

Analyse und Dokumentation

BSc Psychologie SoSe 2025

Belinda Fleischmann und Dirk Ostwald

	$Gruppe\ 1/2$	Gruppe 3	Format	Thema
1	Do, 10.04.	Fr, 11.04.	Seminar	(1) Quarto, Zotero, Tidyverse
2	Do, 17.04.	Fr, 25.04.	Seminar	(2) Ethik und Ethische Formalitäten
3	Do, 24.04.	Fr, 02.05.	Seminar	(3) Wissenschaftliche Berichte
4	Mi, 30.04.	Fr, 09.05.	Seminar	(4) Offenheit und Transparenz
5	Do, 08.05.	Fr, 16.05.	Praxisseminar	Offene Übung
6	Do, 15.05.	Fr, 23.05.	Präsentationen	Einfache Lineare Regression
7	Mi, 21.05.	Fr, 30.05.	Präsentationen	Korrelation
8	Do, 05.06.	Fr, 06.06.	Präsentationen	Einstichproben-T-Test
9	Do, 12.06.	Fr, 13.06.	Präsentationen	Zweistichproben-T-Test
10	Do, 19.06.	Fr, 20.06.	Präsentationen	Einfaktorielle Varianzanalyse
11	Do, 26.06.	Fr, 27.06.	Präsentationen	Zweifaktorielle Varianzanalyse
12	Do, 03.07.	Fr, 04.07.	Präsentationen	Multipe Regression
13	Do, 10.07.	Fr, 11.07.	Präsentationen	Kovarianzanalyse
	Juli		Klausurtermin	

(1) Ethik und Ethische Formalitäten

Einführung

Ethische Grundprinzipien

Ethikantragsstellung

Vorlagen für Ethikanträge

Selbstkontrollfragen

Einführung

Ethische Grundprinzipien

Ethikantragsstellung

Vorlagen für Ethikanträge

Selbstkontrollfragen

Motivation

Warum sprechen wir über Ethik?

- In psychologischer Forschung sind Menschen "Untersuchungsobjekte"
- Das wirft Fragen zur ethischen Verantwortbarkeit und den rechtliche Rahmenbedingungen auf
- Negativ-Beispiele in der Geschichte psychologischer Forschung:
 - Little-Albert Experiment (Watson und Rayner 1920)
 - Milgram-Experiment (Milgram 1963)
 - Stanford Prison Experiment (Zimbardo, Maslach, und Haney 1999)

Zentrale Ziele

- · Abwenden von "Schaden an Personen"
- Freiwilligkeit der Teilnahme an Studien (informierte Zustimmung)

Was ist Ethik?

Allgemeine Definition von Ethik

"Die Ethik ist jener Teilbereich der Philosophie, der sich mit den Voraussetzungen und der Bewertung menschlichen Handelns befasst. Ihr Gegenstand ist damit die Moral insbesondere hinsichtlich ihrer Begründbarkeit und Reflexion. Cicero übersetzte als erster êthikê téchnē (die ethische Kunst) in den seinerzeit neuen Begriff philosophia moralis (Philosophie der Sitten). In seiner Tradition wird die Ethik auch heute noch als Moralphilosophie bezeichnet."

(Wikipedia)

Ethik im Kontext der Psychologie

- Berufsethische Richtlinien
- Ethischer Umgang mit Menschen in der Forschung
- Open-Science im Sinne von wissenschaftlicher Tranzparenz
- Ethischer Umgang mit Daten

Grundlagen und Quellen

Rechtlicher Rahmen

- Gesetzgebung in Deutschland gibt keine gesetzlichen Rahmen zur Forschung an und mit Menschen (anders als in beispielsweise GB oder Norwegen).
- Rechtliche Normen werden allgemein dem Grundgesetz, Artikel 1 und 2 entnommen.
- Im Bereich humanmedizischer Forschung sind im speziellen Arzneimittelgesetz (AMG) und Medizinproduktgesetz (MPG) relevant.
- Die Mehrheit der Leitlinien und Grundprinzipien haben ihren Ursprung in der Medizin, da ethische Fragestellungen in der klinischen Forschung elaborierter sind.

Grundlagen und Quellen

Wichtigste Quellen

- Declaration of Helsinki (deutsche Übersetzung hier): Ethische Grundsätze für die medizinische Forschung am Menschen (World Medical Association (WMA) 2013)
- Ethical Principles of Psychologists and Code of Conduct (American Psychological Association (APA) 2017)
 - Prinzipien A-E
 - 10 Ethical standards für spezifische Themen
 - Insbesondere Section 8: Research and Publication
- Ethisches Handeln in der psychologischen Forschung (Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs) 2018)
 - Leitlinien und Prinzipien (i.A. an APA und WMA)
 - Good practice Beispiele
- Mustervorlagen für Ethikanträge, Teilnehmendeninformationen, Einwillligungserklärungen usw.

Einführung

Ethische Grundprinzipien

Ethikantragsstellung

Vorlagen für Ethikanträge

Selbstkontrollfragen

Allgemeine Grundsätze

- Erweiterung der ärztlichen Pflicht (internationaler Kodex), das Leben, Gesundheit, Würde, Integrität, Selbstbestimmungsrecht und Privatsphäre von Patient:innen zu fördern und zu erhalten, auf die medizinische Forschung.
- Vorrangiges Ziel medizinischer Forschung (Ursachen, Entwicklung und Auswirkungen von Erkrankungen verstehen und präventive, diagnostische und therapeutischen Maßnahmen verbessern) darf niemals Vorrang vor den Rechten und Interessen von Versuchspersonen haben.
- Die Verantwortung für den Schutz von Versuchspersonen liegt stets bei Ärzt:innen und nie bei der Versuchsperson selbst. auch wenn sie ihr Einverständnis gegeben hat.
- Angemessener Zugang zur Teilnahme für unterrepräsentierte Gruppen.
- Angemessene Entschädigung und Behandlung von Versuchspersonen.

Risiken, Belastungen und Nutzen

- Sorgfältige Abschätzung der voraussehbaren Risiken und Belastungen für beteiligte Einzelpersonen und Gruppen im Vergleich zu dem voraussichtlichen Nutzen.
- Medizinische Forschung am Menschen darf nur durchgeführt werden, wenn die Bedeutung des Ziels die Risiken und Belastungen für die Versuchspersonen überwiegt.
- Maßnahmen zur Risikominimierung.
- Kontinuierliche Überwachung und Einschätzung, und ggf. Entscheidung über Modifizierung oder Abbruch

Vulnerable Gruppen und Einzelpersonen

• Besonderer Schutz für alle **vulnerablen** Gruppen und Einzelpersonen.

Wissenschaftliche Anforderungen und Forschungsprotokolle

- Verfolgen allgemein anerkannter wissenschaftlicher Grundsätze.
- Basis einer gründlichen Kenntnis der wissenschaftlichen Literatur und relevanten Informationsquellen.
- Klare Beschreibung und Rechtfertigung der Planung und Durchführung in einem Studienprotokoll

Forschungs-Ethikkommissionen

 Vorlage des Studienprotokolls bei zuständiger Ethikkomissission zur Erwägung, Stellungnahme, Beratung und Zustimmung.

Privatsphäre und Vertraulichkeit

 Wahrung der Privatsphäre der Versuchspersonen und die Vertraulichkeit ihrer persönlichen Informationen.

Informierte Einwilligung

- Freiwilligkeit der Teilnahme.
- Angemessene Aufklärung über die Ziele, Methoden, Geldquellen, eventuelle Interessenkonflikte, institutionelle Verbindungen des Forschers, den erwarteten Nutzen und die potentiellen Risiken der Studie, mögliche Unannehmlichkeiten, vorgesehene Maßnahmen nach Abschluss einer Studie sowie alle anderen relevanten Aspekte.
- Aufklärung über das Recht, die Teilnahme an der Studie zu verweigern oder eine einmal gegebene Einwilligung jederzeit zu widerrufen, ohne dass irgendwelche Nachteile entstehen.
- Die Weigerung oder Zustimmung einer Patient:in darf niemals die Patienten-Arzt-Beziehung nachteilig beeinflussen.
- Informierte Einwilligung zur Verwendung identifizierbarer menschliche Materialien oder Daten.

