

CRIS 소개 및 등록 절차 안내

◆ CRIS 소개

- 임상연구정보서비스(Clinical Research Service, CRIS)는 국내에서 진행되는 임상시험 및 임상연구에 대한 온라인 등록 시스템으로서, 임상시험과 임상연구의 정보 공유 및 윤리성, 투명성 확보를 통해 근거중심의 의과학 연구기반을 마련하고자 보건복지부의 지원을 받아 질병관리본부에서 구축하여 무상으로 운영하고 있습니다.

- WHO International Clinical Trials Registry Platform(ICTRP)*에 세계 11번째 한국을 대표하는 Primary Registry로 가입하였으며 국제의학학술지편집인협회(ICMJE)에서 요구하는 등록조건을 충족하고 있습니다. CRIS에 등록된 연구정보는 관리자의 승인시점부터 웹상에서 실시간으로 공개되고 일정간격으로 WHO ICTRP에 정기적으로 전송되어 국외 연구자 및 일반인에게도 공개됩니다.

- CRIS는 질병의 예방(Prevention), 조기 발견 및 진단(Early Detection & Diagnosis), 치료(Treatment) 연구 등 사람을 대상으로 하는 모든 연구가 등록 범위에 해당되며, 임상시험 및 임상연구는 CRIS 등록 전에 각 기관연구윤리심의위원회(IRB)로부터 승인을 받아야 합니다.

* ICTRP는 세계보건기구(WHO)에서 임상시험관련 정보 공유에 대한 국제적 합의에 따라 구축한 국제임상시험등록플랫폼으로, 2007년 5월부터 각 국의 대표등록시스템으로부터 관련정보를 제공받아 통합검색 서비스를 제공하고 있음.

CRIS 소개 및 등록 절차 안내

◆ 임상연구 등록 안내

- CRIS에 연구정보를 등록하기 위해서는 CRIS 홈페이지(<http://cris.nih.go.kr>)에 접속하여 먼저 회원가입을 하고 권한신청을 하여야 하며, 관리자가 확인 후 등록권한을 부여하게 됩니다.
- CRIS 홈페이지에 로그인하여 총 11단계 항목으로 나누어진 연구정보를 입력 후 연구책임자와 실무담당자의 이메일 확인절차를 거쳐서 최종 제출되어 집니다.
- 제출된 임상연구는 CRIS 관리자의 확인을 거쳐 1주일 이내에 등록 승인 완료되며, 승인이 완료되면 해당 연구정보에 'CRIS 등록 번호'가 부여됩니다.

