



KLASA:
UR.BROJ:

**POVJERENSTVO ZA PROVJERU
ETIČKE PRIHVATLJIVOSTI
ISTRAŽIVANJA S LJUDIMA**
etikapsi@ffos.hr

OBRAZAC ZA PRIJAVU ISTRAŽIVANJA POVJERENSTVU ZA PROVJERU ETIČKE PRIHVATLJIVOSTI ISTRAŽIVANJA S LJUDIMA

Zadaća Povjerenstva za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja s ljudima jest zaštititi ljudska prava, dostojanstvo i dobrobit sudionika u istraživanjima koje provode djelatnici i vanjski suradnici Filozofskog fakulteta u Osijeku te studenti prijediplomskih i diplomskih studija.

Molba za mišljenje o etičkim aspektima predloženog istraživanja Povjerenstvu za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja s ljudima treba sadržavati informacije ispunjene u ovom obrascu, prateće mjerne instrumente (ukoliko nisu komercijalne naravi), obrazac za pristanak sudionika u istraživanju, kao i pismo/pisma nadležnim tijelima državne uprave/institucijama/ustanovama/organizacijama u kojima se planira provoditi istraživanje. Pisma moraju biti na službenom memorandumu Filozofskog fakulteta u Osijeku.

Prije pozitivnog mišljenja Povjerenstva za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja s ljudima i, po potrebi, nadležnih tijela državne uprave ili stručnih vijeća institucija/organizacija/ustanova, niti jedno se istraživanje ne smije provoditi.

PODATCI O ISTRAŽIVAČU

Istraživač:

Mentor/Voditelj istraživanja:

Ostale institucije/ustanove/organizacije uključene u istraživanje i osobe iz njih koje sudjeluju u istraživanju:

Prijedlog istraživanja upućen na odobrenje drugom etičkom povjerenstvu?		NE	DA Kojem? _____ <i>Priložiti i suglasnost navedenog Etičkog povjerenstva</i>
Svrha istraživanja (označiti po potrebi i više kategorija): <input type="checkbox"/> Diplomski rad <input type="checkbox"/> Stručni rad <input type="checkbox"/> Znanstveni rad <input type="checkbox"/> Istraživački projekt <input type="checkbox"/> Ostalo Što?.....			
Naziv projekta (tema istraživanja):			
OPIS ISTRAŽIVANJA			
Cilj, problem(i) i hipoteze istraživanja.		Cilj: Problemi: Hipoteze:	
Metoda	Instrumenti*		
	Sudionici		
	Postupak		
	Pristanak/suglasnost sudionika na sudjelovanje.		
	Anonimnost i povjerljivost podataka.		
	Povratna informacija sudionicima.		
	Nagrade sudionicima.		
	Posebne napomene.		
	Korist od istraživanja i potencijalni rizici provođenja istraživanja.		Korist: Potencijalni rizici:
OZNAČITE ŠTO SE ODNOSI NA PREDLOŽENO ISTRAŽIVANJE (s „X“)			
Dobivena dopuštenja za korištenje instrumenata			