Die Verwendung von Placebos

 Nur erlaubt, wenn keine nachgewiesene Maßnahme existiert, oder wenn sie notwendig sind, um die Wirksamkeit oder Sicherheit einer Maßnahme festzustellen, und wenn kein zusätzliches Risiko eines ernsten oder irreversiblen Schadens besteht.

Maßnahmen nach Abschluss einer Studie

 Vorkehrungen für Maßnahmen nach Abschluss der Studie für alle Teilnehmenden treffen, die noch eine Maßnahme benötigen, die in der Studie als nützlich erkannt wurde.

Registrierung von Forschung sowie Publikation und Verbreitung von Ergebnissen

- Registrierung von Forschungshaben in einer öffentlich zugänglichen Datenbank vor der Rekrutierung der ersten Versuchsperson.
- Verpflichtung von Forschenden, Ergebnisse ihrer Forschung am Menschen öffentlich verfügbar zu machen und Rechenschaftpflicht im Hinblick auf die Vollständigkeit und Richtigkeit ihrer Berichte.
- Negative und nicht schlüssige Ergebnisse müssen ebenso wie positive veröffentlicht oder in anderer Form öffentlich verfügbar gemacht werden.

Nicht nachgewiesene Maßnahmen in der klinischen Praxis

Anwendung nicht nachgewiesener Maßnahmen nur dann zulässig, wenn nachgewiesene Maßnahmen unwirksam waren, wenn Hoffnung besteht, das Leben zu retten, die Gesundheit wiederherzustellen oder Leiden zu lindern.

Psychologisch-ethische Grundprinzipien der APA

A: Fürsorge und Nichtschädigung (beneficence and nonmaleficence)

Psycholog:innen streben stets danach, den Personen, mit denen sie arbeiten, Nutzen und keinen
 Schaden zuzufügen, und deren Wohl und Rechte zu schützen.

B: Redlichkeit und Verantwortlichkeit (fidelity and responsibility)

- Aufbau vertrauensvoller Beziehungen.
- · Bewusstsein für gesellschaftliche Verantwortung und Einhaltung professioneller Standards.

C: Integrität (integrity)

- Streben nach Akkuratheit und Ehrlichkeit in Forschung, Lehre und Praxis der Psychologie.
- Vermeidung von Diebstahl, Betrug oder Täuschung.
- Im Falle notwendiger Täuschung, Abwägung ethischer Rechtfertigbarkeit, Berücksichtigung und Verantwortungsübernahme für alle möglichen Konsequenzen

American Psychological Association (APA) (2017)

Psychologisch-ethische Grundprinzipien der APA

D: Gerechtigkeit (justice)

- Fairness und Gerechtigkeit für alle Personen.
- Gleichberechtigter Zugang zu und Nutzen von psychologischer Arbeit für alle.
- Vorsicht hinsichtlich persönlicher Vorurteile und Kompetenzgrenzen.

E: Respekt ggü. persönlichen Rechten und Würde der Person (respect for people's right and dignity)

- Achtung der Würde und des Wertes aller Menschen.
- Respektieren der Rechte auf Privatsphäre, Vertraulichkeit und Selbstbestimmung.
- Besondere Rücksicht auf vulnerable Personen, und Beachtung kultureller, individueller und rollenspezifischer Unterschiede (Faktoren wie Alter, Geschlecht, Geschlechtsidentität, Rasse, Ethnizität, Kultur, Religion, sexueller Orientierung, Behinderung, Sprache und sozioökonomischem Status).

American Psychological Association (APA) (2017)

Psychologisch-ethische Grundprinzipien der APA

Section 8: Research and Publication

- Institutional Approval
- Informed Consent
- · Offering Inducements for Research Participation
- Deception in Research
- Debriefing
- Humane Care and Use of Animals in Research
- · Reporting Research Results
- · Plagiarism, Publication Credit
- Sharing Research Data for Verification

Leitfaden der DGPs



Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs) (2018)

Prinzipien nach DGPs

Respekt vor Selbstbestimmung

Nichtschädigung

Fürsorge

Gerechtigkeit

Wichtige Anmerkungen:

- Die Befolgung dieser vier Prinzipien bedeutet nicht automatisch, dass ein Forschungsvorhaben unbedenklich ist, und garantiert kein ethisches Votum.
- "Die zu behandelnden Prinzipien stellen Wegweiser dar, den Weg zum Ziel einer ethisch verantwortbaren Studie müssen die am Forschungsprozess Beteiligten finden." (Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs) 2018. 24)

Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

- Respekt vor Selbstbestimmung
- Nichtschädigung
- Fürsorge
- Gerechtigkeit

Ethikantragsstellung

Vorlagen für Ethikanträge

Selbstkontrollfragen

Respekt vor Selbstbestimmung

Grundlegendes Prinzip

"Das Prinzip des Respekts vor der Selbstbestimmung unterstreicht die strikte Beachtung der **Freiwilligkeit** der Teilnahme an einer wissenschaftlichen Untersuchung in **allen Phasen** und **allen Teilen**." (DGPs)

Zentrale Aspekte

- Freiwillikeit der Teilnahme
- Teilnehmendeninformation
- Experimente mit Täuschung / Cover story
- Die (formale) Einwilligungserklärung

Freiwilligkeit der Studienteilnahme

Grundlegendes Prinzip

Studienteilnehmer:innen soll es möglich sein, ohne Zwang eine autonome Entscheidung über ihre Teilnahme an einer Studie zu treffen.

Zentrale Aspekte

- Rekrutierung: Jede Maßnahme ist so zu gestalten, dass eine freie, unbeeinflusste Abwägung, teilzunehmen oder nicht teilzunehmen möglich ist.
- Aufwandsentschädigung: Ethisch problematisch wird eine Kompensation, wenn sie eine Höhe annimmt, in der Teilnehmende gegen Geld Risiken eingehen, die sie ohne die Zahlung nicht eingegangen wären.
- Recht auf vorzeitigen Abbruch: Teilnehmende müssen zu jedem Zeitpunkt das Recht haben, eine Studie uneingeschränkt (d.h. ohne, dass ihnen dadurch ein Nachteil entsteht) abzubrechen und darüber informiert sein.

Beispiel für Freiwilligkeit der Studienteilnahme

Setting

- Forschungsfrage: Einfluss von Stress auf die Häufung und Intensität negativer Gefühle in Träumen.
- Anforderungen an Teilnehmende: Fragebögen und Traumtagebuch (14 Tage)
- Forscherin: Professorin und behandelt in ihrer Vorlesung das Thema Träume

Kritischer Aspekt: Rekrutierung

- Rekrutierung im Rahmen der Vorlesung
- ⇒ Ethisch bedenklich, da nicht auszuschließen ist, dass Studierende nur deshalb an der Studie teilnehmen, um ihre Professorin nicht zu enttäuschen, oder befürchten, in der Prüfung Nachteile zu haben
- Ethisch weniger bedenklich: Sicherstellen voller Anonymität (z.B. Ausgabe Fragebögen in Abwesenheit der Professorin und offene Kommunikation gegenüber Studierenden)

Beispiel für Freiwilligkeit der Studienteilnahme (Forts.)

Kritischer Aspekt: Aufwandsentschädigung

- Aushänge und Flyer am Campus mit Werbung, dass Teilnehmende für ausgefüllte Fragebögen und Traumtagebuch über 14 Tage Entschädigung bekommen (10€ oder 2 VPN)
- Ethische Abwägungen:
 - Angemessese Höhe der Aufwandsentschädigung
 - Fairer Ausgleich für Zeit und Risiko vs. derart hoch, dass Freiwilligkeit der Studienteilnahme beeinflusst
 - Risiko. Stichprobe hinsichtlich sozioökonomischen Hintergrund zu verzerren.

Grundlegendes Prinzip

Offenlegen der Ziele und Anforderungen einer Studie, sodass Studienteilnehmende in die Lage versetzt werden, mögliche Risiken und Vorteile einer Teilnahme abzuwägen.

Zentrale Aspekte

- Vollständigkeit, Nachvollziehbarkeit und Verständlichkeit aller relevanten Informationen.
- Angemessene Umfang bzw. Detailliertheit der Informationen. "reasonable person standard": einer vernünftigen ("reasonable") Person wird ermöglicht wird, eine Entscheidung zu treffen, die ihren Werten entsprechen.
- Möglichkeit sowie ausreichend Zeit und Gelegenheit, Fragen zu stellen.
- Zusätzliche Information bei Interventionsstudien

Anmerkung:

- Die DGPs stellt Mustervorlagen für Allgemeine Informationen für Teilnehmer/-innen, sowie für spezifische Studien (z.B. für MRT-Studien, EEG-Studie) bereit.
- Das Buch Ethisches Handeln in der psychologischen Forschung der Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs) (2018) stellt zudem Beispielformulierungen sowie eine Checkliste für Teilnehmendeninformation zur Verfügung.

