

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

연구자 회원가입 및 임상시험 등록 절차 안내

CRO / 제약사 / 의료기기 회사 담당자

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

CRO

제약사

의료기기 회사

※ 세 유형 모두 절차는 동일함

연구자 인증 신청

1

참여포털 로그인

가입한 계정으로 로그인

2

연구자 인증신청

마이페이지 좌측하단 클릭

3

인증메일 발송

소속기관 이메일로 발송

4

메일 인증 완료

메일 내 링크 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 인증 신청 — 입력 항목

1 연구자 정보 구분

제약사 / CRO / 의료기기회사 해당 구분 선택

2 이메일

소속기관 이메일 작성

3 소속기관

소속기관명 입력

4 부서

소속 부서명 입력

5 직책

직책 입력

6 전화번호

연락 가능한 번호 입력

7 정보수신 방법

카카오톡 · 이메일 · 앱푸시 중 선택

8 개인정보 수집 및 제공 동의

동의서 확인 후 동의

연구자 신청

연구자 정보

연구자 구분 ☐ 병원 ☒ 제약사 ☐ CRO ☐ 의료기기회사 ☐ 기타

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@konect.or.kr로 메일 전달 부탁드립니다.
@신청서식 다운로드

※ 이메일과 휴대폰 번호는 재단 또는 참여포털 회원가입 시 등록한 정보로 보여지며

이메일의 경우 개인이메일(gmail, naver등)인 경우 인증이 불가함으로 소속기관 이메일 입력하시기 바랍니다.

STEP 03

임상시험 등록 화면 찾아가기

1

참여포털 로그인

인증 완료된 연구자 계정

2

마이메이즈 이동

로그인 후 마이메이즈 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

모집정보 · 연구정보

1 모집정보

- 모집상태 선택
- 모집기간 입력

2 연구정보

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

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

참여자에게 투약 정보를 제공할지 결정

제공 기능 동의

5

임상시험 진행방법

참여자가 실제로 겪는 진행 방식

투여경로 선택

방문횟수 작성

※ 4번 항목에 동의하면 연구자에게 참여희망자의 투약 정보가 제공되며 휴대폰으로로그인 시 확인가능합니다.

연구담당자 연락처 · 첨부 · 동의

6

연구담당자 연락처

- **실시기관명** 목록에서 실시기관 선택
- **실시기관 주소** 주소 작성
- **재단가입계정** 연구책임자 또는 담당 CRC 계정 조회 후 선택
- **실시기관 책임자명** 재단가입계정 명의자 이름 자동 표시
- **실시기관 연락처 · 이메일** 계정 정보 기준으로 표시 / 입력

7

파일첨부

- IRB 승인서
- 원외 모집 공고문

8

연구정보 수집 및 제공 동의서

동의서 확인 후 동의하면 등록 절차가 마무리됩니다.

연구담당자 연락처 · 첨부 · 동의

한국임상시험참여포털 | 마이페이지

연구 담당자 연락처

실시기관

실시기관 명

실시기관 선택

실시기관 주소

우편번호

재단가입계정

재단가입계정을 입력하세요.

조회

※ 연구자 계정을 입력하시기 전에 반드시 국가임상시험지원재단에 회원가입 후 한국임상시험참여포털에 연구자인증까지 완료된 상태여야 기관 등록이 완료 됩니다.

실시기관 책임자명

재단가입계정을 입력하세요.

실시기관 연락처

재단가입계정을 입력하세요.

※ 참여신청자의 정보가 재단가입계정으로 전달되므로 연구자 계정 조회 후 계정등록 가능 여부 확인하시기 바랍니다.

※ 해당 임상시험 실시기관의 시험책임자, 시험담당자(CRC 포함)의 계정을 선택하여야 하여야 등록 가능합니다.

※ 시험책임자, 시험담당자(CRC 포함)의 | 계정이 한국임상시험참여포털에 연구자인증까지 완료된 상태여야 등록 가능합니다.

▲ 임상시험 등록 화면 예시

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.