

Analyse und Dokumentation

BSc Psychologie SoSe 2024

Belinda Fleischmann



(1) Ethik und ethische Formalitäten

Termine

Datum	Einheit	Thema	Lehrperson
10.04.24	Dokumentation	(1) Ethik und Ethische Formalitäten	BF
17.04.24	Dokumentation	(2) Wissenschaftliche Berichte	BF
24.04.24	Dokumentation	(3) Offenheit und Transparanz	BF
01.05.24	Tag der Arbeit		
08.05.24	Dokumentation	(4) Quarto	BF
15.05.24	Praxisseminar	Offene Übung	BF
22.05.24	Präsentationen	Einfache Lineare Regression	JS
29.05.24	Präsentationen	Korrelation	JS
05.06.24	Präsentationen	Einstichproben-T-Test	JS
12.06.24	Präsentationen	Zweistichproben-T-Test	JS
19.06.24	Präsentationen	Einfaktorielle Varianzanalyse	BF
26.06.24	Präsentationen	Zweifaktorielle Varianznalyse	BF
03.07.24	Präsentationen	Multipe Regression	BF
10.07.24	Präsentationen	Kovarianzanalyse	BF
26.07.24	Klausurtermin		
Feb 2025	Klausurwiederholungstermin		

Einführung

Ethische Grundprinzipien

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

Selbstkontrollfragen

Einführung

Ethische Grundprinzipien

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

Selbstkontroll fragen

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 and Rayner 1920)
 - Milgram-Experiment (Milgram 1963)
 - Stanford Prison Experiment (Zimbardo, Maslach, and Haney 2000)

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 sin 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 mehr elaboriert 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
- 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, Teilnehmerinformationen, Einwillligungserklärungen usw.

Einführung

Ethische Grundprinzipien

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

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 ihr irgendwelche Nachteile entstehen.
- Die Weigerung oder Zustimmung einer Patient:in darf niemals die Patienten-Arzt-Beziehung nachteilig beeinflussen.
- Informierte Einwilligung zur Verwendung identifizierbare 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 Teilnehmer 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 Forschungshabenn in einer öffentlich zugänglichen Datenbank vor der Rekrutierung der ersten Versuchsperson.
- Verpfichtung 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 anzurichten, 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 Täschung, 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)

Leitfaden der DGPs



Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPS) (2018)

Prinzipien nach DGPs

Respekt vor der 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. S. 24)

Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

- Respekt vor der Selbstbestimmung
- Nichtschädigung
- Fürsorge
- Gerechtigkeit

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

Selbstkontrollfragen

Respekt vor der 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
- Teilneherminformation
- 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

- Rekruitierung: Jede Maßnahme ist so zu gestalten, dass eine freie, unbeeinflusste Abwägnung, 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 vorzeitiger Abbruch: Teilnehmenden müssen zu jedem Zeitpunkt das Recht haben, eine Studie uneinschgeschränkt (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 Vor das Thema Träume

Kritischer Aspekt: Rekrutierung

- Rekrutierung im Rahmen der Vorlesung
- ⇒ Ethisch bedenklich, da nicht auszuschließen ist, das 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)
- Das Buch Ethisches Handeln in der psychologischen Forschung der Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPS) (2018) stellt zudem Beispielformulierungen sowie eine Checkliste für Teilnehmerinformation zur Verfügung.

Inhalt einer Teilnehmerinformation

- 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 Beidungungen 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 experimenteller 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 verfügbarer 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 Teilnehmerinformation

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

Coverstory / Täuschung

Täschung (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 besten 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 ernsthafte physische und/oder psychische 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 physisiche 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 Teilnehmerinformation 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 Jugendliche.

Motivation / Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

- Respekt vor der Selbstbestimmung
- Nichtschädigung
- Fürsorge
- Gerechtigkeit

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

Selbstkontrollfragen

Nichschädiung

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 private 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 Sitatuationen 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.
- Nachsprechungsmöglichkeit über Studienzweck und -ablauf und Klären 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. Zufallsbefunden).
- ggf. Haftpflicht- und/oder Probandenversicherung (nicht vorgeschrieben, aber empfohlen).

