

**Vollantrag** auf Beurteilung eines psychologischen Forschungsprojekts bei der Ethikkommission des Georg-Elias-Müller-Instituts für Psychologie

Der vorliegende Antrag ist am Computer zu bearbeiten. Sie können dazu den Abstand nach den Fragen beliebig erweitern.

**Allgemeine Angaben**

1. Angaben zur Studie:

|  |  |
| --- | --- |
| Name der Studie oder Studienreihe: | Beginn: |
|  |  |

Falls die Studie bereits durchgeführt wurde, begründen Sie bitte warum Sie erst jetzt den Antrag einreichen:

2. Angaben zur Person des/der Antragssteller:in:

**Name:**

**Abteilung:**
**Email:**

1. Sonstige an der Studie mitwirkende Personen:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Name: | Institut / Abteilung: | Position/ Funktion: | Email: |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

1. Wer finanziert das Projekt (Forschungsträger)?

Verlangt dieser eine Ethik-Stellungnahme?

 Ja [ ]   Nein

1. Muss eine Frist beachtet werden (Entscheidung des Forschungsträgers, Publikation etc.)?

 Nein [ ]   Ja, Frist endet am:

1. Wo wird die Studie durchgeführt?

**Angaben zu StudienteilnehmerInnen**

1. Geplante Anzahl der Studienteilnehmer:innen:
2. Charakterisierung der Studienteilnehmer:innen (Altersspanne, Beruf, Patientenstatus, Geschlecht etc.):
3. Anzahl und Dauer der Sitzungen:
4. Wie werden Studienteilnehmer:innen rekrutiert (Anzeigen, Random-Wahl aus Listen etc.)?
5. Wird die Teilnahme vergütet? Wenn ja, in welcher Höhe? Werden Studienteilnehmer:innen andere Vorteile zugesagt? Werden Versuchspersonenstunden vergeben?
6. Ist die Freiwilligkeit der Teilnahme gesichert?

  Ja [ ]   Nein

**Angaben zum Gegenstand und zum Verfahren des Vorhabens**

1. Werden die Studienteilnehmer:innen körperlich beansprucht (z.B. durch Entnahme von Blut, Speichel, durch Medikamenten- oder Placebo-Gaben, durch invasive oder nicht-invasive Messungen)? Wenn ja, in welcher Form?
2. Werden die Studienteilnehmer:innen psychisch besonders beansprucht (z.B. durch Tätigkeitsdauer, aversive Reize, negative Erfahrungen)? Wenn ja, wodurch?
3. Geben die Untersuchten persönliche Erfahrungen oder Einstellungen preis? Wenn ja, welche?
4. Werden die Studienteilnehmer:innen absichtlich unvollständig oder falsch über Untersuchungsziele oder Verfahren instruiert (z.B. durch manipulierte Rückmeldungen oder Probanden-Leistungen)? Wenn ja, bitte die Notwendigkeit begründen.
5. Wann und in welcher Form wird die Täuschung ggf. aufgeklärt?
6. Zusammenfassende Beschreibung der Studie (Ziele, Relevanz, Versuchsplan, Maßnahmen und Vorgehensweise):

**Angaben zum Datenschutz**

1. Ist die Vertraulichkeit gewährleistet? [ ]

  Ja [ ]   Nein

 Besteht Schweigepflicht?

  Ja [ ]   Nein

1. Welche personenbezogenen Daten werden erhoben (außer den bereits aufgeführten)?
2. Sind Video- oder Tonaufnahmen vorgesehen?

  Ja [ ]   Nein

Können die Studienteilnehmer:innen aufgrund der Aufname identifiziert werden? [ ]

  Ja [ ]   Nein

1. Wie wird die Anonymisierung erhobener Daten gesichert?
2. Werden die Studienteilnehmer:innen darauf hingewiesen, dass sie bis zur endgültigen Anonymisierung die Löschung ihrer personenbezogenen Daten verlangen können?

  Ja [ ]   Nein

**Angaben über die Informierung der Untersuchten vor der Untersuchung**

1. Wird detailliert über Ziele und Verfahren vor der Studie aufgeklärt (einschließlich Dauer der Untersuchung, Belastungen und Risiken durch spezifische Untersuchungsverfahren, über Vergütungen und andere Zusagen und über die jederzeitige und folgenlose Rücktrittsmöglichkeit von der Teilnahme-Bereitschaft)?

  Ja [ ]   Nein (bitte begründen)

**→ Den Informations-/Instruktionstext hier bitte beifügen!**

**Angaben zur Erklärung der Bereitschaft, an der Untersuchung teilzunehmen**

1. Führt die Teilnahmeinformation die vorgesehenen Maßnahmen zum Datenschutz auf?

  Ja [ ]   Nein

1. Bestätigt die Teilnahmeinformation die Freiwilligkeit der Teilnahme an der Untersuchung?

  Ja [ ]   Nein

1. Erwähnt die Teilnahmeinformation das Recht, die Bereitschaftserklärung zu widerrufen?

  Ja [ ]   Nein

1. Bezieht sich die Bereitschafts-Erklärung eindeutig auf die Information, die den Teilnehmer:innen vorgelegt wird?

  Ja [ ]   Nein

**→ Einwilligungserklärung bitte beifügen!**

**Sonstige Angaben**

1. Sonstige Angaben, die für die Ethikkommission relevant sein könnten:
2. Eigene Risiko-Nutzen-Einschätzung:

 Der Informations-/Instruktionstext und die Einwilligungserklärung (*informed consent*) liegen bei.

**Erklärung:** Hiermit bestätige ich, dass die in diesem Antrag gemachten Angaben korrekt sind und ich alle an dieser Studie mitwirkenden Personen über alle relevanten Informationen aufgeklärt habe.

---------------------------------------------------------------

Datum, Unterschrift des/der Antragsteller:in