Inhalt einer Teilnehmendeninformation

- · Ziel der Studie
- Aufnahmebedingungen, Ein- und Ausschlusskriterien
- Aufgaben der Versuchspersonen, Zeitlicher Aufwand
- Mögliche Risiken oder Belastungen (physisch, emotional etc.) und Nutzen
- Aufklärung über das Recht ohne negative Konsequenzen die Teilnahme an der Studie abzulehnen oder iederzeit, auch vorzeitig, abzubrechen
- Zusicherung der Vertraulichkeit und Hinweis auf mögliche Einschränkungen (z. B. begrenzt erlaubter Zugriff auf Kodierlisten)
- Aufklärung über Datennutzung und Datenschutz (Verwertung und Veröffentlichungsform; anonymisiert, pseudonymisiert)
- Ggf. Höhe und Bedingungen für eine Aufwandsentschädigung
- · Hinweis ob, und falls ja welche Art von Versicherungsschutz vorgesehen ist
- Angabe von Kontaktinformationen einer Ansprechperson bei weiteren Fragen

Zusätzliche Informationen bei Interventionsstudien

Relevant, wenn eine Zuteilung auf verschiedene Behandlungsformen erfolgt:

- Methoden der Zuteilung zu Behandlungs- und Kontrollgruppen (z.B. Randomisierung)
- Alternative Behandlungsmöglichkeiten
- Ggf. Aufklärung über experimentellen Charakter der Behandlung
- Ggf. Information über die Kostenübernahme für die Intervention

Relevant, wenn die Aufnahme in die Experimentalgruppe mit einem Vorteil für die teilnehmenden Personen verbunden ist (z.B. neue Therapiemethode):

- Information über Angebote, die der Kontrollgruppe zur Verfügung stehen bzw. nicht zur Verfügung stehen
- Information über verfügbare Alternativen, falls potenziell Teilnehmende nicht an der Forschungsarbeit mitwirken oder die Teilnahme vorzeitig beenden möchten
- Ggf. Information über Kostenübernahme für die durchgeführten Interventionen

Verständlichkeit der Teilnehmendeninformation

- Berücksichtigung von Vorwissen und die Auffassungsgabe der Adressierten
- Verwendung adressatenspezifischer Sprache
- ggf. Altersgerechte Sprache (z.B. bei Kindern und Jugendlichen)
- Psychologische Sachverhalte für Laien verständlich
- "Übersetzung" von Fachtermini

Coverstory / Täuschung

Täuschung (engl.: deception)

- Teilnehmende werden über das eigentliche Ziel der Studie im Unklaren gelassen, indem spezifische Informationen vorenthalten werden oder sogar falsche Informationen (z.B. ein scheinbares Ziel, "Cover story") gegeben werden.
- Grundsätzlich unvereinbar mit dem Prinzip des informed consent, aber unter Umständen notwendig, um ein Mindestmaß an Validität zu sichern.

Generelle Prinzipien

- Wenn möglich, keine Täuschung; wenn nötig, so wenig Täuschung wie möglich.
- Reduzieren der Täuschung auf ein Mindestmaß.
- Sorgfältige Abwägung ethischer Problematik im Verhältnis zum erwarteten Erkenntnisgewinn.
- Möglichkeiten negative Konsequenzen einer Täuschung zu minimieren.
- Wenn möglich, Aufklärung vor Einwilligungserklärung, dass noch nicht alle Informationen offenliegen und dass eine vollständige Aufklärung erst nach der Untersuchung erfolgen wird, sowie,
 dass das Recht auf Nichtteilnahme, Abbruch und Löschung der Daten bestehen bleibt.
- "Debriefing" Vollständige, wahrheitsgemäße, und frühstmögliche Aufklärung (vorzugsweise am Ende der Teilnahme, spätestens am Ende der Datenerhebung) über Täuschung, sowie das Recht Daten nach Aufklärung zurückzuziehen.

Coverstory / Täuschung

Überprüfung der Notwendigkeit von Täuschung

- Rechtfertigbarkeit der Täuschung durch Wichtigkeit/Bedeutsamkeit des potentiellen Erkenntnisgewinns.
- Keine Möglichkeit die Forschungsfrage mit einem alternativen Design zu untersuchen.
- Kein postiver Einfluss auf Teilnahme (Versuchsperson würde bei Kenntnis der vorenthaltenen Information nicht teilnehmen).
- Keine Täuschung bei Aspekten einer Forschungsarbeit mit erwartbaren ernsthaften physischen und/oder psychischen Belastungen.

Anmerkung:

 Im Buch Ethisches Handeln in der psychologischen Forschung der Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs) (2018) sind Beispielformulierungen für unvollständige Informationen oder Täuschung sowie ein Leitfaden für ein angemessenes debriefing zu finden.

Die (formale) Einwilligungserklärung

Grundlegendes Prinzip

- Die Einwilligung einer Versuchsperson, an einer Studie teilzunehmen ist vor Untersuchungsbeginn schriftlich festzuhalten.
- Die informierte Zustimmung ("informed consent") soll ein formaler Prozess im Untersuchungsablauf sein.
- Zusätzliche informierte Zustimmung für Erfassung von Bild, Ton, oder Gendaten.
- Im Kontext von Open Science, explizite Einwilligung zur Datenveröffentlichung und -nutzung.
- ggf. besonderer Hinweis auf potenzielle physiche Risiken in der Einwilligungserklärung (z.B. bei MRT-, TMS-, oder Gen-Studien).

Zentrale Voraussetzungen

- Informiertheit
- Freiwilligkeit
- Kompetenz, Entscheidungsfähigkeit

Anmerkung:

• Für alle Einwilligungserkärungen stellt die DGPs Mustervorlagen zur Verfügung.

Die (formale) Einwilligungserklärung

Formale Kriterien

- Titel der Studie und Briefkopf mit Name, Adresse, E-Mail und Telefonummer Kontaktperson.
- Schriftliche Bestätigung der Teilnehmenden, dass sie umfassend über die Studie informiert wurden.
- · Gegenzeichnung der Versuchsleiter:in.
- Zwei Kopien der Einwilligungserklärung mit Unterschriften der Versuchsperson und Versuchsleiter:in, eine für jede Partei.

Anmerkung:

- Ehtikkommissionen verlangen stets die Einreichung zwei separater Unterlagen für Information und Einiwilligung, die jeweils den Teilnehmenden vorzulegen sind: Die Allgemeine Teilnehmendeninformation und die schriftliche Einwilligungserklärung.
- Für beide Dokumente stellt die DGPs Mustervorlagen zur Verfügung.

Die (formale) Einwilligungserklärung

Sonderfälle

- Bei Täuschung oder unvollständigen Informationen, sollte der Satz "Ich bin darüber informiert, dass ich zum gegenwärtigen Zeitpunkt noch nicht über alle Aspekte die Studie betreffend aufgeklärt werden kann. Diese werden mir erst nach Abschluss der Untersuchung mitgeteilt" hinzugefügt werden.
- Falls das eigentliche Ziel zum Zeitpunkt der Teilnahme nicht klar ist, muss nach Abschluss der Studie die Einwilligung zur Verwendung der Daten eingeholt werden.
- Falls Messwiederholungen geplant sind, muss die schriftliche Einwilligung zur erneuten Kontatkaufnahme eingeholt werden.
- Besondere Regelungen bei der Einholung des informed consent von Kindern und Jugendlichen.