등록절차

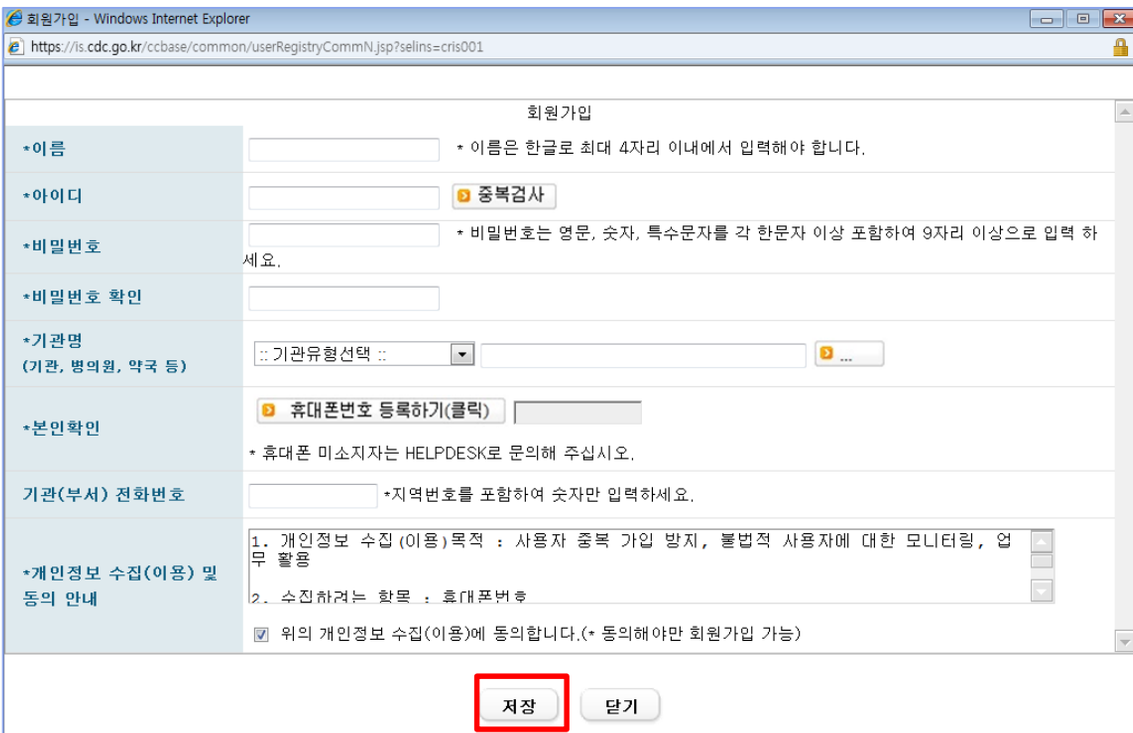
1. 회원가입

- 로그인/회원가입 화면에서 '회원가입' 버튼을 클릭합니다.



- CRIS 회원은 질병관리본부의 **질병보건통합관리시스템**에서 통합 관리됩니다.

- 입력항목을 모두 입력하시고 개인정보 수집에 동의하신 후 '**저장**' 버튼을 클릭하여 회원가입을 완료합니다.

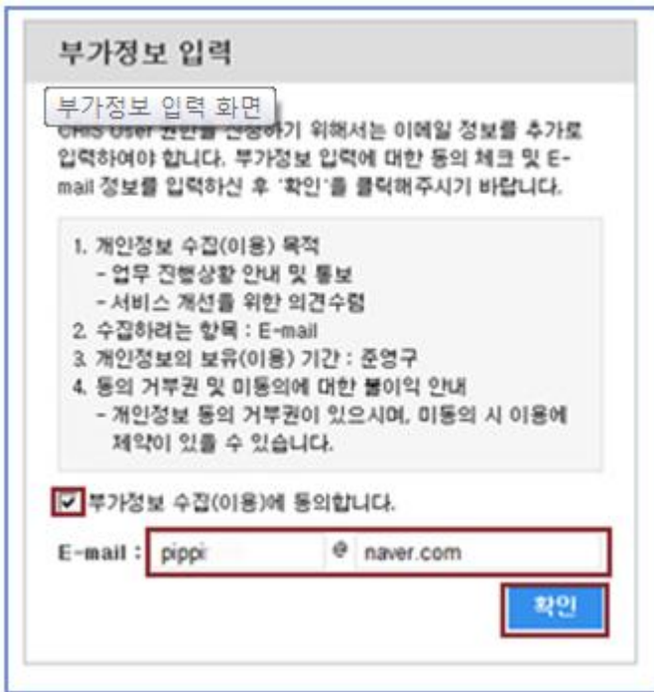


2. 부가정보(이메일) 입력 및 승인

- CRIS를 이용하기 위해서는 이메일정보를 추가로 입력 후 운영자의 승인을 받아야 합니다.
- CRIS 로그인 후 화면 우측상단의 '부가정보'를 클릭합니다.



- 부가정보 수집(이용) 동의에 체크 후 이메일 정보를 입력하고 **확인** 버튼을 클릭하여 저장합니다.



- 부가정보 입력이 완료되면 CRIS 관리자가 확인 후, **1~2일 이내**에 승인이 완료됩니다.
- 저장된 이메일 정보를 수정하고자 하는 경우 부가정보창을 열고 수정 후 '확인'을 클릭하면 됩니다.

3. 임상시험(연구) 등록

- 임상연구 등록권한 승인이 완료되면 '임상연구등록'을 할 수 있습니다.

- 먼저 임상연구정보서비스 등록 동의서를 읽으신 후 해당 내용에 동의하셔야 합니다.

임상연구정보서비스 등록 동의서

질병관리본부에서 운영하는 <임상연구정보서비스>에 임상연구를 등록하기 위해서는 아래 사항에 동의하여야 합니다.

