

## 인간 및 동물 연구에서 기억해야 할 5 가지 윤리 사항

**1. 관련 기관의 승인을 얻습니다.** 사람 혹은 동물을 대상으로 연구를 수행하는 경우, 연구 시작 전에 반드시 소속 기관의 기관생명윤리위원회(IRB), 연구윤리위원회 또는 관련 조직에 계획하고 있는 모든 절차에 관한 허가를 받아야 합니다.

\* 연구가 외부 기관의 지원을 받는 경우, 해당 기관/조직의 허가 또한 필요합니다.

**2. 관련 가이드라인을 체크합니다.** 동물을 대상으로 하는 연구를 수행한다면, 소속 기관이나 연구실이 [ARRIVE 체크리스트](#)를 준수하는지 확인하세요. 사람을 대상으로 한다면, [헬싱키 선언](#)에서 명시한 기준을 확인하시기 바랍니다.

**3. 임상시험을 등록합니다.** 임상시험 보고의 경우, [세계보건기구\(WHO\)](#) 및 [헬싱키 선언](#)의 지침에 따라, 공개적으로 접근할 수 있는 [ClinicalTrials.gov](#), [ISTCTN](#), [WHO ICTRP](#), [CRIS](#) 등과 같은 레지스트리/데이터베이스에 임상시험을 등록해야 합니다.

**4. 사전 동의를 얻습니다.** 연구 시작 시에 등록된 각 피험자들로부터 서면 동의를 받습니다. 연구자가 참가자들로부터 얻은 사전 동의 문서를 제공하지 못하는 경우, 저널은 해당 논문을 거절할 수 있습니다.

\* 목표 저널의 가이드라인을 확인하세요. 각 저널 마다 사전 동의에 관한 구체적인 양식이나 지침이 있을 수 있습니다.

### 5. 논문 제출 시에 아래의 사항을 반드시 포함해야 합니다

원고를 저널에 제출할 때에, 다음을 확인합니다.

- 관련 기관의 승인서를 함께 제출합니다.
- 사전 동의에 관한 문서 포함합니다.
- 원고에 임상시험 등록 번호를 기재합니다.



# 인간 및 동물 연구에서 기억해야 할 5가지 윤리 사항

## 1 관련 기관의 승인을 얻습니다

사람 혹은 동물을 대상으로 연구를 수행하는 경우, 연구 시작 전에 반드시 소속 기관의 기관생명윤리위원회(IRB), 연구윤리위원회 또는 관련 조직에 계획하고 있는 모든 절차에 관한 허가를 받아야 합니다.

\* 연구가 외부 기관의 지원을 받는 경우, 해당 기관/조직의 허가 또한 필요합니다.



## 2 관련 가이드라인을 체크합니다

동물을 대상으로 하는 연구를 수행한다면, 소속 기관이나 연구실이ARRIVE 체크리스트를 준수하는지 확인하세요. 사람을 대상으로 한다면, 헬싱키 선언에서 명시한 기준을 확인하시기 바랍니다.

### 3 임상시험을 등록합니다

임상시험 보고의 경우, 세계보건기구(WHO) 및 헬싱키 선언의 지침에 따라, 공개적으로 접근할 수 있는 ClinicalTrials.gov, ISTCTN, WHO ICTRP, CRIS 등과 같은 레지스트리/데이터베이스에 임상시험을 등록해야 합니다.



### 4 사전 동의를 얻습니다



연구 시작 시에 등록된 각 피험자들로부터 서면 동의를 받습니다. 연구자가 참가자들로부터 얻은 사전 동의 문서를 제공하지 못하는 경우, 저널은 해당 논문을 거절할 수 있습니다.

\* 목표 저널의 가이드라인을 확인하세요. 각 저널마다 사전 동의에 관한 구체적인 양식이나 지침이 있을 수 있습니다.

### 5 논문 제출 시에 아래의 사항을 반드시 포함해야 합니다

원고를 저널에 제출할 때에, 다음을 확인합니다.

- 관련 기관의 승인서를 함께 제출합니다.
- 사전 동의에 관한 문서 포함합니다.
- 원고에 임상시험 등록 번호를 기재합니다.



연구 능력을 업스킬하여 연구 수행과 논문 작성에 자신감을 얻고 싶으신가요? [R Upskill](#) 플랫폼을 방문하세요.

