MCI Ethics Assessment.
AN DIE MCI ETHIKKOMMISSION

Bitte füllen Sie die folgenden Seiten aus (ausschließlich digital; handschriftlich ist nicht gestattet) und reichen Sie diese bei Ihrem Department ein.

MCI Ethics Assessment
Teil 1.

Vorläufiger Titel der Arbeit: Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

Vorname des/der Studierenden: Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

Nachname des/der Studierenden: Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

Matrikelnummer: Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

Department/Studiengang: Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

E-Mail: Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.@mci4me.at

Name des/der Betreuer:in: Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

|  |  |
| --- | --- |
| Welche Methode verwenden Sie In Ihrer Studie?  | * **Empirische Analyse**
 |[ ]
|  | * **Reine Literaturarbeit**

*Falls die Studie ausschließlich auf einer Literaturarbeit basiert, sind im 2.Teil des Assessments die Fragen 3, 4 und 5 als gegenstandslos zu betrachten.* |[ ]
|  | * **Desktop Research / Sekundärdatenanalyse**

*Falls der Studie ausschließlich eine Sekundärdatenanalyse zugrunde liegt, sind im 2. Teil des Assessments die Fragen 4 und 5 als gegenstandslos zu betrachten.* |[ ]

|  |  |
| --- | --- |
| **Bitte kreuzen Sie die Fragen an, die Sie mit „ja“ beantworten können.** |  |
| Wurde der Studie die ethische Freigabe **durch eine andere Prüfungskommission zuvor verweigert?** |[ ]
| Wurde der Studie die ethische Freigabe **durch eine externe Prüfungskommission bereits erteilt?***Falls ja, muss diesem Antrag eine Kopie dieser Freigabe beigefügt werden.* |[ ]
| Können durch die Studie **Interessenkonflikte** entstehen (zwischen Auftraggeber:innen, Betroffenen der Forschung, der Öffentlichkeit, Ihren eigenen Interessen)? |[ ]
| Wird im Rahmen der Studie eine **Sekundärdatenanalyse** durchgeführt, im Zuge derer **sensible Daten** verarbeitet werden?  |[ ]
| Werden in der Studie die Teilnehmer:innen auf irgendeine Weise **absichtlich in die Irre geführt?***Falls ja,* *geben Sie Details dazu bei Frage 5 bekannt und erläutern Sie, warum diese Irreführung erfolgt und wie mit dieser umgegangen wird.* |[ ]
| Birgt die Studie die **Gefahr**, Teilnehmer:innen in der unmittelbaren Forschungssituation oder durch Veröffentlichung der Ergebnisse **physischen und/oder psychischen Stresssituationen** oder **Unannehmlichkeiten** auszusetzen? (Dies betrifft auch Expert:innen.)*Falls ja, geben Sie Details dazu auf den nächsten Seite bekannt und teilen Sie uns mit, was die Teilnehmer:innen bei Auftreten von Problemen gemäß Ihrer Anleitung tun sollten (z.B. wen Sie in solchen Fällen um Hilfe bitten können).* |[ ]
| Erfordert die Studie **Zugang zu persönlichen und/oder vertraulichen Daten,** wie beispielsweise gesundheitsbezogenen, genetischen, biologischen, sozialadministrativen Informationen, oder zu höchstpersönlichen Daten, wie z. B. sexuelle Orientierung? |[ ]
| Betrifft die Studie direkt oder indirekt eine der folgenden Gruppen? | * Kinder und Jugendliche (unter 18 Jahren)
 |[ ]
|  | * Personen mit kognitiven oder kommunikativen Beeinträchtigungen
 |[ ]
|  | * Gefährdete Personengruppen (z.B. Kinder und Erwachsene mit körperlichen oder kognitiven Beeinträchtigungen, ethnische Minderheiten, Personen in asymmetrischen oder Abhängigkeitsbeziehungen, schwangere Frauen, marginalisierte Personen, wie z. B. wohnungslose Personen, LGBTIQ\*Personen, Geflüchtete etc.)
 |[ ]
|  | * Patienten und Patientinnen
 |[ ]
|  | * Personen, die auf Grund Ihrer Position besonders exponiert und/oder identifizierbar sind
 |[ ]

MCI Ethics Assessment
Teil 2.

1. **Ziel der Studie einschließlich akademischer Begründung –** Motivation, Zweck, Ziele etc.:

|  |
| --- |
| Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |

1. **Vorläufige Forschungsfrage(n):**

|  |
| --- |
| Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |

1. **Kurzbeschreibung der geplanten Methoden zur Datenerhebung, -speicherung, -analyse und
-interpretation:**

(z.B. Welche Untersuchungsmethoden werden angewandt? Wie und wo werden die Daten erhoben? Welche Hilfsmittel kommen zum Einsatz? Wo werden die Daten gespeichert? Wann werden die Daten gelöscht? Welche Vorkehrungen der Anonymisierung-/Pseudonymisierung werden getroffen?
Im Falle einer Sekundärdatenanalyse: Wie erfolgt die Datenbereitstellung und –übermittlung? Wie erfolgt die Auswahl der Datenbasis? Wie werden die weiterverarbeiteten Daten gesichert und archiviert? Wie wird die Auswertung dokumentiert?)

|  |
| --- |
| Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |

1. **Auswahl der Teilnehmer:innen/Sampling:**(z.B.Alter, Geschlecht etc.; Berücksichtigung der Geschlechtervielfalt; Exklusions- bzw. Inklusionskriterien; Auswahl der Stichprobengröße; Begründung für die angestrebte Teilnehmer:innenzahl)

|  |
| --- |
| Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |

1. **Umgang mit Teilnehmer:innen:**

(z.B. Wie erfolgt die Kontaktaufnahme? Wie werden die Teilnehmer:innen über das Forschungsvorhaben informiert? Wie wird eine Einwilligungserklärung erlangt? Werden Teilnehmer:innen die Möglichkeit haben, nach Wunsch NICHT teilzunehmen oder ihre Teilnahme während des Forschungsprozesses zurückzuziehen? Wie wird mit möglichen Risiken für die Teilnehmer:innen bzw. den/die Forscher:in im Zusammenhang mit der Forschung umgegangen? Wie erfolgt eine Rückmeldung der Ergebnisse an die Teilnehmer:innen? Welche Vorkehrungen werden für den Umgang mit Risiken für die Teilnehmer:innen getroffen? Inwiefern werden Menschen mit kommunikativen Einschränkungen bei der Gestaltung dieser Maßnahmen berücksichtigt? Welche Maßnahmen werden getroffen, um Rückschlüsse auf Einzelpersonen zu vermeiden?)

|  |
| --- |
| Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |

1. **Weitere ethische Thematiken, die bisher nicht behandelt worden sind:**

(z.B. Wie werden die Ergebnisse veröffentlicht? Welche Interessenskonflikte können auftreten und wie wird damit umgegangen?)

|  |
| --- |
| Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |

MCI Ethics Assessment
Bestätigung.

**Ich bestätige hiermit, dass ich (wo zutreffend):**

* den Teilnehmer:innen ein Informationsblatt (oder im Falle einer Online-Studie eine Webseite) zur Verfügung stellen werde, um die grundlegenden Vorgehensweisen darzulegen (siehe „Beispiel Informationsblatt“),
* den Teilnehmer:innen mitteilen werde, dass die Teilnahme nicht verpflichtend ist,
* eine Einwilligungserklärung für die Teilnahme einholen werde (siehe „Beispiel Einwilligungserklärung“),
* im Falle einer Beobachtungsstudie die Erlaubnis der Teilnehmer:innen, sie zu beobachten,
einholen werde,
* den Teilnehmer:innen mitteilen werde, dass sie die Studie jederzeit und aus jeglichem Grund abbrechen können, ohne dadurch einen persönlichen Nachteil zu erfahren,
* bei Einsatz eines Fragebogens den Teilnehmer:innen die Möglichkeit bieten werde, Fragen, die sie nicht beantworten möchten, auszulassen,
* den Teilnehmer:innen versichern werde, dass ihre Daten vertraulich behandelt und im Falle der Veröffentlichung nicht personenbezogen sein werden,
* den Teilnehmer:innen mitteilen werde, dass sämtliche Aufzeichnungen wie Audio- oder Videoaufnahmen sowie Fotografien nicht auf Einzelpersonen zurückgeführt werden können, es sei denn, eine schriftliche Zustimmung wird im Voraus erteilt, und
* falls erwünscht und soweit organisatorisch möglich (z.B. Teilnehmer:innen-Anzahl, regionales Einzugsgebiet der Studie, Zeitbedarf, finanzieller Aufwand u. ä.) eine Nachbesprechung (d.h. eine Erklärung der Ergebnisse der Studie der Studie) nach Abschluss der Studie anbieten werde.

|  |  |
| --- | --- |
| Unterschrift: …….…………………………………………………………….Studierende:r  |  Datum: Klicken oder tippen Sie, um ein Datum einzugeben. |

|  |  |
| --- | --- |
| Unterschrift: …….…………………………………………………………….Betreuer:in | Datum: Klicken oder tippen Sie, um ein Datum einzugeben. |