1. 목적

본 임상연구정보서비스(Clinical Research information Service: CRIS)는 국내·외 임상연구의 정보 공유를 통하여, 과학적이고 윤리적인 임상연구 수행을 촉진하기 위한 등록시스템입니다.

2. 유의사항

- 1) 임상연구정보는 정확한 자료와 검증된 보편·타당한 용어를 사용하여 등록합니다.
- 2) 임상연구는 등록 전에 각 기관연구윤리심의위원회(Institutional Review Board)로부터 승인을 받아야 합니다.
- 3) 임상연구정보의 갱신은 연구종료 시까지 승인일/갱신일 기준으로 매 6개월 이내에 이루어져야 합니다.
- 4) 부정확한 정보 또는 이중등록을 방지하기 위하여, 다기관연구인 경우에는 책임 연구자의 소속기관에서 임상연구정보를 등록하여야 합니다.

3. 등록 시 혜택

- 1) 본 CRIS는 WHO Primary registry에 등록되어 있어, 타국가의 임상 연구등록시스템에 이중 등록할 필요가 없습니다.
- 2) 등록된 임상연구정보는 관리자의 승인시점부터 웹상에서 실시간으로 공개되며, 국내·외 임상연구자와 공유할 수 있습니다.

4. 권한 및 책임

- 1) 본 CRIS에 등록된 임상연구정보는 책임연구자의 권한을 부여받고, CRIS 관리자가 승인한 등록자에 의해서만 정보의 등록 및 갱신이 가능합니다.
- 2) 등록된 정보에 대한 일체의 권한 및 의무와 책임은 각 임상연구정보를 등록한 책임연구자에게 있습니다.

CRIS는 등록된 임상연구정보의 정확성 및 이를 등록함으로써 발생할 수 있는 직접 또는 간접적 손실에 대하여 책임을

※ 기타 문의사항은 CRIS 관리자(043-249-3027)에게 연락하여 주시기 바랍니다.

- 임상연구등록은 총 11단계로 진행되며, 마지막 11단계를 입력 후 **임시저장** 버튼을 클릭합니다.

연구개요 | 임상연구윤리심의 | 연구자 | 연구현황 | 연구비지원기관·연구책임기관 | 연구요약 | 연구설계 | 대상자선정기준 | 결과번호 | **연구발표**

상태 : 작성중
제목 :

11. 연구발표 (Publication) : 본 연구의 수형으로 게재된 논문을 영문으로 작성

논문 1 추가

저자명(Author) (0/200Byte)

논문제목(Title) (0/4000Byte)

지널명(Journal Name) (0/200Byte)

발행년도(Publish) 년도 월 vol page ~

WHO ICTRP (International Clinical Trial Registry Platform)에서 요구하는 필수등록항목입니다.
CRIS 필수등록항목입니다.

모든 내용을 작성·저장 후 나의임상연구에서 '재송' 버튼을 클릭하셔야 관리자에게 최종 제출됩니다.

[이전단계](#) | [이전단계](#) | [오프 자유기](#) | **[임시저장](#)**

- CRIS 상단의 **나의임상연구**를 클릭합니다.

NIH 국립보건연구원 Korea National Institute of Health

CRIS Clinical Research Information Service

로그인/회원가입 | Help바일렛 | English

[CRIS 소개](#) |
 [임상연구등록](#) |
 [분류별검색](#) |
 [나의 임상연구](#) |
 [임상연구자료실](#) |
 [CRIS 통계](#)

검색할 단어 또는 문장을 입력하세요. 기본검색 | 상세검색

통합검색 Q 검색

BROWSE | 질병상항 | 최근등록

- 제출하려는 연구의 **보기** 버튼을 눌러 연구정보를 확인합니다.

등록번호 : 상태 : 작성중

연구제목 : 연구제목

최초제출일 : 검토/승인일 : 최종경신일 : 2014-11-12

[보기](#) | [삭제](#) | [관리자변경](#)

4. 연구정보 갱신

- 임상연구를 등록한 사용자는 등록된 연구의 종료 시점까지 매 6개월마다 연구정보를 갱신하여야 합니다.
- 승인된 임상연구는 연구 종료 시점까지 6개월마다 연구 갱신 알림 메일이 등록된 이메일 주소로 발송됩니다.

*** 문의: 질병관리본부 CRIS**

043-249-3027 / cris.cdc@hanmail.net