Risikominderung oder -verhinderung

Datenschutz

- Beachtung des Bundesdatenschutzgesetzes (BDSG) und Datenschutz-Grundversordnung (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 der Selbstbestimmung
- Nichtschädigung
- Fürsorge
- Gerechtigkeit

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

Selbstkontrollfragen

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 konkrenten Nutzen in psychologischen Studien

- Gesellschaftlicher Nutzen der Forschungsergebnisse.
- Symptomverbessernde Effekte für Individuen in Interventionsforschung.
- Verbesserung individueller Lebensfähigkeiten (z.B. Sozialer Kompotenzen, 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 der Selbstbestimmung
- Nichtschädigung
- Fürsorge
- Gerechtigkeit

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

Selbstkontrollfragen

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 for Kontrollgruppen ("Warte-Kontroll-Gruppe").
- Verständliche Erläuterung des Randomisierungsprinzips.

Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

Selbstkontrollfragen

Notwendigkeit und Motivation für Ethik-Anträge

Notwendigkeit eines Unbedenklichkeitsvotums

- Es gibt keine verbindliche Verpflichtung zur Einreichung von Ethik-Anträgen, 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.

Wann auf einen Ethikantrag verzichtet werden kann

- Durch die Teilnahme entsteht kein Schaden oder Unbehagen, das über alltägliche Erfahrungen hinausgeht.
- Beispiele: Erziehungsmethoden, Curricula oder Unterrichtsmethoden im Bildungsbereich; anonyme Fragebögen; freie Beobachtungen; Faktoren der Arbeits- und Organisationseffizienz in Organisationen (keine beruflichen Nachteile für Teilnehmende).

Ethik-Kommissionen

Aufgabe und Funktion

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

Ethik-Kommissionen

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

Ethik-Kommissionen

Was psychologische Ethik-Kommissionen nicht leisten

- Beurteilung klinischer Studien der Medizin (Ausnahme bei fachübergreifenden lokalen Ethik-Kommissionen)
- "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, S.22)

Ethik-Antrag

Zentrale Aspekte

- Zeitpunkt der Antragsstellung: vor Beginn einer Studie
- Mindestbestandteile:
 - Darstellung des Studienvorhabens ("Antrag auf Stellungnahme der Ethikkommission")
 - Teilnehmerinformation ("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
 ür die Darstellung des Studienvorhabens (unter Vorlage Ethikantrag) und Hinweise zum Ethikantrag, sowie f
 ür die Teilnehmerinformation und Einwilligungserkl
 ärung zur Verf
 ügung.
- Auf der selben 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

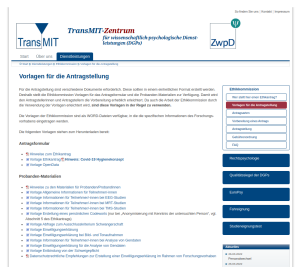
Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag Vorlagen

 ${\sf Selbstkontroll fragen}$

Vorlagen der DGPs

Website der DPGs mit Mustervorlagen



Antrag auf Stellungnahme der Ethikkommission





Antrag auf Stellungnahme der Ethikkommission

Kodierliste und persönliches Codewort. Angaben über Speidserung, 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 OpenOau. Begründung der Wohl der Zugriffsikasse (z. 8. auf Grundlage forschungsethischer Anforderungen oder Anforderungen von Drittmitteligebenden). Ggf. Nennung eines Datenneposibriums. Die Vorlage OpenData ist dem Anforg beistußgen. Sie ist zum Download verfügber.

6. Gewinnung der Personenstichprobe und Teilnahmevergütung

Rekrutierung, Angaben einsetzen

non-merang ringuler circulation

Personenstichprobe aus Datenbank? Einzelheiten der Datenbank, Datenschulzbeauftrogle/-r muzs 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 sichegestellt? Sind Ansprechpersonenfür die Teilnehmer/-innen zeitgerecht verfügbar?

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

7. Freiwilligkeit der Teilnahme und Rückfritt

Freiwilligkeit. Mußnahmen zur Sicherstellung der Freiwilligkeit angeben, z. B. Informationen für Teilnehmar/-innen, 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

Aufkärung, Wie erfolgt die Aufkärung 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 Untersudwung nur teilnehmen kann, wenn sie einer Mitteilung von auffälligen Befunden zu-

Vorlage der Ethikkommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie für den Ethikantrag 15.05.2014 in der Fassung Vill vom 30.01.2022 stimmt? Wird diese Zustimmung in der Einwilligungserklärung eingeholt? Siehe Vorlagen für Allgameine Informationen für Teilnehmer/ annen und Einwilligungserklärung.

