**Formblatt Basisantrag zur Vorlage bei der Ethikkommission der Psychologischen Hochschule Berlin**

Das in dem Antrag beschriebene Forschungsvorhaben wird oder wurde bereits durch eine Ethikkommission begutachtet:

ja  nein

Falls ja:

Ein Ethikvotum zu dem in diesem Antrag beschriebenen Forschungsvorhaben liegt bereits vor:

ja (Das entsprechende Ethikvotum ist dem Antrag beizufügen.)  nein

Gibt es einen Forschungsträger, der eine Begutachtung des Vorhabens durch eine Ethikkommission verlangt?

ja  nein

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Bitte beantworten Sie die folgenden Fragen durch Ankreuzen** | **Ja** | **Nein** |
| **1a. Freiwilligkeit:** Ist die Freiwilligkeit der Teilnahme gewährleistet? |  |  |
| **1b. Freiwilligkeit:** Werden bei Nichtteilnahme keine besonderen Nachteile in Kauf genommen? |  |  |
| **2. Vergütung:**  Wird den Teilnehmenden ein finanzieller Anreiz, der über die übliche Vergütung der Teilnahme am Versuch hinausgeht, angeboten? |  |  |
| **3. Geschäftsfähigkeit:** Ist die Teilnahme von Personen möglich oder vorgesehen, die nicht selbst ihre Zustimmung zur Teilnahme geben können, da sie unmündig, eingeschränkt urteilsfähig oder urteilsunfähig sind (hierzu gehören u.a. Babys, Kleinkinder, Personen unter 18 Jahren und Personen, die nicht einwilligungsfähig sind)? |  |  |
| **4. Vulnerable Personengruppe:** Werden an der Studie Personen teilnehmen, die einer besonders verletzlichen Gruppe angehören (z.B. klinische Stichproben, Personen mit Lernschwäche, Personen im Klinik- oder Strafvollzug, demente Personen, Personen in Altenheimen, Personen mit körperlichen oder geistigen Behinderungen, Personen in psychotherapeutischer Behandlung, Kinder etc.) |  |  |
| **5. Abbruch:** Wird den Teilnehmenden zugesichert, dass sie jederzeit, ohne Angabe von Gründen und ohne negative Konsequenzen, ihre Teilnahme abbrechen können? |  |  |
| **6. Ein- und Ausschlusskriterien:** Gibt es Ein-/ oder Ausschlusskriterien für bestimmte Probanden(-gruppen)? |  |  |
| **7. Informierte Einwilligung:** Werden die Teilnehmenden vor der Durchführung der Studie eine auf Aufklärung basierte Einwilligungserklärung unterschreiben? |  |  |
| **8. Aufklärung:** Werden die Teilnehmenden vollständig über Ziele und Zwecke der Studie informiert/ aufgeklärt? |  |  |
| **9. Täuschung über Teilnahme (keine vollständige Aufklärung):**  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 experimentellen Felduntersuchungen, verdeckter Beobachtung, Beobachtung mithilfe von Kameras oder Audioaufnahmen)? |  |  |
| **10. Aktive Täuschung über Inhalt, Zweck, Methode oder Setting:**  Werden Personen aktiv und gezielt über Inhalt, Zweck, Methode und/ oder Setting der Studie getäuscht (z.B. indem falsche Zwecke vorgespiegelt, falsche Informationen gegeben, wichtige Informationen verschwiegen werden, manipulierte Rückmeldung über ihre Leistungen gegeben werden)?  Das Vorenthalten der Hypothese fällt nicht in diese Kategorie. |  |  |
| **11. Intimität/ Stigmatisierung:**  Werden Fragen zu Themen gestellt, die für die Befragten von intimer Natur sind (z.B. persönliche Erfahrungen, belastende Erlebnisse, Traumata, Sexualität) oder deren Beantwortung als stigmatisierend wahrgenommen werden kann (z.B. zu illegalem oder deviantem Verhalten wie Drogenkonsum, Süchten, Genussmittelmissbrauch, politischen Überzeugungen) |  |  |
| **12. Versicherungsschutz:** Besteht für die Probanden eine Wegeversicherung oder werden die Probanden darüber aufgeklärt, dass der An- und Abfahrtsweg nicht versichert ist? |  |  |

**WICHTIG: Sollten Sie eins der farblich unterlegten Felder angekreuzt haben, stellen Sie bitte kurz und präzise die Notwendigkeit des bzw. der Punkte dar. Gehen Sie hierbei darauf ein, wie Sie dafür Sorge tragen werden, dass in Hinsicht dieser Punkte die Ethikrichtlinien eingehalten werden. Skizzieren Sie, welche Maßnahmen und Vorkehrungen Sie getroffen haben, um potenziell negative Effekte für die Probanden zu beseitigen oder zu minimieren. Dabei ist die konkrete Umsetzung der Maßnahmen im Rahmen des Forschungsvorhabens darzustellen.**

Evtl. Erläuterungen zu den Fragen 1 bis 12:

**13. Findet im Rahmen der Studie irgendein Kontakt zwischen Proband/in und Forscher/in bzw. Psychotherapeut/in statt?**

ja  nein

Falls ja, stellen Sie den Kontakt dar (insbesondere Inhalt, Ablauf, Dauer und Teilnehmer):

Wie bewerten Sie eine etwaige durch den Kontakt empfundene Belastung für die Probanden im Verhältnis zu dem Nutzen der Studie und wie werden die Auswirkungen auf den Probanden minimiert?

**14. Findet im Rahmen der Studie ein invasiver Kontakt zwischen dem Forscher/in bzw. Psychotherapeut/in und Proband/in statt (hierunter fallen beispielsweise auch Messungen, therapeutische Interventionen, Verabreichung von Medikamenten/ Placebos/ Substanzen)?**

ja  nein

Falls ja, stellen Sie die geplante invasive Maßnahme und ihren Ablauf dar:

Wie bewerten Sie eine etwaige durch den Kontakt empfundene Belastung für die Probanden im Verhältnis zu dem Nutzen der Studie, und wie werden die Auswirkungen auf die Probanden minimiert?

**15. Werden personenbezogene Daten erhoben, verarbeitet oder gespeichert?**

Personenbezogene Daten sind Einzelangaben über persönliche und sachliche Verhältnisse einer bestimmten oder bestimmbaren natürlichen Person. Der Personenbezug ist auch dann gegeben, wenn direkt oder indirekt zum Beispiel mittels Zuordnung zu einer Kennung oder durch Zusatzangaben die Identifizierung des Betroffenen möglich ist (vgl. § 3 Abs. 1 BDSG, Art. 4 Nr. 1 DSGVO).

ja  nein

Falls ja, wie wird die Anonymisierung der personenbezogenen Daten durchgeführt und wie werden die Daten gelöscht?

Wie werden die Teilnehmenden über die Datensicherheit der personenbezogenen Daten und die Möglichkeit zur jederzeitigen Vernichtung der Daten informiert?

16. **Mir sind die berufsethischen Richtlinien des Berufsverbandes Deutscher Psychologinnen und Psychologen e.V. und der Deutschen Gesellschaft für Psychologie e.V. bekannt und ich habe mein Forschungsvorhaben im Einklang mit diesen Richtlinien geplant.**

ja  nein