

Antrag an die Ethikkommission der Fakultät für Informatik

Basisfragebogen - Vollantrag Einzelstudie

Antragsteller

Durchführende:r Forscher:in:

Name, Vorname:

Fachgebiet / zugeordnete Professur:

(dienstliche) Anschrift / Raum:

E-Mail-Adresse:

Telefon:

Status

- Promoviertes Mitglied des wissenschaftlichen Personals
- Professor

- StudentIn im BSc-Studium StudentIn im MSc-Studium
- Promovierende/r

- sonstiges:

Ggf. weitere beteiligte Forscher:innen

Namen:

Status:

E-Mail-Adressen:

1. Allgemeine Angaben / Projektinformationen

- Hiermit bestätige ich, dass noch nicht mit der Durchführung der Studie begonnen wurde.
- Hiermit bestätige ich, dass der Ethikantrag nicht bereits bei einer anderen Ethikkommission zur Begutachtung eingereicht wurde.

Bezeichnung des Forschungsvorhabens

Titel:

Forschungsfrage:

Art des Forschungsvorhabens (Mehrfachnennungen möglich)

Studentisches Projekt:

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Experimentelle Methoden der Psychologie | <input type="checkbox"/> Forschungsprojekt |
| <input type="checkbox"/> Praxisprojekt | <input type="checkbox"/> Test- und Fragebogenkonstruktion |
| <input type="checkbox"/> BSc-Arbeit | <input type="checkbox"/> MSc-Arbeit |
| <input type="checkbox"/> sonstiges: | |

Hochschulpersonal / Promovend:innen / Stipendiat:innen :

- Promotionsarbeit
- Stipendium
- gefördertes Drittmittelprojekt
- sonstiges:

Bei Studentischen Projekten: Verantwortliche:r Betreuer:in

Name, Vorname:

Fachgebiet / zugeordnete Professur:

Status:

E-Mail-Adresse:

2. Stichprobe / potenzielle Teilnehmer:innen

Wie wird rekrutiert?

Charakterisieren Sie die Stichprobe:

(z.B. Stichprobengröße, Alter, ggf. Einschluss- oder Ausschlusskriterien)

| | Ja | Nein |
|--|--------------------------|--------------------------|
| Nehmen Kinder oder Jugendliche unter 18 Jahren teil? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Wenn ja: Werden jugendgefährdende Inhalte (z.B. Alkohol, Sex, Drogen, Gewalt) thematisiert? | | |
| <input type="checkbox"/> ja, folgende: | | |
| <input type="checkbox"/> nein | | |
| Nehmen Personen teil, die von Rechts wegen nicht in der Lage sind Ihre Einwilligung zu geben? (z.B. Kinder, Personen mit einem eingesetzten Vormund) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Nehmen Personen teil, die einer besonders verletzlichen Gruppe angehören? (z.B. klinische Stichproben, Personen mit Lernschwäche, Personen im Klinik- oder Strafvollzug) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

3. Details zur Studiendurchführung / Methode

Setting (Mehrfachnennungen möglich)

- Labor Einzelerhebung
- Labor Gruppenerhebung
- Online-Erhebung
- Feldstudie
- sonstiges:

Dauer:

Erhebungsinstrumente (ggf. auflisten; Verweis auf beigelegte Unterlagen möglich)

- Fragebogen:
- Reaktionszeit
- Blickbewegungen
- Physiologische Maße:
- Verhaltensbeobachtung:
- sonstiges:

Aufwandsentschädigung (Mehrfachnennungen möglich)

Teilnehmer:innen erhalten

- keine Aufwandsentschädigung
- eine finanzielle Aufwandsentschädigung
- eine Aufwandsentschädigung in Form von Versuchspersonenstunden
- einen sonstigen Anreiz zur Teilnahme:

Übersteigt die Aufwandsentschädigung / Vergütung den üblichen Satz (12€ oder 1VPS / h)?

- Nein
- Ja (wenn ja, bitte spezifizieren und Notwendigkeit erläutern)

Wie hoch ist die Aufwandsentschädigung?

Aus welchem Grund ist es erforderlich diesen Betrag für die Teilnahme zu bezahlen?