9. Informiertheit und Einwilligung

Infamierheit, Ir das Prieig der vollständigen befomerheit gewahre Wenn nein, wockart wird eine unschländige Infamierion (Tradesandig eine Teilenberundung geschlechtrigt) Wei wird im Anzichtes on die Unterschung aufgel

Kill (Vorfaut bel

Killigen) Cenau weiche Infamierionen werden der Teilenberundung geschlen infamierionen werden der Teilenberundung aufgel

Killigenberund vorlandig geschlecht unterschung geschlecht beformschan für Teilenberundung für Teilenberundung zu geschlecht beformschan für Teilenberundung in Anziehang der Vorlagen der

Killigen vorlagen der

K

Ehwilligung, Nichtsein die Teilsehmer/invon die Information erhalten und gelseen haben, wird her Ehmilligung eingeholt. Erhalth die Filmalligungsenfahrung die nohenwigen Bestandelle Filmalligung der Informierheit, voller Verständele, Ricksteitsmeligsbekeit durce Nachteits: Unterschriften!) Dazu überne werber Bestandels kommen, a. B. Binvilligung zu speziellen Unterschaufsgemelhon. Die Ehmilligungseräskung ist dem Ehklandrug im Anhang belaufügers eine Vorlage dafür ist zum Download verfügtur.

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

10. Anzeige

Falls ia:

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

ja nein (bitte Zutreffendes ankreuzen)

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

ja nein (bitte Zutreffendes ankreuzen)

Falls ja: Das entspre Falls nein:

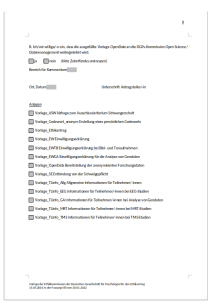
 $Das entsprechende \ Ethlik votum \ ist \ dem \ Antrag \ beige f \ \ddot{u}gt.$

Ich/wir willige/-n ein, dass die zeitgleich begutachtende Ethikkommission eine Kopie des durch die Ethikkommission der DCPs erstellten Ethikvotums erhält. Die Kontaktdaten der zeitgleich begutachtenden 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



Die Teilnahme an der Studie ist freiwillig. Sie können jederzeit und ohne Angabe von Gründen die Teilnahme an dieser Studie beenden, ohne dass linnen darsas Nachteile entstehen. Auch wenn Sie die Studie vorzeitig abbrechen, haben Sie Anspruch auf eine entsprechende Vergütung / entsprechende Versuchbeernoenstunden für den bis dahlin erbrachten Zeitaufwand.

Die im Rahmen dieser Studie erhobenen, oben beschriebenen Daten und penönlichen Mitteilungen werden vertraufich behandelt. So unterliegen die jerigen Projekthinstheiter/-innen, die druch direkte Kontakt mit Ihnen über personenbezogene Daten verfügen, der Schwiegopflicht. Des Wederen wird die Veröffenführung der Ergebnisse der Studie in annymisierter Form erfolgen, d. h. ohne dass ihre Daten Ihner Person zugeordent werden Könnt.

Variage der Ethilikommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie 20. Juni 2017 in der Fassung vom 19.07.2020 EK Antrag »Name des Antragstellers / der Antragstellerin« »Datum der Antragstellung« Allzemeine Informationen für Teilnehmer/-innen über die Untersuchung

Datemediate

Variant, Answirkheit Ookever, Die Erichtung ihrer oben beschriebenen persönlichen Deben erfolgt volksidigt anonymiset et, in a nieher Stelle wirdt in Name erfolgt, illre Antonoren und Ergebnisse werden unter einem persönlichen Codewort gespechert, das Sie eiste sänhand einer Regle erstelt haben und des außer Innen niemanst zu eint. Das heite, es ist niemandem möglich, ihre balen mit hen hin erne erfolgten der der Sie eine Stelle, es ist niemandem möglich, ihre balen mit kenn hin der gespechert. Bis köhnen allerdings, wann minner Sie des mitchten, die Löschung der von Ihren erhobenen Daten verlangen. Dazu missen Sie uns nicht litem Namen vertraten, sonder nam ihr Codewort. Fir die Erstellung plere Godewort ein Haben bei bei Ihren. Bewähren Sie es bilt es onfrätig auf, damit Sie ggf. später die Löschung ihrer Oaten 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 volständig anonymisierten Daten werden über die Internet-Datenbank «Name des Orline Repositoriums» offentlich zugänglich gemacht. Dieses Vorgehen dient der Sicherstellung guter wissenschaftlicher Arbeit. Andere Forschende können dadurch beispielsweise die Auswertung nachvollziehen oder eine alternative Auswertung testen.

