**Begutachtung von Forschungsvorhaben durch das Prüfungsgremium (Institutional Review Board, IRB) des** **Instituts für Psychologie der Entwicklung und Bildung**

**Basisfragebogen**

Für jedes Forschungsvorhaben, für das eine Begutachtung durch das Prüfungsgremium gewünscht wird, ist dieser Fragebogen von der für das Forschungsvorhaben verantwortlichen Per­son vollständig auszufüllen und zu unterzeichnen. Diese Person muss zur Zeit der Antragstellung zum **wissenschaft-lichen Personal** des Instituts für Psychologie der Entwicklung und Bildung gehören. **Formulare zur schriftlichen Aufklärung, Einverständniserklärung und ggf. Debriefing sind jedem Antrag beizulegen.**

**1. Allgemeine Angaben**

Titel der Studie/ des Projektes (max. 80 Zeichen):

|  |
| --- |
| DE:       EN:       |

Anzahl der Studien (z.B. wenn das geplante Projekt mehrere Studien beinhaltet):

|  |
| --- |
|       |

Antragstellerin/ Antragsteller:

|  |
| --- |
| Name, Vorname:      E-Mail-Adresse:      Arbeitsbereich: [ ]  Bildungspsychologie und gesellschaftliche Veränderungen [ ]  Psychologische Bildungs- und Transferforschung [ ]  Entwicklungspsychologie [ ]  Psychologie des Alterns[ ]  TT: Differentielle Psychologie, Persönlichkeitspsychologie und Psychologische Diagnostik[ ]  Brücken-TT (50%): Entwicklungs- und Bildungspsychologie des Schulalters |

|  |  |
| --- | --- |
| [ ]  | Ich bestätige, dass die Datenerhebung für die hier beantragte(n) Studie(n) noch nicht angefangen hat.(Post-hoc Anträge werden nicht akzeptiert)  |

**2. Kurzinformationen zu/r geplanten Studie(n)**

(a) Wurde(n) die Studie(n) präregistriert (z.B. bei *aspredicted.org* oder *osf.io*)? Eine Präregistirerung wird empfohlen.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| [ ]  | **nein** | (wenn nein, weiter mit *b* und *c*) |
| [ ]  | **ja** | (wenn ja, weiter mit Abschnitt 3 und die Präregistrierung-PDF dem Antrag beifügen) |

(b) Kurzbeschreibung des Untersuchungsdesigns, der unabhängigen Variable(n) und ggf. der experimentellen Manipulation (max. 1000 Zeichen).

|  |
| --- |
|       |

(c) Kurzbeschreibung der abhängigen Variable(n) und der Messmethode (max. 1000 Zeichen).

|  |
| --- |
|       |

**3. Bezug zu anderen Studien**

(a) Handelt es sich um eine Studie im Rahmen eines Projektes, für das bereits ein Votum des IRB vorliegt bzw. ist die aktuell geplante Studie analog konzipiert zu einer Studie, für die bereits ein positives Votum des IRB vorliegt?

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| [ ]  | **nein** | (wenn nein, weiter mit Checkliste) |
| [ ]  | **ja** | Wenn ja, geben Sie bitte die Projektnummer an:       |
|  |  | Betreuer\*in des Projektes, für das bereits ein Votum des IRB vorliegt (falls abweichend von der Antragstellerin/ dem Antragsteller):      |

(b) Wurden Änderungen am Design vorgenommen, die im Hinblick auf die Antworten in der Checkliste Relevanz haben?

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| [ ]  | **nein** | (wenn nein, dann unterschreiben) |
| [ ]  | **ja** | (wenn ja, weiter mit Checkliste) |

Bitte beachten Sie, dass es in jedem Fall erforderlich ist, Teilnehmer\*innen vorab so detailliert wie möglich über den Ablauf einer Studie zu informieren, ihre informierte Einwilligung schriftlich einzuholen und Vertraulichkeit der Datenerhebung und –speicherung zu gewährleisten. Bei experimentellen Laborstudien ist ein Debriefing nach den Studien in den meisten Fällen erforderlich. Ein Debriefing ist nicht erforderlich, wenn die Inhalte der Studie selbsterklärend sind (z.B. bei einfachen Befragungen oder Umfragen). **Die Formulare zur Aufklärung, Einverständniserklärung und ggf. Debriefing sind dem Antrag beizulegen.** Sollten sich im Verlauf der Erhebung wesentliche Änderungen der Studie ergeben, ist das IRB erneut zu konsultieren.

Ich bestätige, dass alle Angaben in diesem Fragebogen nach bestem Wissen zutreffend sind.\*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ort, Datum |  | Unterschrift der Antragsteller\*in |
|      Ort, Datum |  | (Ggf. Unterschrift der Betreuer\*in des Projektes, für das bereits ein Votum der IRB vorliegt) |

\*Datum und Unterschrift hier nur ausfüllen, wenn Frage 3a mit „ja“ und Frage 3b mit „nein“ beantwortet wurden (Die Checkliste muss nicht mehr ausgefüllt und unterschrieben werden).

