

캘리포니아 보건 및 인적 서비스 기관
인간 피험자 보호 위원회
의료 연구 참여자 권리 장전

귀하께서, 혹은, 타인이 연구에 참여하는 것에 동의하도록 요청을 받으셨습니다. 본 서면은 귀하의 권리에 대한 요약입니다. 참여 여부를 결정하기 전에 연구자는 다음을 수행해야 합니다:

- 오해의 소지가 있는 정보 없이 연구의 내용과 수행 이유를 알려준다.
- 연구자가 연구 중에 무엇을 할 것인지, 본인이 무엇을 해야 할 것인지, 그리고, 사용될 약물이나 기기에 대하여 알려준다.
- 참여로 인해 경험할 수 있는 위험이나 불편할 수도 있는 사항들을 알려준다.
- 참여로 인하여 얻을 수 도 있는 이점을 알려준다.
- 연구에 참여하는 만큼 좋거나 더 좋을 수도 있는 다른 시술, 약물 또는 기기와, 해당 선택의 위험과 이점을 알려준다.
- 참여로 인해 합병증이 발생할 경우, 연구 중, 또는, 연구 후에 이용할 수 있는 모든 의료 치료에 대해 알려준다.
- 연구 전과 연구 중에도 해당 연구와 그 과정에 대해 질문할 기회를 제공한다.
- 지금 동의하더라도, 나중에 언제든지 참여하지 않기로 결정할 수 있음을 알려준다. 지금이나 나중에 내리는 선택은 받는 서비스에 영향을 미치지 않습니다.
- 모든 시술이나 약물을 거부할 수 있음을 알려준다.
- 모든 질문에 대하여 대답하는 것을 거부할 수 있음을 알려준다.
- 참여 여부를 결정하는 것은 전적으로 귀하에게 달려 있음을 알려주며, "예"라고 말하거나 어떠한 것에 서명하도록 압력을 가하지 아니한다,
- 서명한 후 동의서 사본과 이 권리장전 사본을 제공합니다.
- 귀하가 연구 결과를 알고자 하는 경우, 연구 결과를 얻는 방법을 알려준다.

(개정 2018/06/29)