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 l.

teil 1.		
Vorläufiger Titel der Arbeit:		
Vorname des/der Studierenden:		
Nachname des/der Studierenden:		
Matrikelnummer:		
Department/Studiengang:		
E-Mail: @mci4me.at		
Name des/der Betreuer:in:		
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	_
The state of the s	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 e	<u> </u>	
Wird im Rahmen der Studie eine Sekundärdatenanalyse durchgeführt, im Zuge derer sensible Daten verarbeitet werden?		
Werden in der Studie die Teilnehmer:innen auf irgen geführt? Falls ja, geben Sie Details dazu bei Frage 5 bekannt uf führung erfolgt und wie mit dieser umgegangen wird	ınd erläutern Sie, warum diese Irre-	
Birgt die Studie die Gefahr , Teilnehmer:innen in der oder durch Veröffentlichung der Ergebnisse physisch situationen oder Unannehmlichkeiten auszusetzen? Falls ja, geben Sie Details dazu auf den nächsten Seit was die Teilnehmer:innen bei Auftreten von Problem ten (z.B. wen Sie in solchen Fällen um Hilfe bitten kön	nen und/oder psychischen Stress- (Dies betrifft auch Expert:innen.) te bekannt und teilen Sie uns mit, nen gemäß Ihrer Anleitung tun soll- nnen).	
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)	
• Ioigenden druppen:	Personen mit kognitiven oder kommunikativen Beeinträchti- gungen	
•	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

-		
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2)	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2)	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2)	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2)	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2)	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
22	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	
2	2) Vorläufige Forschungsfrage(n):	

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



3)	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?)
4)	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)

\	
5)	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 zurückzuzie- hen? 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 berück- sichtigt? Welche Maßnahmen werden getroffen, um Rückschlüsse auf Einzelpersonen zu vermeiden?)
6)	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?)

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:	Datum:	
Studierende:r		
Unterschrift:	Datum:	
Betreuer:in	Butum.	

