

Datum:

Antragsteller/in (muss MCM Dozent/in sein):

Mitantragstellende:

Titel der Studie:

Antragsart:

Dieser Fragebogen dient einer Schnellübersicht, ob es im Sinne der ethischen Richtlinien potentiell kritische oder problematische Durchführungsaspekte in der Studie bzw. Studienreihe gibt, die weiterer Prüfung bedürfen. Dies bezeugen Sie durch Ankreuzen der Aussagen im Antragsformular, einer Kurzbeschreibung des Forschungsvorhabens sowie gegebenenfalls weitere Erläuterungen.

Bitte kreuzen Sie im Folgenden an, was auf die Studie bzw. Studienreihe und die teilnehmenden Versuchspersonen zutrifft. Falls Sie sich bei einer Antwort unsicher sind, dann vermerken Sie dies bitte im freien Textfeld für Ergänzungen.

a) Studienteilnehmer/innen Sind eventuell besonders zu schützende Personen beteiligt (z.B. Kinder, Patienten, nicht geschäftsfähige Personen)?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
b) Freiwilligkeit Ist die Teilnahme freiwillig (abgesehen von VP-Stunden, Geld etc.)? Werden die Probanden über die Freiwilligkeit aufgeklärt? Kann von der Studie zurückgetreten werden?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
c) Physiologische/körperliche Belastungen Können besondere physiologische oder körperliche Belastungen ausgeschlossen werden?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
d) Emotion Könnte/n die Studie/n bei den Teilnehmenden negative Emotionen auslösen (z.B. Ekel, Ärger, Angst, Gedanken an den Tod)?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
e) Selbstberichte Werden die Teilnehmenden aufgefordert, intime oder belastende Erfahrungen oder Traumata zu berichten?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
f) Selbstbild Könnte das Selbstbild der Teilnehmenden in Frage gestellt werden (z.B. IQ Werte, Persönlichkeitseigenschaften)?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
g) Ethisch problematisches Verhalten Werden Teilnehmende zu ethisch problematischem Verhalten veranlasst (z.B. aggressives Verhalten, Bestrafung)?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
h) Substanzvergabe Werden den Teilnehmenden im Rahmen der Studie/n Medikamente, Placebos oder andere Substanzen verabreicht?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
i) Einwilligungserklärung Werden die Teilnehmenden vor der Durchführung der Studie eine auf Aufklärung basierte Einwilligungserklärung unterschreiben/elektronisch zustimmen?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
j) Täuschung Liegt eine Täuschung der Versuchspersonen über den Gegenstand oder das Ziel der Studie/n vor?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
k) Aufklärung Werden die Versuchspersonen nach der Studie /den Studien hinreichend über das Ziel aufgeklärt?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
l) Vertraulichkeit Werden die Probanden über den Datenschutz aufgeklärt? Werden die Daten anonymisiert/pseudonymisiert gespeichert und vor unautorisierten Zugriffen geschützt?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>
m) Nicht jugendfreie Inhalte Werden Inhalte eingesetzt, die nicht jugendfrei sind (z.B. FSK16+)?	<i>Ja</i>	<i>Nein</i>

Anmerkung: Wenn Sie eines oder mehrere der grau unterlegten Antwortkästchen angekreuzt haben, dann beziehen Sie bitte dazu in der Kurzbeschreibung explizit Stellung. Skizzieren Sie, welche konkreten Maßnahmen und Vorkehrungen Sie treffen möchten, damit die Ethikrichtlinien in Hinblick auf diese Punkte eingehalten werden. Die Beurteilung der ethischen Vereinbarkeit erfolgt dann unter Berücksichtigung der geplanten Maßnahmen.

Untersuchungsmethoden

Welche Methoden werden in der Studie bzw. Studienreihe eingesetzt? (Mehrfachauswahl möglich)

Verhaltens-/ Performanzdaten	EEG	TMS	Genetik	Online-Studie
	EMG	tDCS/tACS	Eye-Tracking	Feldstudie
Fragebogen	(f)MRT	andere physiol. Maße (GSR, HR, ...)	Ton-/Bildaufnahmen	Laborstudie
Stand. Tests	(f)NIRS		Schmerzreizung	Interventionsstudie

Ggf. weitere, nicht genannte Methode:

Kurzzusammenfassung & Ergänzungen

Bitte beschreiben Sie im Folgenden **Fragestellung, Methode und verwendete Personenstichprobe** der Studie bzw. Studienreihe (ggf. Beiblatt verwenden). Berücksichtigen Sie dabei besonders potentiell problematische Studienaspekte, die oben nicht genannt wurden oder die eine zusätzliche Erklärung benötigen könnten.

Anmerkung: Bei einem Vollantrag kann auf die Kurzzusammenfassung verzichtet werden; falls in diesem Fall keine weiteren Erklärungen notwendig sind, tragen Sie im folgenden Feld bitte „keine“ ein.

Der Antragssteller/die Antragsstellerin erklärt mit seiner/ihrer Unterschrift, ...

1. dass das Forschungsvorhaben im Einklang mit der aktuellen Version der Deklaration von Helsinki steht (Declaration of Helsinki (World Medical Association Declaration of Helsinki. Ethical Principles for Medical Research Involving Human Subjects. <http://www.wma.net>)) sowie mit den ethischen Richtlinien der Deutschen Gesellschaft für Psychologie (DGPs; <http://www.dgps.de/index.php?id=85>) und des Bundes Deutscher Psychologen (BDP).
2. dass ihm/ihr bekannt ist, dass die Verantwortlichkeit für die Studie von der Antragsstellung und der Stellungnahme unberührt bleibt, so dass alle zivilrechtlichen, haftungsrechtlichen und datenschutzrechtlichen Fragen von ihm/ihr zu tragen sind.
3. dass der Antrag bisher keiner anderen Ethikkommission zur Begutachtung vorgelegt wurde.
4. dass die Angaben im Ethikantrag denen im Drittmittelantrag oder der Projektbeschreibung entsprechen.

Dem Antrag ist beizufügen:

- 1) Ein auf einem Kopfbogen der durchführenden Einrichtung geschriebenes Exemplar des Informationsblatts für Versuchspersonen sowie die Einverständniserklärung.
- 2) Gegebenenfalls der entsprechende Drittmittelantrag.

Weitere beteiligte Personen des Instituts MCM:

.....
Unterschrift
Des/r Antragstellenden

.....
Unterschrift des/r
Professors/Professorin