Einführung

Ethische Grundprinzipien

- Respekt vor Selbstbestimmung
- Nichtschädigung
- Fürsorge
- Gerechtigkeit

Ethikantragsstellung

Vorlagen für Ethikanträge

Selbstkontrollfragen

Nichtschädiung

Grundlegendes Prinzip

- Abwägung, ob die Teilnahme an einer Studie mit einer möglichen Beeinträchtigung oder dem Risiko eines zukünftigen Schadens verbunden ist.
- Es ist die Pflicht der Studienverantwortlichen, Versuchspersonen vor möglichen Schäden zu schützen und jedes Risiko zu minimieren.
- Sorgfältige Abwägung von Chancen und Risiken (Besonderheit bei klinischen Studien: Forschung an erkrankten Menschen, die Anspruch auf medizinische Versorgung haben)

Zentrale Aspekte

- körperlich: z.B. durch Entnahme von Blut, Speichel, durch Medikamenten- oder Placebo-Gaben, durch invasive oder nicht invasive Messungen
- mental: z.B. aversive Reize, Erzählen negativer Erfahrungen, Stress
- Belastung: Die mit der Durchführung einer Studie unmittelbar verknüpften und nahezu unvermeidbaren Unannehmlichkeiten
- Risiko: Negativ bewertete zukünftige Ereignisse oder Entwicklungen, Quantifizierung der Wahrscheinlichkeit ihres Eintretens
- minimal: Erwartete Einschränkung der Gesundheit oder Belastung ist allenfalls geringfügig und vorübergehend

Typen von Risiken im Rahmen psychologischer Studien

- Körperliche Risiken: Schmerzen, Verletzungen oder Sinnesbeeinträchtigungen
- Psychologische Risiken: z.B. Gefühle wie Angst, Traurigkeit, Kummer; Beeinträchtigungen und Negativbewertungen in Selbsteinschätzung und Selbstwert
- Soziale Risiken: Wahrnehmung der Person durch andere, z.B. Sozialer Status, Privatsphäre
- Ökonomische Risiken: z.B. Ablehnung von Lebens- oder privater Krankenversicherungen aufgrund zufälliger Befundfeststellung im Rahmen einer MRT- oder EEG-Studie

Weitere Beispiele

- Induktion von kurzzeitigem Stress, Untersuchung der Auswirkung auf Leistung
- Unlösbare Rechenaufgaben, Messung der Perseveranztendenzen
- Erinnerung an Situationen mit moralischer Schuld, Messung des Schuldgefühlserleben
- Zustimmung zur Teilnahme an Studie zu häuslicher Gewalt

Risikominderung oder -verhinderung

Maßnahmen zur Risikominderung oder -verhinderung

- Kontinuierliche Aufsicht und Überwachung der Studiendurchführung (Möglichkeit des Abbruch eines Experiments zu jeder Zeit gegeben)
- Ausschluss vulnerabler Gruppen (wobei Abwägung mit Gleichbehandlungsprinzip)
- Weniger riskante Alternativen bei der Studiendurchführung.
- Angebot einer psychosozialen Unterstützung.
- Möglichkeit zur Nachsprechung von Studienzweck und -ablauf und Klärung evtl. erst während der Untersuchung entstandener Fragen.
- Sicherung der Privatsphäre und effizienter Datenschutz.
- ggf. Hinweis Verschwiegenheitspflicht aller Beteiligten oder berufsrechtlicher Schweigepflicht.
- Umfassende Aufklärung über mögliche Konsequenzen (z.B. Zufallsbefunde).
- ggf. Haftpflicht- und/oder Probandenversicherung (nicht vorgeschrieben, aber empfohlen).

Risikominderung oder -verhinderung

Datenschutz

- Beachtung des Bundesdatenschutzgesetzes (BDSG) und der Datenschutz-Grundverordnung (DSGVO).
- Gebot, sparsam mit Daten umzugehen.
- Verhinderung einer Zuordnung von Daten zu Personen
 - formal anonymisiert: Keine eindeutige und fehlerfreie Zuordnung von Daten zu einer Person möglich.
 - pseudonymisiert: Keine direkte Zuordnung von Daten zu einer Person möglich, aber durch die Verwendung eines Pseudonyms, welches i.d.R. in einer separat aufbewahrten Kodierliste (i.d.R. temporär) dokumentiert ist.
- Aufklärung der Teilnehmenden über Form und Dauer der Datenspeicherung (idR. mind. 10 Jahre nach Vorschrift der DFG).
- Im Falle pseudonymisierter Daten, Hinweis über Aufbewahrung und Löschung der Kodierliste.

Motivation / Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

- Respekt vor Selbstbestimmung
- Nichtschädigung
- Fürsorge
- Gerechtigkeit

Ethikantragsstellung

Vorlagen für Ethikanträge

Fürsorge

Grundlegendes Prinzip

- Ausgleich möglicher Risiken, ggf. in Form eines konkreten Nutzens durch Teilnahme.
- Wahrung der Würde, Integrität und Respekt vor der Individualität der Teilnehmenden.
- Anstreben einer Verbesserung der Lebensqualität oder Wohlbefindens der Teilnehmenden.

Maßnahmen

- Aufklärung über tatächlich realisierbaren persönlichen Nutzen durch Teilnahme.
- Aufklärung über möglicherweise erwartete, aber nicht realisierbare persönlichen Nutzen, um mögliche Enttäuschung zu vermeiden.

Anmerkung:

 Vor allem bei randomisierten Designs kommt es häufiger zu Missverständnissen über den erwartbaren Nutzen, wenn z.B. Teilnehmende misstverstehen, wie die Gruppenzuordnung erfolgt.

Fürsorge

Beispiele für konkreten Nutzen in psychologischen Studien

- Gesellschaftlicher Nutzen der Forschungsergebnisse.
- Symptomverbessernde Effekte für Individuen in Interventionsforschung.
- Verbesserung individueller Lebensfähigkeiten (z.B. Sozialer Kompetenzen, Selbstwirksamkeit).
- · Befriedigung von Neugier an Forschung.
- Befriedigung altruistische Bedürfnisse.
- · Selbsteinsicht und Selbsterkenntnis.
- Verbessertes Verständnis von Wissenschaft (z.B. Modelle zu Stress, Strategien zur Emotionsregulierung)
- Sekundärer Nutzen, wie finanzielle Entschädigung oder verkürzte Therapiewartezeit (umstritten).

Motivation / Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

- Respekt vor Selbstbestimmung
- Nichtschädigung
- Fürsorge
- Gerechtigkeit

Ethikantragsstellung

Vorlagen für Ethikanträge

Gerechtigkeit

Zentrale Aspekte

- Das Verhältnis von Aufwand und Entschädigung bei der Teilnahme an einer Studie.
- Die Gleichbehandlung der Teilnehmenden in einer Stichprobe.
- Die Gruppen potenzieller Teilnehmender.
- Potenzielle Nutzen der Forschung.

Mögliche Maßnahmen

- Sicherstellen einer dem Aufwand entsprechenden Entschädigung für die Teilnahme.
- Gleichbehandlung aller Teilnehmenden.
- Einbeziehen aller potenziell möglichen Versuchspersonen (unterschiedlicher sozialer Gruppen) in der Stichprobenrekrutierung.
- Zeitlich versetzter Zugang zu Interventionen für Kontrollgruppen ("Warte-Kontroll-Gruppe").
- Verständliche Erläuterung des Randomisierungsprinzips.

Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

Ethik antrags stellung

Vorlagen für Ethikanträge

 ${\sf Selbstkontroll fragen}$

Notwendigkeit und Motivation für Ethikanträge

Notwendigkeit eines Unbedenklichkeitsvotums

- Es gibt keine verbindliche Verpflichtung zur Einreichung von Ethikanträgen, oder Regelung, dass Studien nur nach Unbedenklichkeitsvotum durch eine Ethikkommission durchgeführt werden dürfen.
- Praktische Motivation ist häufig die Tatsache, dass Herausgeber wissenschaftlicher Zeitschriften sowie Drittmittelgeber eine Unbedenklichkeitsvotum voraussetzen.
- Zielführender und hilfreicher Nebeneffekt des Verfassens eines Ethikantrags ist die Strukturierung des Forschungsprojekts im Sinne wissenschaftlicher Standards.