Vergütung

Variante Barauszahlung: Für die Tolouhne on der Untersuchnig erhollen Sie eine Vergütung in Hölle von sei gestellt der untersuchsigen der Vergütung in Hölle von der vangagabel. Bei Eingüng der Vergütung in höhe von eine der vergütung in der vergütung in bow motiesen wir Ihren Namen / unterschreiben Sie eine Quittung mit Angabe Ihres Namens (and Ihrer Adessei-A). Eines Angaben westen separen für on den anderen der von Ihren erfoldenen Duften gespektreit und dienen uns die Nachweis für erentuellt Ausgebenprüfungen. Sie werden spätestern am +im Anfag begündelse Duftung veglischer.

Variante Überweisung: Für die Teinahme on der Untersuchung erhalten Sie eine Vergütung in Höhr von zu er per Stande. Die Vergütung wird Ihnen borgstübs per Überweisung ausgeauhlt von müssen Sie Ihne Kontoverbindung angeben. Alle diesteziglichen Informationen werden völlig separat von den Untersuchunszeichen aufbewahrt und von uns sofort nach der Überweisung estlicht.

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

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 tätlignostik: erkannt werden, bin ich domit ei werstanden, das sin in diese mitgeteilt werden, so das ist, diese get weise bablären lassen kann ich wurde derüber aufgelöhrt, dass die Information über auffällige Befundeu. U. mit versicherung srechtlichen

Variante "Persönliches Codewort"

Met der beschriebenen fishelben und viewerbeitung der Dotten wheir genou definieren, welchten, der Geunderheitung und Fallen, der Geunderheitung und
Ammertung der Dotten erfolgt ansemminier im «Negebeit stallet unt unt Veremenlung eines proderlichen Gedermen, des die stallet stallet und sein zurücknichen. Das höllet, erfolgt proderlichen Gedermen, des die stallet stallet und sein zurücknichen. Das höllet, erfolgt mit ansemmen auch erni mitglich, meine Daten mit meinem Mamer in Verbrünkungzu bringen. Das Bist. a. der den höllet Gedermen stallet heite besteht auch der stallet in dem Beite. Mehr über der Stallet der Stallet und der stallet und der stallet und der stallet und der Gedermen der stallet und der Gedermen der stallet und der Gedermen der stallet und der der der stallet und der der stallet und der der der stallet und der der der stallet und der der der stallet und der stallet u

sch bis einverstanden, dass meine vollständig anonemisierten Doten zu Rorschungszwecken weiterverwendet verden hörnen. »Dazu werden sie mindatens 10 Abhre nach Datemasswertung, bzw. mindestens 10 Jahre nach Inscheinen einer Publikabion zu dieser Studie aufbewahrt. / Dazuwerden sie über eine Internet Cotanbank» wenn bereits bekannt. Nome des Online Repositierums offensicht unzaglische persocht.

sh bis devider informier, das nein ham und veges beder verwendeten kniedenligungsrekkrung handelt bis devider informier, das neine und verwendeten knieden beder knieden saben. Selben sich aus neiner Umbrauchung sim ED: in dem Verhalbeten und der MHT-Umbrauchung zu der Selben sich aus neiner Umbrauchung sim ED: in dem Verhalbeten und der MHT-Umbrauchung zu der statigspracht in Heurit und der benacht gestellt ge