	Završene edukacije za korištenje navedenih instrumenata.		
OZNAČITE SVE KATEGORIJE KOJE OPISUJU PREDLOŽENO ISTRAŽIVANJE (s „X“)			
	Primjena upitnika		Analiza medicinske dokumentacije
	Intervju i/ili opažanje		Video- ili audio-snimanje sudionika
	On-line prikupljanje podataka		Testovi sposobnosti
	Bihevioralni zadaci		Nešto drugo (navesti):
	Analiza postojeće baze podataka, arhivske građe, zapisa ili uzoraka		
OZNAČITE SVE ELEMENTE KOJE SE ODNOSE NA PREDLOŽENO ISTRAŽIVANJE (s „X“)			
	Djeca do 14 godina**		Postupak uključuje uzimanje uzoraka bioloških materijala (npr. krvi/tkivo/urin/slina) ili otisaka prstiju ***; ****
	Maloljetni sudionici (od 14 do 18. godina)**		
	Osobe s posebnim potrebama (npr. osobe s invaliditetom, djeca s teškoćama u razvoju, darovita djeca)**		Zatvorenici, pritvorenici ili sudionici pod istragom u sudskom postupku
	Bolesnici/pacijenti***		Materijali uključuju pitanja o suicidu ili sa suicidom povezana pitanja
	Postupak uključuje prikrivanje prave svrhe istraživanja		Prikupljanje podataka unutar odnosa terapeut-klijent
	Osjetljiva tema istraživanja (npr. kršenje zakona, seksualno zlostavljanje, pitanje seksualne orijentacije)		Sudjelovanje uključuje konzumaciju alkohola, duhanskih proizvoda, lijekova ili psihoaktivnih tvari i/ili placebo
	Izlaganje sudionika potencijalnoj fizičkoj ili psihičkoj povredi ili šteti		Postupak uključuje tjelovježbu ili tjelesnu aktivnost
	Uključivanje studenata kao sudionika		

MINIMALNI RIZIK

Minimalni rizik istraživačkog postupka je onaj u kojem je stupanj moguće štete, neugode ili povrede koju će postupak izazvati manji ili jednak onome kakvom su sudionici izloženi u obavljanju svakodnevnih aktivnosti, i/ili tijekom rutinskih psihologijskih ispitivanja.

Uključuje li predloženo istraživanje rizik za sudionike veći od minimalnog rizika?	NE	DA
---	----	----

Ukoliko predloženo istraživanje uključuje rizik za sudionike veći od minimalnog, treba objasniti zbog čega je tome tako i kako će riješiti navedeni problem.

SAMO ZA KORIGIRANE NACRTE STUDENATA (ispunjava mentor)

Pregledao/la sam i suglasan/na sam s izmjenama koje je student/ica unijela u korigiranu verziju nacrt	NE	DA
--	----	----

Ovim potvrđujem da sam upoznat/a i suglasan/na sa svim pravilima i zakonskim regulativama provođenja istraživanja s ljudima. Sve naknadne izmjene postupka provedbe istraživanja obvezan/na sam prijaviti Povjerenstvu za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja s ljudima te dobiti novu suglasnost. Slažem se da ću prihvatiti i provesti sve obvezne izmjene koje sugerira Povjerenstvo za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja s ljudima Filozofskog fakulteta u Osijeku.

Osijek, _____

(potpis istraživača)

(potpis mentora)

NAPOMENA: Prije pozitivnog mišljenja Povjerenstva za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja s ljudima i, po potrebi, nadležnih tijela državne uprave nije dopušteno započeti s provedbom istraživanja.

* kod navođenja instrumenata, uz uobičajene podatke, obvezno navesti i koji se konstrukt mjeri navedenim instrumentom te kako je mjerni instrument preveden (ukoliko je prijevod bio potreban).

** istraživanje obvezno uskladiti s najnovijim Etičkim kodeksom istraživanja s djecom

https://mrosp.gov.hr/UserDocsImages/dokumenti/Socijalna%20politika/NEPID/Etički%20kodeks%20istraživanja%20s%20djecom_%20revidirana%20verzija%202020.pdf

*** istraživanje obvezno uskladiti i sa smjernicama Osnove dobre kliničke prakse, Helsinškom deklaracijom, Zakonom o zdravstvenoj zaštiti Republike Hrvatske (NN 121/03) i Zakonom o pravima pacijenata Republike Hrvatske (NN 169/04).

****ukoliko istraživanje uključuje uzimanje uzoraka bioloških materijala (npr. krvi/tkivo/urin/slina) ili otisaka prstiju, **OBVEZNO, prije slanja Povjerenstvu za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja s ljudima**, pribaviti i mišljenje etičkog povjerenstva Medicinskog fakulteta ili druge nadležne institucije zadužene za istraživanja s uzorcima biološkog materijala/otiscima prstiju.

PRILOZI