Checkliste Einreichung Ethikantrag

# Teilnehmer:innen (TN)-Information

|  |
| --- |
| In der **TN-Information** ist beschrieben… |
|  | … ob es Voraussetzungen für die Teilnahme gibt und welche dies sind. |[ ]
|  | … das Mindestalter für die Teilnahme. |[ ]
|  | ... was das Ziel der Studie ist (alternativ im Debriefing). |[ ]
|  | … was die TN während der Studie erwartet (z. B. Fragebogen beantworten, Video anschauen, Videospiel spielen, eine VR-Brille tragen usw.). |[ ]
|  | … wie lange die Studie (ggf. die einzelnen Sessions) dauert. |[ ]
|  | … welche psychischen Belastungen die TN zu erwarten haben. |[ ]
|  | … welche physischen Belastungen die TN zu erwarten haben. |[ ]
|  | … dass die Teilnahme freiwillig erfolgt und jederzeit abgebrochen werden kann. |[ ]
|  | … was bei Abbruch der Studie mit den bisherigen Daten passiert. |[ ]
|  | … ob, und in welcher Höhe und wie eine (anteilige) Vergütung erfolgt. |[ ]
|  | … wie ggf. auffällige Befunde (z. B. bei der Erhebung von Gesundheitsdaten) mitgeteilt werden. |[ ]
|  | … welche Daten erhoben werden (nicht in Fachbegriffen, sondern allgemein verständlich, bei besonders schützenswürdigen Daten[[1]](#endnote-1) detailliert). |[ ]
|  | … ob die Daten anonym, mit Codewort, pseudonymisiert oder personenbezogen erhoben werden. |[ ]
|  | … wie lange die Daten (mindestens) aufbewahrt werden. |[ ]
|  | … dass keine Löschung der Daten nach der Eingabe mehr möglich ist oder wie eine Löschung möglich ist. |[ ]
|  | … bei pseudonymisierten oder personenbezogenen Daten Informationen gemäß Datenschutzgrundverordnung (DSGVO). |[ ]
|  | … an wen sich die TN bei Fragen oder Anmerkungen wenden können, inkl. Angabe von E-Mailadresse und/oder Telefonnummer sowie der vollständigen Adresse. |[ ]

# Einverständniserklärung

|  |
| --- |
| Die **Einverständniserklärung** … |
|  | … bestätigt die Freiwilligkeit der Teilnahme. |[ ]
|  | … enthält den Titel der Studie sowie die Adresse der Versuchsleitung. |[ ]
|  | … enthält Datum und Unterschrift des:der TN. |[ ]
|  | … enthält alternativ bei Onlinestudien ein Auswahlfeld für die Zustimmung. |[ ]
|  | … wird bei Laborstudien von dem:der Versuchsleiter:in unterschrieben. |[ ]
|  | … kann bei Laborstudien von den TN in Kopie mitgenommen werden. |[ ]
|  | … enthält ggf. das Einverständnis für eine erneute Kontaktaufnahme. |[ ]
|  | … wird ggf. um eine Einverständniserklärung zu Bild- und Tonaufnahmen ergänzt. |[ ]

# Debriefing

|  |
| --- |
| Das **Debriefing** (nicht in Fachbegriffen, sondern allgemein verständlich) … |
|  | … klärt ggf. Täuschungen auf. |[ ]
|  | … enthält eine Begründung für die Täuschung. |[ ]
|  | … beschreibt Ziel und Zweck der Studie, soweit nicht in der TN-Information schon enthalten. |[ ]

# Einzureichende Unterlagen

|  |  |
| --- | --- |
|  | Erfassungsbogen |[ ]
|  | bei einem Kurzantrag ggf. ein Beiblatt zur Beschreibung der Studie |[ ]
|  | bei einem Vollantrag Antrag auf eine Stellungnahme (Standard, Ergänzung oder Studienserie) |[ ]
|  | Teilnehmerinformation zur Studie |[ ]
|  | Einverständniserklärung zur Studie |[ ]
|  | Stimuli (z.B. Texte, Bilder, Videos) oder eine Beschreibung der Stimuli |[ ]
|  | Messinstrumente (z.B. Items) oder eine Beschreibung der Instrumente |[ ]
|  | ggf. das Debriefing |[ ]

**Hinweis:** Werden pseudonymisierte oder personenbezogene Daten erhoben empfiehlt die Ethikkommission, die Datenverarbeitung mit den Datenschutzbeauftragten der Universität Würzburg abzuklären. Das Ergebnis dieser Klärung soll dann dem Ethikantrag beigelegt werden oder es wird zugesichert, dass die Abklärung noch erfolgt.

1. Besonders schützenswürdig sind Daten, aus denen die ethnische Herkunft, politische Meinungen, religiöse oder weltanschauliche Überzeugungen oder die Gewerkschaftszugehörigkeit hervorgehen, sowie genetische Daten, biometrische Daten, Gesundheitsdaten sowie Daten zum Sexualleben oder der sexuellen Orientierung. [↑](#endnote-ref-1)