**WNIOSEK O WYRAŻENIE OPINII KOMISJI DS. ETYKI BADAŃ NAUKOWYCH WYDZIAŁU NAUK SPOŁECZNYCH UNIWERSYTETU WROCŁAWSKIEGO**

**O PROJEKTOWANYM BADANIU NAUKOWYM**

|  |
| --- |
| **Część A: Dane wnioskodawcy** |
| Imię i nazwisko kierownika projektu: |
| Tytuł/stopień naukowy lub tytuł zawodowy: |
| Wydział/instytut/katedra: |
| Adres e-mail: |

|  |
| --- |
| **Część B: Informacje o projekcie** |
| Tytuł projektu: |
| Streszczenie projektu: |
| Cel projektu: |
| Metodologia badań: |
| Narzędzia badawcze *(np. nazwy i autorzy testów, kwestionariuszy, ankiet wraz z informacją o realnym czasie trwania badania; rodzaje wywiadów)*1: |
| Badania eksperymentalne *(w tym: dokładny opis procedury eksperymentalnej, treść instrukcji maskującej, czas trwania badania, informacje przekazane badanym w trakcie sesji wyjaśniającej)*: |
| Charakterystyka badanej próby *(wiek badanych, liczba uczestników, sposób rekrutacji do badań itp.*)2: |
| Inne aspekty planowanych badań, które mogą budzić kontrowersje natury etycznej: |

|  |
| --- |
| **Część C: Aspekty etyczne** |
|  | **TAK** | **NIE** |
| 1. Badania z udziałem ludzi |
| Czy planowane badania odbywają się z udziałem ludzi? |  |  |
| Czy planowane badania polegają na aktywnej interwencji fizycznej lub psychologicznej dotyczącej uczestników badania? |  |  |
| 2. Dane osobowe |
| Czy planowane badania wiążą się z przetwarzaniem danych osobowych? |  |  |
| Czy w planowanych badaniach wykorzystywane będą dane osobowe pochodzące z innych źródeł niż podmiot realizujący badania? |  |  |
| 3. Współpraca naukowa z krajami spoza Unii Europejskiej |
| Czy działania związane z badaniami podejmowanymi w krajach spoza UE stanowić mogą ryzyko pojawienia się wątpliwości natury etycznej? |  |  |
| Czy w badaniach planowane jest użycie lokalnych zasobów ludzkich, |  |  |

1 Jeśli wnioskodawca nie korzysta z wystandaryzowanych i powszechnie używanych narzędzi badawczych, lecz posługuje się narzędziem stworzonym przez siebie bądź przetłumaczonym z języka obcego na użytek badań własnych, wymagane jest przedstawienie narzędzia jako załącznika do niniejszego formularza; w przypadku zbierania danych przy użyciu oryginalnego oprogramowania, skonstruowanego specjalnie na użytek badań

własnych, wymagane jest załączenie dokładnego opisu procedury pozyskiwania i przechowywania danych.

2 Wnioskodawca ma obowiązek poinformować osobę badaną o: celu badania, dobrowolności uczestnictwa w badaniach, poufności i/lub anonimowości danych, możliwości rezygnacji z udziału w badaniach bez ponoszenia jakichkolwiek konsekwencji w każdym momencie badania; ma także obowiązek zapewnić, że zebrane dane zostaną wykorzystane wyłącznie do celów naukowych. W przypadku badań eksperymentalnych wymienione powyżej aspekty instrukcji do badań pozostają takie same – z wyjątkiem kwestii ukrytego celu badań, który to cel badacz ma wówczas obowiązek ujawnić w trakcie sesji wyjaśniającej po przeprowadzeniu eksperymentu.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| kulturowych lub naturalnych? |  |  |
| Czy w ramach badań planowany jest import lub eksport materiału badawczego z krajów spoza UE? |  |  |
| Jeśli zaplanowane badania obejmują kraje o niskim lub średnim dochodzie: czy przewiduje się podział korzyści wynikających z realizacjiprojektu? |  |  |
| Czy sytuacja w kraju spoza UE mogłaby narazić osoby biorące udział w badaniach na ryzyko? |  |  |
| 4. Środowisko, zdrowie i bezpieczeństwo |
| Czy planowane badania wymagają użycia czynników i warunków, które mogą być szkodliwe dla ludzi, w tym personelu badawczego? |  |  |
| 5. Dziedzictwo kulturowe |
| Czy w badaniach planowane jest użycie zasobów dziedzictwa kulturowego, w tym ludzi, flory i fauny, ich materialnych pozostałości, materialnych i niematerialnych wytworów kultury oraz obszarówchronionych ze względu na ich wartość kulturową? |  |  |
| 6. Nadużycia i podwójne zastosowanie |
| Czy planowane badania mogą potencjalnie być źródłem nadużyć, przestępstw, ataków terrorystycznych? |  |  |
| **W przypadku zaznaczenia odpowiedzi TAK na którekolwiek z pytań – opis działań podjętych w celu zapewnienia wykonywania badań zgodnie z zasadami dobrej praktyki w danej dziedzinie/dyscyplinie naukowej:** |

|  |
| --- |
| **Załączniki: Formularze zgody na udział w badaniach3** |
| 1. W przypadku osób małoletnich lub pozbawionych zdolności do czynności prawnych wymagana jest **pisemna zgoda rodziców bądź opiekunów prawnych** na uczestnictwo w badaniach, wyrażona podpisem na przygotowanym przez wnioskodawcę formularzu zgody.
2. Aby uzyskać pozwolenie na wgląd w dane poufne, takie jak np. historia choroby osoby badanej bądź wywiad z jej lekarzem/terapeutą należy przygotować dwa formularze zgód: (1) **formularz zgody na wgląd w dane poufne**, określający precyzyjnie, jakie dane poufne będą przedmiotem zainteresowania wnioskodawcy i w jakim celu zamierza je wykorzystać; (2) **formularz zgody na uczestnictwo w badaniach**.
3. W przypadku dokumentacji audiowizualnej należy przygotować **formularz zgody na nagrywanie osoby badanej** oraz – oddzielnie – **formularz zgody na uczestnictwo w badaniach**.

***Uwaga 1****: Zgody powinny być napisane językiem prostym, zrozumiałym dla odbiorcy, zawierać podstawowe informacje o osobie, która będzie przeprowadzać badania, krótki i zrozumiały opis celu badania, stosowane metody; informację o poufności i/lub anonimowości danych, o możliwości wycofania się z badania na każdym jego etapie bez ponoszenia jakichkolwiek konsekwencji.****Uwaga 2****: Nie jest wymagana pisemna zgoda osoby pełnoletniej na udział w badaniach, jeśli badania te są anonimowe.* |

3 Przygotowane formularze, wymienione w punktach 1–3, należy przedłożyć jako załączniki do wniosku.