서는 적어도 승인 만료 2개월 전인 2017년 01월 13일까지 연구의 진행상황에 대하여 자료실 양식형에서 '[서식26] 연구과제 점검리스트'를 이용하여 중간보고를 하셔야 합니다.					

첨부파일

* "보완" 및 "시정" 계획은 해당 심사결과 통지일로부터 빠른 시일내에 제출하시기 바랍니다.

▣ 본 위원회는 국제 임상시험 투입안(IDA) 및 임상시험관리기준(GOP)을 준수합니다.

▣ 기관윤리심의위원회(정식회의)에서 재평가하여 변경이나 보완을 요청할 수 있습니다.

▣ 본 위원회는 지정한 중간보고시기의 중간보고를, 연구종료 시에는 종료 및 결과보고서를 작성하여 제출해 주시기 바랍니다.

▣ 연구 중에 중대한 이상반응(Adverse Event) 발생 시 연구책임자는 본 위원회에 즉시 보고해야 합니다.

▣ 본 임상연구 결과는 임상시험설명서와의 사건·서면동의서의 없이는 어떤 경우라도 학술목적 이외에 실시기금명을 사용할 수 없습니다.

▣ 문서 하단의 바코드를 스캐너로 확인하여 위변조 여부를 확인할 수 있습니다.

▣ 연구비가 있는 연구이거나 연구 진행중 연구비가 확보되었을 때, IRB 심사비가 아래와 같이 청구되오니 참고하여 주시기 바랍니다.

1) 연구비가 있는 의뢰자 주도 연구

- 삼성서울병원 기관윤리심의위원회에서는 연구비가 있는 연구에 대해서는 IRB심사비를 청구하고 있습니다.

연구비가 있는 의뢰자 주도 연구는 의뢰자에게 심사비 청구 금액과 계좌번호, 납입기한이 명시된 "IRB 심사비 청구 공문을 발송합니다. 공문을 받고 심사비를 입금하신 후 eIRB 게시판 양식함에 게시되어 있는 "심사비 영수증 계산서 발행요청서"를 작성하여 입금 후 48시간 이내에 심사비 담당자에게 해당 서류를 보내주시기 바랍니다.

2) 연구비가 없는 의뢰자 주도 연구

- 연구비가 없는 연구로 제출하셨으나, 할후 연구비가 확보되어 연구비가 발생하는 경우 IRB심사비를 청구될 수 있습니다.

3) 연구비가 있는 연구자 주도 연구

- 삼성서울병원 기관윤리심의위원회에서는 연구비가 있는 연구에 대해서는 IRB심사비를 청구하고 있습니다.

연구비가 있는 연구자주도 연구의 경우 연구책임자의 동의 하에 연구비 계정으로 IRB심사비 계정으로 심사비를 이관하는 절차로 심사비 납부를 진행하게 됩니다. 금액이 명시된 "심사비 지급확인서"는 연구비 입금이 확인되었을 때, 연구책임자께 직접 전달 예정입니다.

4) 연구비가 없는 연구자 주도 연구

- 연구심의신청서에 연구비가 없는 연구로 제출하셨으나, 할후 연구비가 확보되어 연구비가 발생하는 경우 IRB심사비가 청구될 수 있습니다.