

## 실험 참가자의 권리 장전

연구에 참여하도록 요청받은 모든 사람은 다음과 같은 권리를 갖습니다.

1. 연구의 성격과 목적에 대해 알 권리
2. 연구에서 따라야 할 절차와 약품, 장치 또는 절차가 표준 진료에서 사용되는 것과 다른지 여부에 대한 설명을 들을 권리.
3. 연구 중에 발생할 것으로 합리적으로 예상할 수 있는 부작용, 불편함 또는 위험에 대한 설명을 들을 권리.
4. 해당되는 경우, 연구 참여를 통해 합리적으로 기대되는 모든 이점에 대해 알 권리.
5. 도움이 될 수 있는 대안 절차, 약품 또는 장치와 제안 절차, 약품 또는 장치와 비교하여 이들의 위험 및 이점에 대해 알 권리.
6. 합병증이 발생할 경우 이용할 수 있는 의학적 치료 유형에 대해 설명을 들을 권리.
7. 참여에 동의하기 전과 연구 과정 중 언제든지 연구에 관한 질문을 할 수 있는 기회를 제공받을 권리.
8. 연구 참여를 거부할 수 있다는 정보를 제공받을 권리. 참여는 자발적입니다. 연구 참가자는 언제든지 질문에 대한 답변을 거부하거나 참여를 중단할 수 있으며, 이로 인해 불이익을 당하거나 받을 수 있는 혜택이 상실되지 않습니다. 이들의 결정은 실험에 참여하지 않았다면 받을 수 있는 진료를 받을 권리에 영향을 미치지 않습니다.
9. 서명하고 날짜를 기재한 서면 동의서 사본과 이 양식의 사본을 제공받을 권리.
10. 어떠한 강제, 강압 또는 부당한 영향력 없이 연구 동의 여부를 자유롭게 결정할 수 있는 기회를 제공받을 권리.

-----

연구 조사와 관련하여 우려 사항이나 질문이 있는 경우 동의서 상단에 나오는 연구원에게 문의하십시오.

연구팀에 연락할 수 없고 일반적인 질문이 있거나 연구, 연구팀에 대한 우려사항이나 불만사항이 있거나 연구 참여자로서 귀하의 권리에 대한 질문이 있는 경우 다음으로 문의하십시오.

- UC San Diego Office of IRB Administration, [irb@ucsd.edu](mailto:irb@ucsd.edu) 또는 858-246-4777