EMMLEAN, CREAK AND CARLOW CARL

Vorlage der Ethikkommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie

Einwilligungserklärung

EK-Antrag >Name des Antragstellers / der Antragstellerin < >Datum der Antragstellung < EK-Antrag »Name des Antragstellers / der Antragstellerin < »Datum der Antragstellung « Einwilligungserklärung Einwilligungserklärung EINWILLIGUNGSERKLÄRUNG für TMS Ich bin über Wesen, Bedeutung und Tragweite der geplanten körnen Sie optional die Einwilligung zu einer im Antrag begründeten längerfristigen Speicherung der TMS-Untersuchung auf geklärt worden. Mit wurden Informationen zum Zweck der Untersuchung und die Informationen für Teilnehmer/-innen an TMS-Studien auszehändiet. Zusätzlich bin ich ausführlich mündlich aufgeklärt und informiert worden. Ich willige in die Untersuchung ein. Ich habe in der Zusatzvereinbarung für künftige Kontaktaufnahmen im Rahmen dieser Studie Versanserheit keinen epileptischen Anfall schabt Ich habeden Proseboten für die Teilnahme an TMS-Studien wahrheitsgemäß aus gefüllt. Für Frauen: Einen Fragebogen zum Ausschlusskriterium Ich zebe mein Einverständnis, dassim Falle einer Fortführung dieser Studie oder von Anschlussstudien Schwangerschaft habeich ausgefüllt. die Kodierliste weiterhin für die Dauer von fünf Jahren aufbewahrt wird und ich für Anschlussstudien ich hatte zenüzend Zeit für eine Entscheidung und bin bereit, an der o.e. Stude tiellaunehmen, ich weiß. kontaktiert werden darf. Mein Einverständnis zur Aufbewahrung bzw. Speicherung dieser Daten kann ich jederzeit widerrufen, ohne dassmir daraus Nachteile entstehen. Ich kann jederzeit eine Löschung all dass die Teilnahme an der Studie freiwillig ist und ich die Teilnahme jederzeit ohne Angaben von Gründen beenden kann, Ich weiß, dass ich in diesem Fall Ansonich auf beine Verzütung / meiner Daten verlangen. Wenn allerdings die Kodierliste bereits gelöscht ist, kann mein Datensatz nicht mehr identifiziert und also auch nicht mehr gelöscht werden. Versuchspersonenstunden « für die bis dahin erbrachten Stunden habe. Eine Ausfertigung der Informationen für Teilnehmer/-innen über die Untersuchung, -über EEG-Studien / DIA DNEN. MRT-Studien / TMS-Studien < und eine Ausfertigung der Einwilligungsgerklärung habe ich erhalten. Die > Informationen für Teilnehmer/-innen ist / Informationen für Teilnehmer/-innen sind < Teil dieser Einwilligungserklärung. Ort. Datum & Unterschrift des Name des Teilnehmers/der Teilnehmerinin Tellnehmers/der Teilnehmerin: Druckschrift: Name des Versuchsleiten/der Versuchsleiterin Versuchsleiters/der Versuchsleiterin: in Druckschrift: Vorlage der Ethikkommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie Vorlage der Ethikkommission der Deutschen Gesellschaft für Psychologie 20. Juni 2017 in der Fassungvom 20.07.2020

Einwilligungserklärung

Hersels and explainter all Projection and Consideration for the Algorithm School Angle and	
Für eine Rückmeldung der Ergebnisse wird eine L Teilnehmer/-innen separat von den erhobenen D einer Rückmeldung der allgemeinen Ergebnisse, :	aten gespeichert. Diese Kontaktangaben werden nach
Ort, Datum & Unterschrift des Telineh mers/der Teilneh merin:	Name des Teilnehmers/der Teilnehmerin in Drudsschrift:
Bei Fragen oder anderen Anliegen kann ich mich Versuchsleiter/in:	Projektleiter/-in:
Versuchaleiter/-in: >Name <	Projektleiter/-in: >Name<
Versuchsleiter/in: >Name < >Anschrift<	Projekteites/-in: >Name< >Anschrift <
Versuchaleiter/-in: >Name <	Projektleiter/-in: >Name<
Versuchsleiter/in: >Name < >Anschrift< >Telefonsummer <	Projektoiten/-inc >Name< >Anschrift < >Telefonnummer <

Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs) (2024)

Einführung

Ethikkomissionenen

Ethische Grundprinzipien

Prozess der ethischen Antragstellung

Ethikantrag

Selbstkontrollfragen

Selbstkontrollfragen

- 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 ethischen Handeln in psychologischer Praxis und Forschung.
- 4. Nennen und erläutern Sie fünf ethische Grundsätze der Deklaration von Helsinki, welche 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 der Selbstbestimmung".
- 8. Nennen Sie die zentralen Aspekte einer Teilnehmerinformation, sowie fünf wichtige 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 Beispiele, sowie mögliche

Referenzen

- American Psychological Association (APA). 2017. "Ethical Principles of Psychologists and Code of Conduct (2002, Amended Effective June 1, 2010, and January 1, 2017)." American Psychological Association (APA). http://www.apa.org/ethics/code/index.html.
- Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPS), ed. 2018. Ethisches Handeln in der psychologischen Forschung. Hogrefe. https://doi.org/10.1026/02802-000.
- Deutsche Gesellschaft für Psychologie (DGPs), ed. 2024. "Vorlagen Für Die Antragstellung." https://zwpd.transmit.de/zwpd-dienstleistungen/zwpd-ethikkommission/vorlagen-antragstellung.
- Milgram, Stanley. 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., and Rosalie Rayner. 1920. "Conditioned Emotional Reactions." Journal of Experimental Psychology 3 (1): 1–14. https://doi.org/10.1037/h0069608.
- World Medical Association (WMA), ed. 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, and Craig Haney. 2000. "Reflections on the Stanford Prison Experiment: Genesis, Transformations, Consequences." In, 193–237.