Studiendurchführung

- | | Ja | Nein |
|---|--------------------------|--------------------------|
| Findet eine experimentelle Manipulation statt? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Werden Fragen zu Themen gestellt, die für die Teilnehmer:innen von intimer Natur sind oder deren Beantwortung als stigmatisierend wahrgenommen werden könnten? (z.B. Sexualität, illegales Verhalten, deviantes Verhalten) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Wenn ja: zu welchem Thema? | | |
| Werden die Probanden hierüber in der Einwilligung explizit informiert? | | |
| <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nein | | |
| Werden personenbezogene Daten erfasst oder eine Kombination von Daten erhoben, die die Identifikation einer Person oder einer spezifischen Gruppe ermöglichen könnte? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Wenn ja: Welche? (z.B. E-Mail, Ton- oder Bildaufnahme, Entnahme von Körpersubstanzen) | | |
| Werden die Probanden über die Erhebung und die getroffenen Maßnahmen zur Gewährleistung der Datensicherheit in der Einwilligung explizit informiert? | | |
| <input type="checkbox"/> ja <input type="checkbox"/> nein | | |
| Können die Teilnehmer:innen jederzeit die Löschung / Vernichtung dieser Daten verlangen und werden hierüber informiert? | | |
| <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein | | |
| Wird eine separate Einwilligung hierfür eingeholt? | | |
| <input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nein | | |

Wenn eine experimentelle Manipulation stattfindet, bitte spezifizieren
(Verweis auf beigelegte Unterlagen möglich):

Was und wie wird manipuliert? Was ist die Aufgabe der Teilnehmer:innen?

Wie erfolgt die Zuordnung der Teilnehmer:innen zu den experimentellen Bedingungen?

Beanspruchung und Risiken

| | Ja | Nein |
|--|--------------------------|--------------------------|
| Ist die Teilnahme mit einer übermäßigen körperlichen Anstrengung verbunden? (z.B. sportliche Betätigung, sehr lange Studiendauer oder Verfahren das zu starker Ermüdung oder Erschöpfung führt) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Besteht die Gefahr, dass starke emotionale Zustände hervorgerufen werden oder eine übermäßige mentale Beanspruchung stattfindet, welche über das im Alltag zu erwartende Maß hinausgeht? (z.B. psychischer Stress, Furcht, Schmerzen, aversive Reize, außergewöhnliche negative Erfahrungen, Bedrohung des Selbstwertes / Ego Thread, andere negative Effekte) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Werden die Teilnehmer:innen irgendwelchen invasiven, schmerzhaften oder potenziell schädlichen Prozeduren unterzogen? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Werden den Teilnehmer:innen Medikamente, Placebos oder andere Substanzen verabreicht? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Bestehen andere bekannte oder zu erwartende Risiken bei der Teilnahme? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

Wenn eine der Fragen zur Beanspruchung und Risiken mit „Ja“ beantwortet wurde, bitte spezifizieren und Notwendigkeit erläutern (Verweis auf beigelegte Unterlagen möglich):

Täuschung

| | Ja | Nein |
|---|--------------------------|--------------------------|
| 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. verdeckte Beobachtung, Aufzeichnung von Daten ohne spezifische Aufklärung / Zustimmung, bestehende Daten aus Sozialen Medien) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Ist es erforderlich, dass Teilnehmer:innen nicht vollständig über den Zweck bzw. den Untersuchungsgegenstand und den Inhalt der Studie informiert werden, um die Fragestellung realisieren zu können? <u>Anm.</u> : die vollständige Information meint nicht die Offenlegung der Hypothesen, sondern bezieht sich auf den Zweck und den Ablauf der Studie (z.B. unangekündigte Aufgabe; Coverstory, welche bewusst bestimmte Details ausspart) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| Ist es erforderlich, dass TeilnehmerInnen über den Inhalt und den Zweck der Studie aktiv getäuscht werden? (z.B. falsches Feedback; Coverstory, die anderen Zweck oder Inhalt benennt als tatsächlich der Fall ist) | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

Wenn eine der Fragen zur Täuschung mit „Ja“ beantwortet wurde, bitte spezifizieren und Notwendigkeit erläutern (Verweis auf beigelegte Unterlagen möglich):

