### INSTITUTIONAL REVIEW BOARD STATEMENT

Name of Journal: World Journal Gastroenterology

**ESPS Manuscript NO:** 31512

Title: Predictors for difficult cecal insertion in colonoscopy: the impact of obesity indices

**Authors List:** Soo Yun Moon, Byung Chang Kim, Dae Kyung Sohn, Kyung Su Han, Bun Kim, Chang Won Hong, Bum Joon Park, Kum Hei Ryu, Ji Hyung Nam

Correspondence To: Byung Chang Kim, M.D.

The study was reviewed and approved by the institutional review board of National Cancer Center, Korea (NCC2016-0217). The related table was attached below.

Byung Chang Kim, M.D.

Center for Colorectal Cancer, Research Institute and Hospital, National Cancer Center,

加奶型

111 Jungbalsan-ro, Ilsandong-gu, Goyang-si, Gyeonggi-do, 10408, Republic of Korea,

Tel.: +82-31-920-1649, Fax: +82-31-920-2624,

E-mail address: mdzara@ncc.re.kr

# 심의결과통보서

국립암센터 의생명연구심의위원회 심의 결과를 아래와 같이 알려 드립니다.

수 신	책임연구자		김병창	소속	대장암센터
신		의뢰자	국립암센터		
IRB 번호		NCC2016-0217			
접수번호		2016-0287-0002			
구분		신속심의			
연구 과제명	국 문	대장내시경시 맹장도달시간에 영향을 미치는 요인: 비만척도의 영향			
	न्ध og	Factors that predict cecal insertion time during colonoscopy: The impact of obesity indices			
연구상세 분류		검사, 인간대상 연구, 연구단계:기타			
심의 유형		[ 신규과제 (1 )차 시정승인] 채심의			
접수일		2016년 08월 29일			
승인일		2016년 08월 30일			
지속심의 제출주기		1년	연구위험도	Level I -최소위 2018.12.01 이후 접	험 수되어 숭인된 신규과제부터 해당
연구승인 유효일		2017년 08월 29일 지속심의신청서는 연구승인유효일 2개월 전 제출			
심의결과		숭인			

#### 제출자료 및 심의내용

- 연구재심의 보고서 [ 신규과제 (접수번호 : 2016-0237-0001) ]
- 연구계획서(국문)(1.1)

#### 심의의계

연구대상자의 이익을 해치지 않을 것으로 판단하여 숭인합니다.

2016년 09월 02일

## 국립암센터 의생명연구심의위원회 위원장



- 본 위원회 및 모든 연구자는 임상시험 관리기준(KGCP), 생명윤리 및 안전에 관한 법률 및 헬싱키 선언, 국제임상시험 통일안(ICH-GCP)을 준수하여야 합니다.
- 2. 임상시협(또는 연구) 계획서 및 변경계획서의 [승인] 이전에 피현자의 해당 임상시협(또는 연구)에 참여는 금지됩니다.
- 승인 받은 계획서에 따라 연구를 수행하여야 합니다. 또한 연구진행에 있어 괴험자를 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.
- 5. 위원회의 승인을 받은 피험자 동의서를 사용하여야 하며, 2010년 7월 이후부터 승인 된 동의서는 IRB 승인 도장파 칠인이 있어야 사용 가능 합니다. 또한 강제 혹은 부당한 영향이 없는 상태에서 충분한 설명에 근거한 동의과정을 수행해야 할 것이며, 잠재적인 피험자에게 연구에의 참여여부를 고려할 수 있도록 충분히 기회를 제공해야 합니다.
- 6. 연구 중에 예상하지 못한 중대한 이상반응이 발생시, 피험자에게 발생한 즉각적 위험 요소의 제거가 필요하여 원 계획서와 다르게 연구를 실시해야 할 시, 피험자에게 발생하는 위험요소를 증가 시키거나 연구의 실시에 중대한 영향을 미칠 수 있는 변경사항, 피험자의 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. 피험자 모김 광고는 사용 전에 위원회로부터 숭인을 받아야 합니다.
- 9. [보완] 심의결정으로 수정계획서를 다시 제출해야 하는 경우, 가능한 한 신속하게 제출하여야 하며 늦어도 6개월 이내에 제출되어야 합니다. [시정승인]은 명시한 조건을 충족을 전제로 하여 연구개시를 승인한 것이므로 답변서를 1개월 이내에 제출하지 않으면 부결처리되며, 1개월 이후에 제출된 답변서는 신속심사 후 최종 승인을 받아야 합니다.
- 10. 참억연구자 중 IRB 위원 활동 중인 연구자는 이해상충관계 위원으로 심사에 참억하지 않습니다.

- 11. 헬싱키선언에 따라 모든 임상시험은 첫 피험자를 모집하기 전에 누구나 볼수 있는 임상시험데이터베이스에 등록 되어 야 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 (마루 1동 809번지) 우편번호 : 10408

TEL: 031) 920-0425, 0428 / FAX 031) 920-0439