Wann auf einen Ethikantrag verzichtet werden kann

- Durch die Teilnahme entsteht kein Schaden oder Unbehagen, das über alltägliche Erfahrungen hinausgeht und sich die Forschung auf bestimmte Forschungsbereiche oder bestimme Methoden verwendet.
 - Beispiele: Erziehungsmethoden, Curricula oder Unterrichtsmethoden im Bildungsbereich; anonyme Fragebögen; freie Beobachtungen; Faktoren der Arbeits- und Organisationseffizienz in Organisationen (keine beruflichen Nachteile für Teilnehmende).
- Die Forschung anderweitig durch Gesetze und Verordnungen erlaubt ist

Ethikkommissionen

Aufgabe und Funktion

- Unterstützung und Beratung von Forschenden.
- Schutz der Teilnehmenden einer Studie.
- Ethische Prüfung von Forschungsvorhaben, insbesondere Aufklärung und Einwilligung.
- Indirekte Prüfung der wissenschaftlichen Qualität (z.B. Klarheit der Forschungsfragen, Angemessenheit der Methoden)

Ethikkommissionen

- Zentrale Ethikkommission der DGPs
- Lokale Ethikkommissionen (eine Auflistung der DGPs hier)
- In Magdeburg: Ethik-Kommission der Otto-von-Guericke-Universität in Magdeburg

Ethikkommissionen

Was psychologische Ethikkommissionen nicht leisten

- Beurteilung klinischer Studien der Medizin (Ausnahme bei fachübergreifenden lokalen Ethikkommissionen)
- "Genehmigung" einer Studie. Entscheidung liegt in der Verantwortung der Forschenden.
- Überwachung der korrekten Durchführung.
- Haftungsübernahme bei Schäden, nachdem Stellungnahme durch Ethikkommission erfolgte.

Anmerkung:

"[Die] Verantwortung für einen ethisch vertretbaren Ablauf und für einen angemessenen Schutz vor möglichen Schäden durch die Untersuchung [liegt] in letzter Instanz immer bei den durchführenden Wissenschaftlerinnen bzw. Wissenschaftlern. Ein positives Votum der Ethikkommission entbindet nicht von der Verantwortung, jederzeit selbst für die Einhaltung der entsprechenden ethischen Regelungen einzutreten." (Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs) 2018, 22)

Ethikantrag

Zentrale Aspekte

- Zeitpunkt der Antragsstellung: vor Beginn einer Studie
- Mindestbestandteile:
 - Darstellung des Studienvorhabens ("Antrag auf Stellungnahme der Ethikkommission")
 - Teilnehmendeninformation ("Allgemeine Information für Teilnehmende")
 - Einwilligungserklärung
- Ggf. weitere Dokumente (z.B. Information für MRT-Studien oder Bild- oder Tonaufnahmen)
- In manchen Fällen ist bei späteren Änderungen im Studiendesign (z.B. Stichprobenerweiterung, verwendete Fragebögen) ein Amendment statt eines neuen Antrags ausreichend.

Anmerkung:

- Die DGPs stellt Mustervorlagen f\u00fcr die Darstellung des Studienvorhabens (unter Vorlage Ethikantrag) und Hinweise zum Ethikantrag, sowie f\u00fcr die Teilnehmendeninformation und Einwilligungserkl\u00e4rung zur Verf\u00fcgung.
- Auf derselben Website finden sich auch weitere Vorlagen für die Einwilligung von Bild- und Tonaufnahmen, Informationen zu EEG Studien, etc.

Prüfkriterien und Arten von Ethikvoten

Prüfkriterien

- Vorhandensein aller Vorkehrungen zur Minimierung eines Probanden-Risikos.
- · Angemessenes Verhältnis zwischen Nutzen und Risiko.
- Hinreichende Belege der freiwilligen informierten Teilnahme am Forschungsvorhaben sowie die Einwilligung der teilnehmenden Person oder gesetzlichen Vertreters.
- Beachtung einseitiger Bestimmungen (Gesetze und Vorschriften), insbesondere Datenschutz.

Arten von Ethikvoten

- Ethisch unbedenklich ohne Einschränkungen: positives Votum
- Ethisch unbedenklich: Formulierung bestimmter Auflagen und Empfehlung, die geplantes Vorhaben zu überdenken problematische Aspekte zu ändern. (keine Überprüfung)
- Ethisch bedenklich: Abraten von geplantem Vorhaben, Möglichkeit, revidierte Fassung einzureichen

Einführung

Ethikkomissionenen

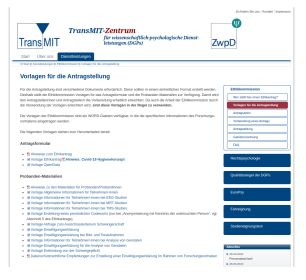
Ethische Grundprinzipien

Ethikantragsstellung

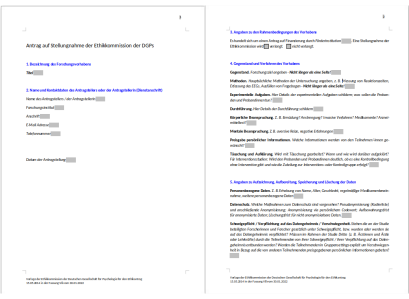
Vorlagen für Ethikanträge

Vorlagen der DGPs

Website der DPGs mit Mustervorlagen



Antrag auf Stellungnahme der Ethikkommission



Antrag auf Stellungnahme der Ethikkommission

Kodierliste und persönliches Codewort. Angaben über Speicherung, Löschung, Datum der Löschung, etc.

Löschung der Daten. Angaben zur Datenlöschung mit und ohne Aufforderung. Frist der Aufbewahrung nicht vollständig anonymisierbarer Daten.

Ber eitstellung anonymisierter Forschungsdaten. Namnung der gewünschten Zugriffsikasse laut Vorlage OpenData. Begründung der Wohl der Zugriffsikasse (z. 8. auf Grundlage forschungsethischer Anforderungen oder Anforderungen von Drittmitteligebenden). Ggf. Nennung eines Dutenneposibriums. Die Vorlage OpenData ist dem Anforg beisulütigen. Sie ist zum Download verfügber.

6. Gewinnung der Personenstichprobe und Teilnahmevergütung

Rekrutierung, Angaben einsetzen

nor areing ringover conceast

Personenstichgrobe aus Datenbank? Einzelheiten der Datenbank, Datenschutzbeauftragte/-r muss einwilligen!

Merkmale der Personenstichprobe, Z. B. Alter, Geschlecht, Population

Einschluss- und Ausschlusskriterien. Liste der Einschluss- und Ausschlusskriterien. Bei Ausschlusskriterium Schwangerschaft ambulanter Schwangerschaftstest erforderlich!

Internetbasierte Datengewinnung. Wie wird die Einhaltung von Einschluss- und Ausschlusskriterien sichergestellt? Sind Ansprechpersonenfür die Teilnehmer/-innen zeitgerecht verfügbar?

Teilnahmevergütung. Vergütung z. B. in Geld oder Versuchspersorenstunden? Höhe, Auszahlungsort

7. Freiwilligkeit der Teilnahme und Rücktritt

Freiwilligkeit. Mußnahmen zur Sichenstellung der Freiwilligkeit angeben, z. B. Informationen für Teilnehmar/-innan, Zeit zur Entscheidung über Teilnahme, Vermeidung von besonderen Vorteilen bei Teilnahme

Rücktritt. Sicherstellung der jederzeitigen Rücktrittsmöglichkeit ohne Nochteile und des Rechts auf Löschung der eigenen Daten bis zum Zeitpunkt der Anonymisierung der Daten.

8. Umgang mit auffälligen Befunden

Aufklärung, Wie erfolgt die Aufklärung über auffällige Befunde, z. B. bei EEG-, MRT- oder testdiagnostischen Untersuchungen?

Tellnahmebeschränkung. Wird in den Informationen für Teilnehmer/-innen mitgeteilt, dass eine Person an der Untersudung nur teilnehmen konn, wenn sie einer Mittellung von auffälligen Befunden zu-

Vorlage der Ethikkommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie für den Ethikantrag 15.05.2014 in der Fassung VR vom 30.01.2022 stimmt? Wird diese Zustimmung in der Einwilligungserklärung eingeholt? Siehe Vodagen für Allgameine Informationen für Tellnehmer/ Annen und Einwilligungserklärung.

9. Informiertheit und Einwilligung

Infarmierthell, ift das Princip der robbindigen befomerbeit gewahre? Warn nein, nodarch wird eine unschländige information (Glodungd der Teilnehmenden geschlechtigt)? We wird im Anziblass on die Untersuhung aufgesäter (Vorfaut beträgen)? Genau weiche Infarmistenen werden den Teilnehmenden geschlechtigt (Werkend beträgen) zu der der den Vorfaut weiche Infarmistenen werden den Teilnehmenden geschlechtigt gewiste Infarmistenen für Teilnehmerk-prenn (z. B. EEG. MRT. TMS-Studien) sind dem Ethkantang im Anhang belanfügert Vorlagen defür sind zum Download verfügber.