**Checkliste zur Studie/ zum Projekt:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | **ja** | **nein** |
| 1. | Werden an der Studie Personen teilnehmen, die nicht selbst ihre Zustimmung zur Teilnahme geben können (z.B. Personen unter 18 Jahren, Personen, die nicht im juristischen Sinne einwilligungsfähig sind)? | [ ]  | [ ]  |
| 2. | Werden an der Studie Personen teilnehmen, die einer besonders verletzlichen Gruppe angehören (z.B. klinische Stichproben, Personen mit Lernschwäche, Personen im Klinik- oder Strafvollzugssetting)? | [ ]  | [ ]  |
| 3. | Ist es erforderlich, dass Personen an der Studie teilnehmen, ohne zu diesem Zeitpunkt über ihre Teilnahme informiert zu sein bzw. ohne ihre Einwilligung gegeben zu haben (z.B. bei nicht-offener Beobachtung)? | [ ]  | [ ]  |
| 4. | Ist es erforderlich, dass Personen, die an der Studie teilnehmen, nicht vollständig über Zweck und Inhalt der Studie informiert werden? (Anm.: die vollständige Information meint nicht die Offenlegung der Hypothesen, sondern bezieht sich auf den Zweck und den Ablauf der Studie. Eine nicht vollständige oder falsche Information ist beispielsweise dann gegeben, wenn eine Cover-Story nötig ist, um die Fragstellungen adressieren zu können) | [ ]  | [ ]  |
| 5. | Ist es erforderlich, dass Personen aktiv über den Inhalt und den Zweck der Studie getäuscht werden? | [ ]  | [ ]  |
| 6. | Ist es erforderlich, Fragen zu Themen zu stellen, die für die Befragten von intimer Natur sind oder deren Beantwortung als stigmatisierend wahrgenommen werden kann (z.B. zu illegalem oder deviantem Verhalten)? | [ ]  | [ ]  |
| 7. | Ist zu erwarten, dass die TeilnehmerInnen durch die Studie psychischen Stress, Furcht, Erschöpfung, Schmerzen oder andere negative Effekte erleiden, die über das im Alltag zu erwartende Maß hinausgehen? | [ ]  | [ ]  |
| 8. | Werden den Teilnehmer\*innen in der Studie Medikamente, Placebos oder andere Substanzen verabreicht? | [ ]  | [ ]  |
| 9. | Werden die Teilnehmer\*innen der Studie irgendwelchen invasiven oder potenziell schädlichen Prozeduren unterzogen? | [ ]  | [ ]  |
| 10. | Werden personenbezogene Daten, die nicht in anonymisierter Form verarbeitet werden können, erhoben (z.B. Video-/Audioaufnahmen von TeilnehmerInnen)?Falls ja, welche Daten:     Werden die Probanden hierüber informiert? [ ]  ja [ ]  neinKönnen die Probanden jederzeit die Löschung/Vernichtung [ ]  ja [ ]  neindieser Daten verlangen und werden darüber informiert?  | [ ]  | [ ]  |
| 11. | Wird den Teilnehmer\*innen eine finanzielle Vergütung gezahlt, die deutlich einen Durchschnittsbetrag von 15 Euro pro Stunde überschreitet? Falls ja, wie hoch ist der Betrag?      Aus welchem Grund ist es erforderlich, diesen Betrag pro Stunde für die Teilnahme zu bezahlen?      | [ ]  | [ ]  |

**Anmerkung:** Genauere Informationen zu einzelnen Themen können der folgenden Internetseite entnommen werden: http://www.dgps.de/dgps/kommissionen/ethik/

Dieses IRB ersetzt nicht die Ethikkommission der Universität Wien. Wenn Sie eine oder mehrere Fragen 1-9 der Checkliste mit "ja" beantwortet haben, wird das IRB Ihren Antrag formal ablehnen und es Ihnen empfehlen, sich an die Ethikkommission der Universität Wien zu wenden.

Wenn Sie eine der Fragen 10-11 oder beide mit "ja" beantwortet haben, beantworten Sie bitte direkt die entsprechenden Zusatzfragen.

Falls Sie bei Frage 10 eine oder beide Zusatzfrage(n) mit "nein" beantwortet haben, wird das IRB Ihren Antrag formal ablehnen und es Ihnen empfehlen, sich an die Ethikkommission der Universität Wien zu wenden.

Bitte beachten Sie, dass es in jedem Fall erforderlich ist, die Teilnehmer\*innen vorab so detailliert wie möglich über den Ablauf einer Studie zu informieren, ihre informierte Einwilligung schriftlich einzuholen und Vertraulichkeit der Datenerhebung und –speicherung zu gewährleisten. Bei experimentellen Laborstudien ist ein Debriefing nach den Studien in den meisten Fällen erforderlich. Ein Debriefing ist nicht erforderlich, wenn die Inhalte der Studie selbsterklärend sind (z.B. bei einfachen Befragungen oder Umfragen). **Die Formulare zur Aufklärung, Einverständniserklärung und ggf. Debriefing sind dem Antrag beizulegen.** Sollten sich im Verlauf der Erhebung wesentliche Änderungen der Studie ergeben, ist das IRB erneut zu konsultieren.

Ich bestätige, dass alle Angaben in diesem Fragebogen nach bestem Wissen zutreffend sind.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Ort, Datum |  | Unterschrift der Antragsteller\*in |
|      Ort, Datum |  | (Ggf. Unterschrift der Betreuer\*in des Projektes, für das bereits ein Votum der IRB vorliegt) |