4. Informed Consent: Auf Aufklärung basierende Einwilligung

Allgemeine Information

- Ein schriftliches Einverständnis ist bei jeder Laborstudie, von jede:r Teilnehmer:in vor Beginn einzuholen. Die Einverständniserklärung muss von Teilnehmer:innen und ebenfalls vom Studienleiter unterschrieben werden.
- Ist es nicht möglich eine schriftliche Einwilligung einzuholen (z.B. bei Online-Studien) ist die Aufklärung und Einwilligung entsprechend zu dokumentieren.
- Eine unterschriebene Kopie muss auf Verlangen den Teilnehmer:innen mitgegeben werden.
- Das Logo der Universität muss auf der Einverständniserklärung zu sehen sein.
- Optional können weitere Logos abgebildet werden (z.B. Fördergeber, Fakultät, Lehrstuhl)
- Teilnehmer:innen sind über die Funktionsweise von verwendeten Geräten/Systemen (z.B. Eye Tracker, Roboter, VR-Brille) aufzuklären.
- Teilnehmer:innen sollen zusichern, dass Sie alle Informationen über die Untersuchung vollständig verstanden und keine weiteren Fragen mehr haben.
- Wird die Teilnahme vorzeitig beendet ist die Vergütung/Aufwandsentschädigung für die Dauer der Teilnahme zumindest anteilig respektive, in vergleichbarer Höhe zu gewähren.
- Für die Anfertigung von Bild- und Tonaufnahmen (sowie für einige weitere Verfahren wie z.B. fmri) ist eine gesonderte Einwilligungserklärung einzuholen.
- Ist geplant die Datenerhebung zu einem späteren Zeitpunkt zu wiederholen und/oder fortzuführen, so müssen TeilnehmerInnen einer erneuten Kontaktaufnahme explizit zustimmen.

Hiermit bestätige ich, dass ich die allgemeinen Hinweise zur Kenntniss genommen habe und sie entsprechend in der geplanten Studie umsetze.

Checkliste zu den Inhalten des Informed Consent

Teilnehmer:innen werden vor der Studie über folgende Punkte aufgeklärt:

- Teilnehmervoraussetzungen/ Ausschlusskriterien
- Dauer / Aufwand
- Vergütung / Aufwandsentschädigung
- Zweck der Forschung/ voraussichtlicher Erkenntnisgewinn
- Vorgehen/ Ablauf / Aufgaben der TeilnehmerInnen
- Freiwilligkeit der Teilnahme
- Recht darauf, die Teilnahme zu jedem Zeitpunkt ohne Begründung und ohne negative Konsequenzen vorzeitig zu beenden
- Absehbare Faktoren, von denen man vernünftigerweise erwarten kann, dass sie die Teilnahmebereitschaft beeinflussen
(z.B. potenzielle Risiken, Unbehagen, starke oder außergewöhnliche Emotionen / Situationen, die die Studie mit sich bringt)
- Gewährleistung von Vertraulichkeit und Anonymität sowie deren Grenzen
- Kontaktperson (inkl. Kontaktdaten) an die sich TeilnehmerInnen bzgl. Fragen zum Forschungsvorhaben wenden können
- Kontaktperson (inkl. Kontaktdaten) an die sich TeilnehmerInnen bzgl. Fragen zu Ihren Rechten als TeilnehmerInnen wenden können
- Umfang der erhobenen Daten (z.B. welche Daten werden erhoben und gespeichert)
- Umgang mit erhobenen Daten (z.B. Anonymisierung, Speicherdauer, wer hat Zugang)
- Möglichkeit der Löschung erhobener Daten sowie deren Grenzen

Zusätzlich bei Studien mit experimentellem Charakter

Teilnehmer:innen werden über folgende Punkte aufgeklärt:

Den experimentellen Charakter der Studie

- Vor der Durchführung Unmittelbar im Anschluss Nein

Kriterien, nach denen die Einteilung in die experimentellen Bedingungen stattfindet

- Vor der Durchführung Unmittelbar im Anschluss Nein

Die experimentelle Bedingung, welcher der / die TeilnehmerIn zugeordnet ist

- Vor der Durchführung Unmittelbar im Anschluss Nein

Wenn Teilnehmer:innen nicht vollständig vor der Durchführung aufgeklärt werden, bitte spezifizieren und Notwendigkeit erläutern (Verweis auf beigelegte Unterlagen möglich)

Anmerkung:

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

Bitte beachten Sie, dass es in jedem Fall erforderlich ist, Teilnehmer:innen 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 ein detailliertes Debriefing nach der Durchführung der Studie ist erforderlich.

Alle für die Begutachtung notwendigen Dokumente sind dem Antrag beizulegen. Insbesondere sind Formulare zur schriftlichen Aufklärung, Einverständniserklärung und Debriefing jedem Antrag beizulegen. Sollten sich zu einem späteren Zeitpunkt wesentliche Änderungen ergeben, ist die Ethikkommission erneut zu konsultieren.

Ich bestätige, dass alle Angaben in diesem Fragebogen nach bestem Wissen zutreffend sind.

Ort, Datum

Unterschrift verantwortliche:r Forscher:in

Ort, Datum

(Ggf.) Unterschrift Betreuer:in