Enwilligung, Nichtdem die Teilnehmer/innen die Information erhalten und gelseen haben, wird her Enwilligung eigenbeit. Erhaltit die Enwilligung eiste Amage den Konnedigen Bestendliche Ferwilligkeit, Informierheit, volles Verstlandes, Rickfeltsmeßglichkeit dene Rochheits: Unberkeit/ming 17 Dazu übernen werber Bestandelis kommen, a. B. Berwilligung zu speziellen Unterstundsgrundfreche Die Enwilligung gangeräßung ist dem Ethikandrog im Anhang belandigen; eine Vorlage datür ist zum Download ver-Figlare.

Bild- und Toraufnahmen. Bei einer Aufzeichnung von Bild- und Toraufnahmen ist eine gesanderte Einwilli gungsenklärung einzuholen; eine Vorlage dafür ist zum Download verfügbar.

10. Anzeige

A. Das in diesem Antrag beschriebene Forschungsvorhaben wird oder wurde bereits durch eine Ethikkommission begutachtet.

ja nein (bitte Zutreffendes ankreuzen)

Falls ia:

Ein Ethlkvotum zu dem in diesem Antrag beschriebenen Forschungsvorhaben liegt bereits vor.

ja nein (bitte Zutreffendes ankreuzen)

Falls ja: Das entspre Falls nein:

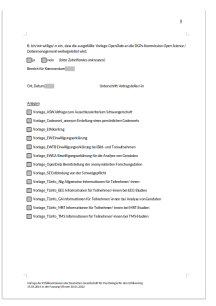
Das entsprechende Ethikvotum ist dem Antrag beigefügt.

Ich/wir willige/-n ein, dass die zeitgleich begutschtende Ethikkommission eine Kopie des durch die Ethikkommission der DGPs erstellten Ethikvotums erhält. Die Kontalktdaten der zeitgleich begutschtenden Ethikkommission lauten:

Name und E-Mail-Adresse der/des Vorsitzenden der zeitgleich begutachtenden Ethikkommission

Vorlage der Ethikkommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie für den Ethikantrag

Antrag auf Stellungnahme der Ethikkommission



Allgemeine Information für Teilnehmende



EK-Antrag »Name des Antragstellers / der Antragstellerin< »Datum der Antragstellung< Allgemeine Informationen für Teilnehmer/-innen über die Untersuchung

Determine

Vision. Availables Colouver Die Einsburg (Ihre choic hestricibenon persönlichen Deben erfolgs) vollständig anonymisert. An in einer Stelle wird in Name erfolgs, line Anborron und Ergebnisse werden unter einem persönlichen Codewort gespechert, das Seiste sinhand einer Regel erstellt haben und des außer Ihren nemand ihren. Das heilt, ein in fermandern möglich, ihre Daten mit fleven his sein ergespechert. Sie köhnen allerdings, wann minne Sei deles michten, die Einsburg der von Ihren erhobenen Daten verlangen. Dazu missen Sie uns nicht lienen Namen vertens, sondern und in Codewort. If an die Erfolklung liere Godewort ein Haben verten, sondern und in Codewort. If an die Erfolklung liere Godewort ein Haben verten, sondern und in Codewort. If an die Erfolklung liere Godewort ein Haben verten, sondern und in Codewort. If an die Erfolklung liere Godewort ein Haben verten, sondern und in Codewort. If an die Erfolklung liere Godewort ein Haben bei himm. Bewahren Sie es bitte sonfällig auf, damit Sie ggf. später die Löschung liere Daten verlangen können.

Aufbewahrungsfrist für die anonymisierten Daten

Variante ohne Open Access Dokumentation: Die Aufbewahrungsfrist für die vollständig anonymisierten Daten beträgt mindestens 10 Jahre nach Datenauswertung, bzw. mindestens 10 Jahre nach Erscheinen einer Publikation zu dieser Studie.

Variante mit Open Access Dokumentation: Die vollständig anonymisierten Daten werden über die Internet-Datenbank «Name des Orline Repositoriums» öffentlich zugänglich gemacht. Dieses Vorgehen dient der Sicherstellung guter wissenschaftlicher Arbeit. Andere Forschende können dadurch beispielsweise die Auswertung nachvollziehen oder eine alternative Auswertung nachvollziehen oder eine alternative Auswertung nach testen.

Vergütung

Variante Barauszahlung: Für die Tolouhne on der Untersuchnig erhollen Sie eine Vergütung in Hölle von sei gestalte gelt der Berähe und sein der Vergütung in Hölle von der vangagealt. Bis Eingeling der Vergütung in höhe von eine der vergütung in bow mobileen wird ihren Namen unterschreiben Sie eine Quittung mit Angabe Ihres Namens (and Ihrer Adesseit-). Diese Angaben werden separen und ein der verget von ihren erhöbenen Delten gespetcher und dienen uns die Nachweiß er erentuellt Ausgebenprüfungen. Sie werden spötestern am +im Anfag begründelse Dotame gestlicht.

Variante Überweisung: Für die Teinohme an der Untersuchung erholten Se eine Vergülung in Höhr von ze 'pp O Stande. Die Vergülung wird Unnen bergeliste per Überweitung ungegnaht. Dezu milsen Sie Ihre Kontoverbindung angeben. Alle diesbezüglichen Informationen werden völlig seporat von den Ubtersuchunsezieten auflekowaht und von uns sofort nach der Überweitung erübescht.

Vorlage der Ethildommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie 20. Juni 2017 in der Fassung vom 19.07.2020

Vorlage der Ethilikommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie 20. Juni 2017 in der Fassung vom 19.07.2020

Die im Rahmen dieser Studie erhobenen, oben beschriebenen Daten und persönlichen Mitteilungen

werden vertraulich behandelt. So unterliegen die jenigen Projektmitarbeiter/-innen, die durch direkten Kontakt mit Ihnen über personenbezogene Daten verfügen, der Schweigepflicht. Des Weiteren wird die

Veröffentlichung der Ergebnisse der Studie in angrymisierter Form erfolgen, d. h. ohne dass ihre Daten

Ihrer Person zugeordnet werden körmen.

Allgemeine Information für Teilnehmende



Einwilligungserklärung



EK-Antrag >Nome des Antragstellers / der Antragstellerin < >Datum der Antragstellung < Einwilligungserklärung

Sollten behandlungsbedürftige Auffölligkeiten vim EEG / in den Hirnbilden aus der MRT-Untersuchung / in der Te tätlig prositik- erkannt werden, bin ich domit ie inversatienden, das smir dinse mitgeteilt werden, so das ist, dies eggt weise bäklären lassen kann schwurde derüber aufgelöhrt, dass die hiformation über auffällige Befundeu. U. mit versicherung srechtlichen besonntunzen, werkunden seis hand.

Variante "Persönliches Codewort"

Mit der beschriebenen findening und Verenderlung der Oden wir ihr grans uderhieren, werden Lotten, die Geunderlichseit insolweit beseinen his ich deverstanden. Die Auflachenung und Auswertung der Detter erfolgt anserminiert im Ausgebeit stiller unter Verensedung eines proderlichten Geodensch, solls in deltst erfolgt. Able und das nur ich krimen. Dan höllt, ein it niemanden außer mit möglich, weide Daten mit meinem Namen in Verbindungzur überigen. Dan Bills, und dem hich Geodensch beschlichte stiller hier beschlichte still eine Beschlichte stiller Bills, und dem hich Geodensch erfolgte beschändt sich ein meine Bills. Mehr Bills, und dem hich Geodensch und beschlichte stiller hier beschlichte stiller stiller beschlichte stiller an beschlichte Bills, und dem hich Geodenschlichte stiller hier hann jeder eine der Uderschlichte stiller an könnt jeder der die Lotten gelanne für den beschlichte der stiller hier beschlichte stiller hier beschlichte stiller beschlichte stiller hier beschlichte stiller hier beschlichte stiller hier beschlichte stiller beschlichte stiller hier beschlichte stiller hier beschlichte stiller hier beschlichte stiller beschlichte stiller hier beschlichte hier beschlichte stiller hier beschlich

sch bin einverstanden, dass meine vollständig anonymisierten Daten zu Rerschung szwecken weiterverwendet werden können. "Dazu werden sie mindatens 10 Jahre nach Datenauswertung, bzw. mindestens 10 Jahre nach Enscheinen einer Publikation zu diser Studie aufbewahrt. / Dazuwerden sie über eine Internet-Outenbank »wenn bereits belannt: Name des Online Repositionium ei öffenfich ungelich gemecht.

