

Wniosek do KOMISJI ETYKI BADAŃ NAUKOWYCH APS
o ocenę Projektu badawczego

Część A: Dane wnioskodawcy
Imię i nazwisko kierownika projektu:
Tytuł/stopień naukowy
Wydział/instytut/katedra:
Adres e-mail:
Telefon:

Część B: Ogólna charakterystyka obszarów projektów badawczych podlegających szczegółowej analizie pod kątem ich poprawności etycznej

1. Formularz zgody na udział w badaniu osoby badanej lub jej rodzica, opiekuna prawnego.
2. Formularz informacji przekazywanych do instytucji powiązanych z osobami badanymi na przeprowadzenie badania (np. szkoły, organizacje pozarządowe, szpitale).
3. Porozumienia, umowy itp. z podmiotami umożliwiającymi przeprowadzenie badania, np. dostęp do uczestników badań.
4. Instrukcja dla osób badanych do ankiet, wywiadów, kwestionariuszy etc.
5. Treści ankiet, wywiadów, kwestionariuszy etc.
6. Metodyka badań.

Wskazówki dla Wnioskodawcy dotyczące zasad uzyskiwania pisemnej zgody na udział w badaniach i użycia narzędzi badawczych:

1. Warunkiem przeprowadzenia badania przez Wnioskodawcę jest uzyskanie pisemnej zgody osoby na udział w badaniu.
2. W przypadku osób małoletnich wymagana jest ustna zgoda osób małoletnich oraz pisemna zgoda rodziców bądź opiekunów prawnych

na udział w badaniach, wyrażona podpisem na przygotowanym przez Wnioskodawcę formularzu zgody. Zalecane jest, aby w przypadku udziału w badaniach osób małoletnich powyżej 14. roku życia uzyskać pisemną zgodę także od samych osób badanych.

3. W przypadku pełnoletnich osób pozbawionych zdolności do czynności prawnych wymagana jest zgoda tych osób na udział w badaniu oraz odrębnie ich opiekunów prawnych, wyrażona ich podpisem na przygotowanych przez Wnioskodawcę dwóch formularzach zgody.
4. Niezbędne jest także przedstawienie we wniosku treści informacji o udziale w badaniu, którą Wnioskodawca będzie przedstawiał osobom małoletnim lub pozbawionym zdolności do czynności prawnych.
5. Aby uzyskać pozwolenie na wgląd w dane poufne, takie jak np. historia choroby osoby badanej bądź wywiad z jej lekarzem/terapeutą, należy przygotować dwa formularze zgód: (1) formularz zgody na wgląd w dane poufne, określający precyzyjnie, jakie dane poufne będą przedmiotem zainteresowania Wnioskodawcy i w jakim celu zamierza je wykorzystać; (2) formularz zgody na udział w badaniach.
6. W przypadku dokumentacji audiowizualnej należy, jak powyżej, przygotować formularz zgody na nagrywanie osoby badanej oraz oddzielnie formularz zgody na udział w samych badaniach.
7. Formularz zgody na udział w badaniu wraz z informacją o badaniu powinny być napisane językiem prostym i zrozumiałym dla odbiorcy niebędącego specjalistą w danym temacie.
8. Formularz zgody na udział w badaniu powinien zawierać:

- informacje o osobie, która będzie przeprowadzać badanie (imię, nazwisko, zawód, miejsce pracy); w przypadku, gdy Wnioskodawca nie będzie osobiście przeprowadzał badania, należy również poinformować o tym osobę badaną;

- informację o badaniu (krótki i zrozumiały opis celu badania, stosowanych metod, przebiegu badania oraz formy udziału osoby badanej w badaniu); dopuszczalne jest „maskowanie celu badania” w przypadku uzasadnionych badań eksperymentalnych, pod warunkiem wyczerpujących informacji przedstawionych na zakończenie badania;

- informację o prawach osoby badanej (tj. dobrowolności udziału w badaniu, poufności i/lub anonimowości danych, możliwości rezygnacji z udziału w badaniu bez ponoszenia jakichkolwiek konsekwencji w każdym momencie badania);

- informację o konsekwencjach udziału w badaniu, np. o ewentualnych korzyściach lub poniesionych kosztach; jeżeli osoba może doświadczyć dyskomfortu w czasie badania (np. poruszane trudne treści), to należy podać,

gdzie może uzyskać wsparcie psychologiczne;

- wyrażenie zgody.

9. W przypadku badań on-line konieczne przedstawienie zgody na zamieszczenie testów, np. na platformie – zgoda osób, które mają prawa autorskie do metod, np. konkretnej pracowni testów lub autorów testów.

10. W przypadku korzystania z niewystandaryzowanych narzędzi diagnostycznych, które nie są w wolnym dostępie, wymagane jest uzyskanie zgody od autorów na korzystanie z danego narzędzia.

Wszystkie dokumenty związane z obszarami podlegającymi szczególnej analizie pod kątem poprawności etycznej (opisane w punkcie B) powinny stanowić załącznik do niniejszego wniosku.

Część C: Informacje o projekcie

Tytuł projektu:

Streszczenie projektu (*nie więcej niż 1800 znaków*)

Cel projektu i jego uzasadnienie naukowe (*nie więcej niż 1800 znaków*):

Charakterystyka badanej próby (*wiek badanych, liczba uczestników, sposób rekrutacji do badań*)

Metodyka badań:

1. Narzędzia badawcze (*nazwy i autorzy testów, kwestionariuszy, ankiet wraz z informacją o realnym czasie trwania badania*)¹

¹ Jeśli wnioskodawca nie korzysta z wystandaryzowanych i powszechnie używanych narzędzi badawczych, lecz posługuje się narzędziem stworzonym przez siebie bądź przetłumaczonym z języka obcego na użytek niniejszego badania, wymagane jest przedstawienie narzędzia jako załącznika do niniejszego formularza; w przypadku zbierania danych przy użyciu programu komputerowego, skonstruowanego specjalnie na użytek niniejszego badania wymagane jest załączenie dokładnego opisu procedury komputerowej.

2. Badania eksperymentalne (*dokładny opis procedury eksperymentalnej, treść instrukcji maskującej, czas trwania badania, informacje przekazane badanym w trakcie sesji wyjaśniającej*)

Badania kwestionariuszowe (*opis przebiegu badania, szacowany czas trwania, informacje przekazywane badanym*)

Inne aspekty planowanych badań, które mogą budzić kontrowersje natury etycznej: