Antrag an die Ethikkommission der Deutschen Gesellschaft für
Musikpsychologie zur Prüfung eines Forschungsprojekts

##### Allgemeine Angaben

1. Titel der Studie

Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

1. Kurze Zusammenfassung des Forschungsprojekts: Geplante Laufzeit, Ziel, Methoden, Ablauf. Begründen Sie die Anzahl der vorgesehenen Teilnehmer\*innen (möglichst nicht mehr als 300 Wörter)

Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

1. Weitere Rahmenbedingungen: Wie und nach welchen Kriterien werden die Teilnehmer/innen rekrutiert? Ist eine Vergütung vorgesehen?

Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben.

1. Name und Anschrift der verantwortlichen Person

Name, Vorname:

Institut/ Department, Fakultät:

Tel., E-Mail:

Weitere beteiligte Personen

Name, Vorname:

Institut/ Department, Fakultät:

Tel., E-Mail:

1. Wurde bereits ein Antrag zur Begutachtung dieses Forschungsprojekt bei dieser oder einer anderen Ethikkommission eingereicht?

|  |  |
| --- | --- |
| Ja |[ ]  Nein |[ ]
| Falls ja, bitte erläutern:Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |

1. Sollte Ihre Institution über eine Ethikkommission verfügen, erläutern Sie kurz die Gründe, aus denen Sie einen Antrag bei der Ethikkommission der DGM einreichen.

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

1. Begründen Sie kurz, weshalb ein Votum der Ethikkommission erforderlich ist.

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

1. Dem Antrag liegen folgende für die Versuchsteilnehmer\*innen bestimmte Unterlagen bei:

Einwilligungserklärung [ ]  Teilnehmendeninformationen [ ]

Bitte beachten Sie, dass es in jedem Fall erforderlich ist, Teilnehmer\*innen vorab so detailliert wie möglich über den Ablauf einer Studie zu informieren, ihnen mitzuteilen, dass sie jederzeit freiwillig die Studie abbrechen können, ihre informierte Einwilligung schriftlich einzuholen und Vertraulichkeit der Datenerhebung und -speicherung zu gewährleisten. Weitere Informationen finden Sie auf der folgenden Internetseite: <https://www.konsortswd.de/themen/best-practice-forschungsethik/einwilligungsunterlagen/>

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Checkliste | **Ja** | **Nein** |
| 1. **Freiwilligkeit:**

Ist die Freiwilligkeit der Teilnahme und der zu jeder Zeit mögliche Abbruch der Studie ohne negative Konsequenzen für die Versuchsteilnehmer\*innen gewährleistet?*Wenn nicht, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. | [ ]  | [ ]  |
| 1. **Geschäftsfähigkeit:**

Werden an der Studie Personen teilnehmen, die nicht selbst ihre Zustimmung zur Teilnahme geben können (z. B. Personen unter 18 Jahren; Personen, die im juristischen Sinne nicht einwilligungsfähig sind)?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. | [ ]  | [ ]  |
| 1. **Beeinträchtigte Personengruppen:**

Werden an der Studie Personen teilnehmen, die einer besonders verletzlichen Gruppe angehören (z. B. klinische Stichproben, Personen mit Lernschwäche, Personen im Klinik- oder Strafvollzugsetting)?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. | [ ]  |[ ]
| 1. **Täuschung über Teilnahme:**

Ist es erforderlich, dass Personen an der Studie teilnehmen, ohne zu diesem Zeitpunkt über ihre Teilnahme informiert zu sein (z.B. bei nicht-offener Beobachtung), oder die nicht vollständig über Zweck und Inhalt der Studie informiert wurden?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes und stellen Sie dar, wie das Debriefing der Teilnehmer\*innen erfolgen wird. Bitte reichen Sie auch das Informationsblatt mit einer Debriefing-Erklärung an die Teilnehmer\*innen mit diesem Antrag ein:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |[ ] [ ]
| 1. **Täuschung über Zweck:**

Werden Personen aktiv über den Inhalt und den Zweck der Studie getäuscht?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes und stellen Sie dar, wie das Debriefing der Teilnehmer\*innen erfolgen wird. Bitte reichen Sie auch das Informationsblatt mit einer Debriefing-Erklärung an die Teilnehmer\*innen mit diesem Antrag ein:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |[ ] [ ]
| 1. **Intimität / Stigmatisierung:**

Werden Fragen zu Themen gestellt, die für die Befragten von intimer Natur sind oder deren Beantwortung als stigmatisierend wahrgenommen werden kann (z.B. zu illegalem oder deviantem Verhalten)?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes und schildern Sie, wie trotzdem entsprechende Ethikrichtlinien eingehalten werden:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |[ ] [ ]
| 1. **Belastung:**

Ist zu erwarten, dass die Teilnehmer\*innen durch die Studie psychischen Stress, Furcht, Erschöpfung, Schmerzen oder andere negative Effekte erleiden, die über das im Alltag zu erwartende Maß hinausgehen?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes und geben Sie an, beim Eintreten welcher Reaktionen Sie ein individuelles Experiment oder gegebenenfalls auch die gesamte Studie abbrechen würden:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |[ ] [ ]
| 1. **Risiken:**

Werden die Teilnehmer\*innen irgendwelchen invasiven oder potenziell schädlichen Prozeduren unterzogen?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes und geben Sie an, wie potentielle Schäden verhindert werden und damit umgegangen wird, sollten sie doch eintreten:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |[ ] [ ]
| 1. **Substanzvergabe:**

Werden den Teilnehmer\*innen an der Studie Medikamente, Placebos oder andere Substanzen verabreicht?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes und schildern Sie, wie trotzdem entsprechende Ethikrichtlinien eingehalten werden:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. | [ ]  |[ ]
| 1. **Umgang mit auffälligen Befunden:**

Ist zu erwarten, dass im Rahmen der Studie auffällige Befunde, z. B. bei EEG-, MRT- oder testdiagnostischen Untersuchungen ermittelt werden?*Wenn das der Fall ist, dann erläutern Sie bitte, wie mit diesen Befunden umgegangen werden soll:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |[ ] [ ]
| 1. **Datenschutz:**

Das Vorgehen bzgl. des Datenschutzes, u. a. bezüglich der Information der Teilnehmenden zu diesem Punkt, entspricht den Vorgaben der Institution der Antragstellenden.*Wenn nicht, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |[ ] [ ]
| 1. **Recht auf Datenlöschung:**

Teilnehmende werden über Ihre Rechte und die (bei anonymisiert erhobenen Daten auch Grenzen der) Möglichkeiten zur Löschung Ihrer Daten aufgeklärt.*Wenn nicht, dann erläutern Sie bitte die Notwendigkeit dieses Punktes:*Klicken oder tippen Sie hier, um Text einzugeben. |[ ] [ ]

**Ich bestätige, dass alle Angaben in diesem Fragebogen nach bestem Wissen zutreffend sind. Sollten sich im Verlauf der Erhebung Änderungen ergeben, welche die getätigten Angaben innerhalb der Checkliste wesentlich betreffen, ist die Ethikkommission erneut zu konsultieren.**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Ort, Datum Unterschrift der durchführenden Person**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

 **Ort, Datum (Ggf.) Unterschrift der betreuenden Person**

*Weitere Anmerkungen:*