Sh bis divider informier, dass mein Name und Angabeder verwendeten kontaktiden, vie Anchellt, filmå-ledene undvoder Heldensammer nar und diese filmälligungersklinding sähen. Söllen sich aus meiner Umtersuchung sim EU. In den Heibblern aus der NRT-Untersuchung i die ein Entlägrapsiste Heimein auf behandeling bedierlige unfälligkeiterin orgeben. Sin ich diamte einverstunden das sim diese mitgeleit werden, so das ich dies graft entläge der Sollen die Behandelin und mit der Verständige und die Sollen die Sollen die Sollen die Behandelin und mit der Verständige und die Sollen die Behandelin und mit der Verständigen der Sollen die Behandelin und mit der Verständige und die Behandelin und werden und der Verständige Behandelin und der Verständige

Do also Date volktäridig ammyriniset enligen, hir iki über das högende Vogethen informiet vondere: Im alle volktandlungsbedrigtig vulldigistelen versom similisele in Prage kernemade Teilorihmen' innen angeudvirken und um klitikelung gebeten, oblas beträffende periodisk-fectoren als is zuräffe, his hir darbie informiet, obsis inheir: - selene an periodisk-fectoren als is zuräffe, his hir darbie informiet, obsis inheir: - selene an ummein eigene Colorent hundrik - bei der ausgebenen Adreau mellen unin ährber abharat base en inholm solle. Wern den annegedene Coloren in härbre ingemein ist, kann ich härbreit stem en inholm solle. Wern den annegedene Coloren in härbre ingemein ist, kann ich were den solle stem solle volgen den angedene Coloren in härbre ingemein ist, kann ich were den sollen sollen

ENMLUSIANCES LAWNIGE HART is his index twen, before hart, and Trapende day appeals of the position of the Contract of the Con

Vorlage der Ethikkommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie 20. Juni 2017 in der Eussungsvom 20.07 2020

Einwilligungserklärung

EK-Antrag »Name des Antragstellers / der Antrags Einwilligungserklärung	3	EK-Antrag -Name des Antragstellers / der Antragstellerin < >Datumder Antragstellung < Einwälligungserklärung
Informationer (Gir Teilnehmer-Inner an TMS State Institution (Gir Teilnehmer-Inner an TMS State Institution (Gir Teilnehmer-Inner an TMS State Institution (Gir Teilnehmer	in elementarion rum have che de utentruschangund die immungliche des Lindellich bei sich ausführlich lies in die Usternachung ein. Ich habeit in der Unterstützung des Lindelliche des Lindelliches der sich der Steiner der Lindelliche der sich der Steiner der Lindelliche der Lindelliche der Lindelliche der Lindelliche Lindelliche der Lindelliche Linde	Havett und der Popis filler (ille Projektifferder, vom im der vor innte, "understen", gredelt kahr den der vom der vom der vom der vom der vom der vom der met den vom der vom der havet den vom der vom der havet verwickenung file kinnige Kontisten/bahnon in Behand der Stude sich gude nein Einverstehleit, dieseins find einer Forttibung dieser Studie oder un Anstikken hat gude nein Einverstehleit, den sich mit Forttibung dieser Studie oder un Anstikken hat gude nein Einverstehleit, den sich mit Forttibung dieser Studie kortaktior werder dach Absist Erwen sichnige vom Anfonsoherung bes speichweng dieser Studie kortaktior werder dach Absist Erwen sichnige vom Anfonsoherung bes speichweng dieser Studies kortaktior werder dach Absist Erwen sichnige vom Anfonsoherung bes speichweng dieser Studies kortaktion werder dach Absist Erwen sichnige vom Anfonsoherung der scharben kontraktion werder dach der hat der vom der der der der hat der der der der hat der der hat der der der hat d
Ort, Datum & Unternshrift des Versuchsleiters/der Versuchsleiterin:	Name de Versudalistes der Versudalisterie in Crudu christ.	

