Begutachtung von Forschungsvorhaben durch die Ethikkommission der Abteilung für Informatik und Angewandte Kognitionswissenschaft

Basisfragebogen

Für jede Studie, für die eine Begutachtung durch die Ethikkommission gewünscht wird, ist dieser Fragebogen von der durchführenden Forscherin bzw. dem durchführenden Forscher vollständig auszufüllen und zu unterzeichnen. Sollte es sich bei dieser Person um eine Studentin bzw. einen Studenten handeln, ist der Fragebogen zusätzlich von der verantwortlichen Betreuerin bzw. dem verantwortlichen Betreuer zu unterzeichnen. Formulare zur schriftlichen Aufklärung, Einverständniserklärung und Debriefing sind jedem Antrag beizulegen.

Kurzbezeichnung der Studie:
1. Allgemeine Angaben
Es handelt sich um ein(e) (bitte ankreuzen):
Praxisprojekt / BSc-Arbeit / MSc-Arbeit / anderes studentisches Projekt
Promotionsarbeit / andere Studie eines Fachgebietes
Durchführende Forscherin bzw. durchführender Forscher:
Name, Vorname:
Fachgebiet:
E-Mail-Adresse:
Status (bitte ankreuzen):
Student/in im BSc-Studium
Student/in im MSc-Studium
Mitglied des wissenschaftlichen Personals
Ggf. verantwortliche Betreuerin bzw. verantwortlicher Betreuer:
Name, Vorname:
Fachgebiet:
F-Mail-Adresse

2. Bezug zu anderen Studien

a) Handelt es sich um eine Studie im Rahmen eines Projektes oder einer anderen Studie, für das/die bereits ein Votum der Ethikkommission vorliegt bzw. ist die aktuell geplante Studie analog konzipiert zu einer Studie, für die bereits ein positives Votum der Ethikkommission vorliegt?									
nein (wenn nein, weiter mit Checkliste)									
Ja									
Wenn ja, geben Sie bitte die Kurzbezeichnung de	r Studie an:								
Betreuerin/Betreuer der Studie, für die bereits ein	Notum der Ethikkommission vorliegt:								
b) Wurden Änderungen am Design vorgenommen, o Checkliste Relevanz haben?	lie im Hinblick auf die Antworten in der								
Nein (wenn nein, dann unterschreiben)									
Ja (wenn ja, dann auf gesondertem Dokument darlegen sollen).	, welche Änderungen vorgenommen werden								
Ort, Datum	Unterschrift der durchführenden Forscherin bzw. des durchführenden Forschers								
Ort, Datum	(Ggf.) Unterschrift der Betreuerin bzw. des Betreuers								

Checkliste zur Studie:

	ja	nein
1. Werden an der Studie Personen teilnehmen, die nicht selbst ihre Zustimmung zur Teilnahme geben können (z.B. Personen unter 18 Jahren, Personen, die nicht im juristischen Sinne einwilligungsfähig sind)?		
2. Werden an der Studie Personen teilnehmen, die einer besonders verletzlichen Gruppe angehören (z.B. klinische Stichproben, Personen mit Lernschwäche, Personen im Klinik- oder Strafvollzugssetting)?		
3. Ist es erforderlich, dass Personen an der Studie teilnehmen, ohne zu diesem Zeitpunkt über ihre Teilnahme informiert zu sein bzw. ohne ihre Einwilligung gegeben zu haben (z.B. bei nicht-offener Beobachtung)?		
4. Ist es erforderlich, dass Personen, die an der Studie teilnehmen, nicht vollständig über Zweck und Inhalt der Studie informiert werden? (Anm.: die vollständige Information meint nicht die Offenlegung der Hypothesen sondern bezieht sich auf den Zweck und den Ablauf der Studie. Eine nicht vollständige oder falsche Information ist beispielsweise		
dann gegeben, wenn eine Cover-Story nötig ist, um die Fragstellungen adressieren zu können) 5. Ist es erforderlich, dass Personen aktiv über den Inhalt und den Zweck		
der Studie getäuscht werden?		
6. Ist es erforderlich, Fragen zu Themen zu stellen, die für die Befragten von intimer Natur sind oder deren Beantwortung als stigmatisierend wahrgenommen werden kann (z.B. zu illegalem oder deviantem Verhalten)?		
7. Ist zu erwarten, dass die TeilnehmerInnen durch die Studie psychischen Stress, Furcht, Erschöpfung, Schmerzen oder andere negative Effekte erleiden, die über das im Alltag zu erwartende Maß hinausgehen?		
8. Werden den TeilnehmerInnen in der Studie Medikamente, Placebos oder andere Substanzen verabreicht?		
9. Werden die TeilnehmerInnen der Studie irgendwelchen invasiven oder potenziell schädlichen Prozeduren unterzogen?		
10. Werden personenbezogene Daten, die nicht in anonymisierter Form verarbeitet werden können, erhoben (z.B. Video-/Audioaufnahmen von TeilnehmerInnen, Entnahme von Körpersubstanzen wie Speichelproben)?		
Falls ja, welche Daten:		
Werden die Probanden hierüber informiert: ☐ ja ☐ nein Können die Probanden jederzeit die Löschung/Vernichtung dieser Daten verlangen und werden darüber informiert: ☐ ja ☐ nein ☐ nein ☐ ja ☐ nein ☐ ja ☐ nein ☐ ja ☐ nein ☐		
11. Wird den TeilnehmerInnen eine finanzielle Vergütung gezahlt, die deutlich einen Durchschnittsbetrag von 10 Euro <i>pro Stunde</i> überschreitet?		
Falls ja, wie hoch ist der Betrag?		
Aus welchem Grund ist es erforderlich diesen Betrag <i>pro Stunde</i> für die Teilnahme zu bezahlen?		

Anmerkung:

Genauere Informationen zu einzelnen Themen können der folgenden Internetseite entnommen werden: http://www.dgps.de/dgps/kommissionen/ethik/

Wenn Sie eine oder mehrere Fragen 1-9 der Checkliste mit "ja" beantwortet haben, stellen Sie bitte in einem gesonderten Dokument den Untersuchungsplan dar und gehen insbesondere auf die Notwendigkeit des/r Punkte(s), der/die mit "ja" beantwortet wurde(n) ein. Gehen Sie ebenfalls darauf ein, wie Sie dafür Sorge tragen werden, dass in Hinsicht auf diese(n) Punkt(e) die Ethikrichtlinien eingehalten werden.

Wenn Sie eine der Fragen 10-11 oder beide mit "ja" beantwortet haben, beantworten Sie bitte direkt die entsprechenden Zusatzfragen.

Falls Sie bei Frage 10 eine oder beide Zusatzfrage(n) mit "nein" beantwortet haben, legen Sie bitte in einem gesonderten Dokument dar, warum dies notwendig ist und wie Sie dafür Sorge tragen werden, dass in Hinsicht auf diese(n) Punkt(e) die Ethikrichtlinien eingehalten werden.

Bitte beachten Sie, dass es in jedem Fall erforderlich ist, TeilnehmerInnen vorab so detailliert wie möglich über den Ablauf einer Studie zu informieren, ihre informierte Einwilligung schriftlich einzuholen und Vertraulichkeit der Datenerhebung und —speicherung zu gewährleisten. Auch auf ein detailliertes Debriefing nach der Durchführung der Studie ist erforderlich. Die Formulare zur Aufklärung, Einverständniserklärung und standardisiertem Debriefing sind dem Antrag beizulegen. Sollten sich im Verlauf der Erhebung wesentliche Änderungen der Studie ergeben, ist die Ethikkommission erneut zu konsultieren.

Ich bestätige, sind.	dass	alle	Angaben	in	diesem	Fragebogen	nach	bestem	Wissen	zutreffend
Ort, Datum						Unterschrift der durchführenden Forscherin bzw. des durchführenden Forschers				
Ort, Datum						(Ggf.) Un Betreuers		rift der Be	treuerin b	zw. des