

한국임상시험참여포털 | Trial for Me | <https://trialforme.konect.or.kr>

연구자 인증신청 및 임상시험 등록 절차 안내

시험책임자, 시험담당자, 임상시험코디네이터

01 회원가입

02 연구자 인증 신청

03 임상시험 등록

OVERVIEW

등록 완료까지 3단계

세 단계를 모두 마쳐야 등록된 임상시험이 참여포털에 노출됩니다.

01

회원가입

국가임상시험지원재단 회원가입

02

연구자 인증 신청

소속기관 이메일로 인증메일을
받아 메일 인증까지 완료

03

임상시험 등록

마이페이지에서 모집정보부터
첨부파일까지 8개 항목 입력

적용 대상

시험책임자(연구자)

시험담당자
(임상시험코디네이터, CRC)

시험책임자란 시험기관에서 임상시험의 수행에 대한 책임을 갖고 있는 사람

시험담당자란 시험책임자의 위임 및 감독 하에 임상시험과 관련된 업무를 담당하거나 필요한 사항을 결정하는

의사 · 치과의사 · 한의사 및 그 밖의 임상시험에 관여하는 사람을 말한다.

연구자 인증 신청

1

참여포털 로그인

회원가입 계정으로 로그인

2

연구자 인증신청

마이페이지 좌측 하단 클릭

3

인증메일 발송

소속기관 이메일로 발송

4

메일 인증 완료

메일 내 이메일 주소 인증 클릭

!

인증 단계 필수 조건

회원가입 시 사용한 이메일이 개인계정(google 등)인 경우, 소속기관 이메일로 인증해야 연구자 권한이 부여됩니다.
인증이 완료되어야 임상시험 등록 메뉴를 사용할 수 있습니다.

연구자(의사) 인증 신청 — 입력 항목

1 연구자 정보 구분

- 1) 병원
- 2) 의사, CRC 중 선택
- 3) 의사 선택 시 진료과목 입력

3 소속기관

목록에서 선택

5 직책

직책 입력

7 정보수신 방법

카카오톡 · 이메일 · 앱푸시 중 선택

2 이메일

소속기관 이메일 작성

4 부서

소속 부서명 입력

6 전화번호

연락 가능한 번호 입력

8 개인정보 수집 및 제공 동의

동의서 확인 후 동의

연구자 신청

연구자 정보

연구자 구분	☒ 병원 ☐ 제약사 ☐ CRO ☐ 의료기기회사 ☐ 기타
구분	☒ 의사 ☐ CRC
진료과	진료과목을 입력하세요.
이메일	* 이메일 인증이 필요하므로 올바른 이메일 주소를 입력해주세요. (네이버, 카카오, gmail 등 개인 메일 사용 불가) * 기관 메일 사용이 불가능한 연구자일 경우 해당 폼을 작성하여 15777858@konec.or.kr로 메일 전달 부탁드립니다. 신청서식 다운로드

※ 1번에서 의사를 선택하는 경우 진료과목을 입력해야 하며 CRC를 선택하면 추가 입력사항 없음

※ 2번은 재단 또는 참여포털 회원가입 시 등록한 이메일이 보여집니다. 단, 개인이메일(google, naver등)인 경우 인증이 불가함으로 소속기관 이메일 입력하시기 바랍니다.

STEP 03

임상시험 등록 화면 찾아가기

1

참여포털 로그인

인증 완료된 연구자 계정

2

마이페이지 이동

로그인 후 마이페이지 진입

3

좌측 «등록 임상시험» 클릭

메뉴 목록에서 선택

4

우측 하단 «임상시험 등록»

버튼 클릭 시 등록 화면 열림

한국임상시험참여포털 | 마이페이지

회원정보 수정

등록 임상시험

임상시험 참여신청자

연구자 신청

등록 임상시험

승인상태

모집상태

전체

검색어를 입력해주세요.

총 0건

No	임상시험 명	승인상태	모집상태	신청일	연구카드	수정 승인상태
등록된 임상시험이 없습니다.						

임상시험 등록

▲ 마이페이지 화면 예시

모집정보 · 연구정보

1 모집정보

- 모집상태 선택
- 모집기간 입력

2 연구정보

- 임상시험명 입력
- 건강인 여부 선택
- 목표 모집자수 작성
- 대상질환 선택 (질환검색)
- 임상시험 단계 선택
- 해시태그 작성

한국임상시험참여포털 | 임상시험 등록

모집 정보

모집상태	모집상태
모집기간	2026-07-22 ~ 2026-07-23

연구 정보

* 기관 IRB 승인이 완료된 원의모집 공고문과 동일하게 작성 부탁드립니다.

임상시험명		식약처 승인정보 검색
건강인 여부	☐ 건강인 ☒ 질환자	
목표 모집자수		
대상 질환		질환 검색
* 임상시험 대상 질환과 관련 된 키워드 카테고리 3개까지 선택 가능합니다. ex. 질환(자궁경부암) : 암 질환->부인암, 여성질환(산부인과)->기타 부인과 질환		
임상 시험 단계	☐ 1상 ☐ 2상 ☐ 3상 ☐ 생동성 ☐ PMS ☐ 기타(코호트 관찰연구 등)	
해시태그		* '#'으로 시작하고 ':'로 구분하여 3개까지 입력 가능합니다.

▲ 등록 임상시험 화면 예시

임상시험명 입력 방법 식약처 승인 임상시험은 검색 후 제목을 클릭하고, 승인 임상시험이 아닌 경우 «직접입력»을 클릭해 임상시험 명란에 제목을 작성합니다.

선정제외 기준 · 투약정보 · 진행방법

3

선정제외 기준

참여 가능 대상을 한정하는 기준

성별 선택

나이 선택

4

임상시험 참여자 투약정보 제공 기능

참여자의 투약 정보를 제공받을지 결정

정보 기능 동의

5

임상시험 진행방법

대상자가 실제로 겪는 진행 방식

투여경로 선택

방문횟수 작성

※ 4번 항목에 동의하면 연구자에게 참여희망자가 신청시 투약정보의 공유를 동의한 경우 투약 정보가 제공되며 휴대폰으로 로그인 시 확인가능합니다.

연구담당자 연락처 · 첨부 · 동의

6

연구담당자 연락처

- **실시기관명** 목록에서 실시기관 선택
- **실시기관 주소** 주소 작성
- **실시기관 책임자명** 연구책임자명
- **실시기관 연락처** 참여희망자에게 보여질 전화번호 입력
- **실시기관 이메일** 참여희망자에게 보여질 이메일 입력

7

파일첨부

- IRB 승인서
- 원외 모집 공고문

8

연구정보 수집 및 제공 동의서

- 동의서 확인 후 동의하면 등록 절차가 마무리됩니다.

CHECKLIST

등록 전 이것만 확인하세요



소속기관 이메일

연구자신청 및 임상시험 등록을 위해서는 소속기관 이메일이 필요합니다.



메일 인증 완료

메일 인증까지 끝나야 임상시험 등록 메뉴가 열립니다.



식약처 승인 여부 확인

식약처 승인 임상시험은 검색 후 선택, 승인이 필요없는 경우 직접입력으로 제목을 작성합니다.



첨부파일 사전 준비

IRB 승인서의 경우 승인기간이 지나지 않았는지 확인합니다.