Einwilligungserklärung

womaha men Tin Em yayene, anderin tir disi perkelenia serekatan in, oli der verificiale francische in der seiner der sein	Riderechang und Egebriese Als his dem Entermiser, tenne über die produktiebben Egebriese der Endlers erfehren, und mit Geste under genere der Entermiseren. Din Dinte: Verleiter, der Stanforder der Entermiseren. The Context der Entermiseren geriesen erfektien Liter mit * Ernel Antensen, m. * Innerensiamen Frühren erfektienheitungs der Englesiese erfektien Liter mit * Ernel Antensen, m. * Innerensiamen Frühren erfektienheitungs der Englessen erfektien Liter mit * Ernel Antensen, m. * Innerensiamen einer Fallenheitungs der die Gestellen erfektien Liter mit * Ernel Antensen, m. * Innerensiamen einer Fallenheitungs der die Gestellen erfektien Liter mit * Ernel Antensen, der Stanforder einer Fallenheitungs der die Gestellen erfektien. Die Erkeitung der Ernerwickte Teinheitungs in Die Erkeitung der Ernerwickte Teinheitungs Die Erkeitung der Antensen Antigen kann ich nich an belangen der Fannen wenden. Werstelleihnist in ** * * * * * * * * * * * * * * * * *	Finwilligungserklärung	
Policionario Control C	Place Many on Experiment Nicolation		
Biolencking von Eigebnissen Biolencking von Eigebnissen der Eigebnissen Biogebnissen der Biolencerverleiten, aus die Biolencking von Eigebnissen der Eig	Selection of Englishmen Scheichten von Anstellen Scheichten		
bib is does interesting the real bib of a production to globule or its delice seed them. and in the control and one seed to the interesting. Ch. Dists. Whether, Annichels Coloned* For its the including all any plantine and one in the real of the interesting and interesting and in the interesting and in the interesting and in the interesting and	bib is does interesting the real bib of a production to globule or its delice seed them. and in the control and one seed to the interesting. Ch. Dists. Whether, Annichels Coloned* For its the including all any plantine and one in the real of the interesting and interesting and in the interesting and in the interesting and in the interesting and		
um (Dem and up on travers bender in from distance. Dem Description Description of the de	um (Dem and up on travers bender in from distance. Dem Description Description of the de	Rüdmeldung von Ergebnissen	
Disc. Victoria, Periodiana Codenses* Friedre dischardung de reglecture del des Liste min - trouit delarum, es intercuirer Friedre dischardung de reglecture del des Liste min - trouit delarum, es intercuirer Friedre dischardung des reglectures des la delarum de la delarum de de la delarum de la delarum de la delarum de de la delarum de la delarum de Di. Zister, A. Lessen-bit de, Talende man de la delarum de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende man de la delarum de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende man de la delarum de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende man de la delarum de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende man de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende m	Disc. Victoria, Periodiana Codenses* Friedre dischardung de reglecture del des Liste min - trouit delarum, es intercuirer Friedre dischardung de reglecture del des Liste min - trouit delarum, es intercuirer Friedre dischardung des reglectures des la delarum de la delarum de de la delarum de la delarum de la delarum de de la delarum de la delarum de Di. Zister, A. Lessen-bit de, Talende man de la delarum de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende man de la delarum de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende man de la delarum de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende man de la delarum de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende man de Di. Zister, A. Lesse-bit de, Talende m	ich bin daran interessiert, etwas i	über die grundsätzlichen Ergebnisse der Studie zu erfahren, und b
Violante (Ambidida Colonol* Trichen (Ambidida Colonol* T	Violante (Ambidida Colonol* Trichen (Ambidida Colonol* T		r Informationen.
Follow followings for professions and for the total Anti-trans (a.e., in internal in	Follow followings for professions and for the total Anti-trans (a.e., in internal in		
Teilcharen's Vermis special run in den erholmen State grande AL. Diese den destaten gehr erwede eine Kallende kap der untgeben zu geben zu. gehanne, uplatens an rockserne geliebet. Die Bauer S. Uterwecht der Anderson der Vermissen der Verm	Teilcharen's Vermis special run in den erholmen State grande AL. Diese den destaten gehr erwede eine Kallende kap der untgeben zu geben zu. gehanne, uplatens an rockserne geliebet. Die Bauer S. Uterwecht der Anderson der Vermissen der Verm		
diese Kall-medikang der allgemeinem Englandes, spilateiten ann-Culterer gällicht. Dis Datum E. Malem-delft der Bedeuten in der Teilscheinen Bed Fragen aufer aufderen Anlegen kann ich neich, auf obgende Franzeien wenden: Versachleiten Franzeien Versachleiten Franzeien - Ansachleiten - Ansachleiten - Ansachleiten - Ansachleiten - Ansachleiten - Ansachleiten	diese Kall-medikang der allgemeinem Englandes, spilateiten ann-Culterer gällicht. Dis Datum E. Malem-delft der Bedeuten in der Teilscheinen Bed Fragen aufer aufderen Anlegen kann ich neich, auf obgende Franzeien wenden: Versachleiten Franzeien Versachleiten Franzeien - Ansachleiten - Ansachleiten - Ansachleiten - Ansachleiten - Ansachleiten - Ansachleiten		
Palasherarider Tashelmenin: Bot Fragen afor andrem Anlägen kann ichnisch an falgender Franzen wender: **Station** **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner*	Palasherarider Tashelmenin: Bot Fragen afor andrem Anlägen kann ichnisch an falgender Franzen wender: **Station** **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner*		
Palasherarider Tashelmenin: Bot Fragen afor andrem Anlägen kann ichnisch an falgender Franzen wender: **Station** **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner*	Palasherarider Tashelmenin: Bot Fragen afor andrem Anlägen kann ichnisch an falgender Franzen wender: **Station** **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner*		
Palasherarider Tashelmenin: Bot Fragen afor andrem Anlägen kann ichnisch an falgender Franzen wender: **Station** **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Ansphilitier* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner* **Talibermeniner*	Polahorarular Tahahararia Borkandria Borkandria Borkandria Borkandria Borkandria Finishistoria Finishist		
86 Fragers afor andress Adliges have ich nick, an folgesich franzenen senden: Versahlleiter in: Versah	86 Fragers afor andress Adliges have ich nick, an folgesich franzenen senden: Versahlleiter in: Versah		
Versudsöder/in: Projektöler/in: *Name* *Name* *Andrin** *Andrin** *Independenter* *Teleforanter*	Versudsöder/in: Projektöler/in: *Name* *Name* *Andrin** *Andrin** *Independenter* *Teleforanter*		Druéschrift:
Versudsöder/in: Projektöler/in: *Name* *Name* *Andrin** *Andrin** *Independenter* *Teleforanter*	Versudsöder/in: Projektöler/in: *Name* *Name* *Andrin** *Andrin** *Independenter* *Teleforanter*	TORKHINE POLITICISCI	
Versudsöder/in: Projektöler/in: *Name* *Name* *Andrin** *Andrin** *Independenter* *Teleforanter*	Versudsöder/in: Projektöler/in: *Name* *Name* *Andrin** *Andrin** *Independenter* *Teleforanter*	TOTAL	
>Ansdrift< >Ansdrift< >Telefonnummer< *Telefonnummer<	>Ansdrift< >Ansdrift< >Telefonnummer< *Telefonnummer<		
>Telefonnummer < >Telefonnummer <	>Telefonnummer < >Telefonnummer <	Bei Fragen oder anderen Anlieger	
		Bei Fragen oder anderen Anlieger Versuchsleiter/in:	Projektleites'-in:
SEMAN Adverses	>EMail Adress < > EMail Adress <	Bei Fragen oder anderen Anlieger Versuchsleiter/in: >Name <	Projektleiter/-in: >Name<
		Bei Fragen oder anderen Anlieger Versuchsleiter/in: >Name < >Anschrift <	Projektleites'-in: >Name< >Ansdwift<
		Bei Fragen oder anderen Anlieger Versudsleitet/inc >Name < >Ansdrift >Telefonnummer <	Projektleiter/in: >Name< >Ausdrift >Takfonsummer <
		Bei Fragen oder anderen Anlieger Versudsleitet/inc >Name < >Ansdrift >Telefonnummer <	Projektleiter/in: >Name< >Ausdrift >Takfonsummer <
		Bei Fragen oder anderen Anlieger Versudsleitet/inc >Name < >Ansdrift >Telefonnummer <	Projektleiter/in: >Name< >Ausdrift >Takfonsummer <
		Bei Fragen oder anderen Anlieger Versudsleitet/inc >Name < >Ansdrift >Telefonnummer <	Projektleiter/in: >Name< >Ausdrift >Takfonsummer <
		Bei Fragen oder anderen Anlieger Versudsleitet/inc >Name < >Ansdrift >Telefonnummer <	Projektleiter/in: >Name< >Ausdrift >Takfonsummer <

Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs) (2024)

Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

Ethikantragsstellung

Ethikantrag

- 1. Nennen Sie vier zentrale Aspekte der Ethik in der Psychologie.
- 2. Erklären Sie relevante rechtliche Normen für ethische Fragestellungen in der Forschung.
- 3. Nennen Sie die wichtigsten Leitlinien für ethisches Handeln in psychologischer Praxis und Forschung.
- Nennen und erläutern Sie fünf ethische Grundsätze der Deklaration von Helsinki, die Relevanz für die psychologische Forschung haben.
- 5. Nennen Sie die Ethischen Grundprinzipien der APA.
- 6. Nennen Sie die Ethischen Grundprinzipien der DGPs.
- 7. Nennen und erläutern Sie die zentralen Aspekte des Prinzips "Respekt vor Selbstbestimmung".
- 8. Nennen Sie die zentralen Aspekte einer Teilnehmendeninformation, sowie wesentliche Inhalte.
- 9. Beschreiben Sie, was bei Täuschung in einer Studie beachtet werden muss.
- 10. Erläutern Sie die zentralen Aspekte der Einwilligungserklärung und formale Kriterien.

- 11. Erläutern Sie Typen von Risiken im Rahmen psychologischer Studien anhand von Beispielen.
- 12. Erklären Sie den Unterschied zwischen Anonymisierung und Pseudonymisierung.
- 13. Nennen Sie Beispiele für Nutzen in psychologischen Studien.
- Nennen Sie zentrale Aspekte des Gerechtigkeitsprinzips und erläutern Sie, wie diesen durch geeignete
 Maßnahmen Rechnung getragen werden kann.
- 15. Diskutieren Sie die Notwendigkeit und Nutzen von Ethik-Anträgen.
- 16. Diskutieren Sie die Aufgaben und Funktionen von Ethikkommissionen.
- 17. Nennen Sie die zentralen Aspekte und formalen Mindestbestandteile eines Ethikantrags.
- 18. Erläutern Sie die Bedeutung der möglichen Ethikvoten

Referenzen

- American Psychological Association (APA). 2017. "Ethical Principles of Psychologists and Code of Conduct". http://www.apa.org/ethics/code/index.html.
- Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs), Hrsg. 2018. Ethisches Handeln in der psychologischen Forschung. Hogrefe. https://doi.org/10.1026/02802-000.
- Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs), Hrsg. 2024. "Vorlagen Für Die Antragstellung". https://zwpd.transmit.de/zwpd-dienstleistungen/zwpd-ethikkommission/vorlagen-antragstellung.
- Milgram, S. 1963. "Behavioral Study of Obedience". The Journal of Abnormal and Social Psychology 67 (4): 371–78. https://doi.org/10.1037/h0040525.
- Watson, John B., und Rosalie Rayner. 1920. "Conditioned Emotional Reactions". *Journal of Experimental Psychology* 3 (1): 1–14. https://doi.org/10.1037/h0069608.
- World Medical Association (WMA), Hrsg. 2013. "Deklaration von Helsinki". World Medical Association (WMA). https://www.bundesaerztekammer.de/fileadmin/user_upload/_old-files/downloads/pdf-Ordner/International/Deklaration_von_Helsinki_2013_20190905.pdf.
- Zimbardo, Philip, Christina Maslach, und Craig Haney. 1999. "Reflections on the Stanford Prison Experiment: Genesis, Transformations, Consequences". In *Obedience to Authority*. Psychology Press.