**Ethik-Kommission der Deutschen Gesellschaft für Rettungswissenschaften e. V.**

**Basisfragebogen für die Antragstellung**

Mit der Einreichung dieses Antrags bestätigt der / die Antragsteller\*in, dass sie / er die für ihr Forschungsvorhaben einschlägigen gesetzlichen Bestimmungen und berufsethischen Richtlinien (z.B. Ethische Richtlinien der Deutschen Gesellschaft für Pflegewissenschaften und Deutschen Gesellschaft für Psychologie oder andere fachlich einschlägige Ethikrichtlinien) in den aktuell gültigen Fassungen kennt und bei der Planung seiner / ihrer Studie(n) sowie der Antragstellung berücksichtigt haben.

Er / Sie bestätigt ferner, dass die Erhebung personenbezogener Daten, die einen Rückschluss auf bestimmte Personen zulassen, und Video- oder Audioaufzeichnungen alle Bestimmungen des Datenschutzes beachtet und mit dem/der zuständigen Datenschutzbeauftragten abgestimmt sind.

Der / Die Antragsteller\*in bestätigt ferner, dass alle Angaben in diesem Basisfragebogen und in der beigefügten Kurzbeschreibung der geplanten Studie (mind. eine Seite; muss Angaben zum Studienziel, zur Methodik inklusiver der Hauptstudienfragen und zur geplanten Studienpopulation enthalten) sowie im ggf. ebenfalls beigefügten, ausführlichen Fragebogen nach bestem Wissen zutreffend sind. Falsche Angaben führen zur Ungültigkeit des Votums der Ethikkommission.

**Kurztitel der Studie(n) (max. 10 Wörter):**

**Bitte ankreuzen:**

Neuer Antrag Wiedervorlage nach Überarbeitung des Antrags Nr. BEth-DGRe

Es handelt sich um eine Studie / Studien im Rahmen einer / eines

Freie Forschungsvorhaben Bachelorarbeit Masterarbeit Promotion Drittmittelantrags.

Sonstiges, nämlich:

Die Begutachtung erfolgt nach den **Ethischen Richtlinien der Deutschen Gesellschaft für Pflegewissenschaften (DGP) und Deutschen Gesellschaft für Psychologie (DGPs).**

Leitung des Forschungsvorhabens (im Falle von studentischen Abschlussarbeiten obliegt die Leitung dem/der Betreuer\*in der Arbeit)

Name, Vorname:

Einrichtung / wissenschaftliche Institution:

Adresse:

E-Mail-Adresse:

Ggf. DGRe-Mitgliedsnummer:

Ggf. weitere durchführende Forscher\*innen

Name, Vorname, Email, wissenschaftliche Einrichtung: \_

\_ \_

Name, Vorname, Email, wissenschaftliche Einrichtung: \_

\_ \_

Name, Vorname, Email, wissenschaftliche Einrichtung: \_

\_ \_

Name, Vorname, Email, wissenschaftliche Einrichtung: \_

\_ \_

Falls ein DGRe-Mitglied beteiligt ist, bitte hier Name und Mitgliedsnummer angeben: \_

\_ \_

Finanzierung (bei Drittmitteln ist der Geldgeber genau zu benennen):

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Bitte beantworten Sie alle elf Fragen durch Ankreuzen:** | ja | nein |
| 1. Werden an der Studie Personen teilnehmen, die einer besonders verletzlichen Gruppe angehören oder die nicht selbst ihre Zustimmung zur Teilnahme geben können (z.B. Kinder, Menschen mit Lernschwäche, Menschen in psychotherapeutischer Behandlung)? |  |  |
| 2. Ist es erforderlich, dass Personen an der Studie teilnehmen, ohne zu diesem Zeitpunkt hierüber informiert zu sein oder ihre Einwilligung gegeben zu haben (z.B. bei verdeckter Beobachtung)? |  |  |
| 3. Wird in der Studie verdeckte Beobachtung oder eine andere Methode eingesetzt, bei der informierte Einwilligung, lückenlose Aufklärung der Teilnehmer\*innen und/oder die Möglichkeit einer anschließenden Datenlöschung nicht gewährleistet ist/sind? |  |  |
| 4. Wird die Studie Fragen zu Themen beinhalten, die für die Befragten von intimer Natur sind oder deren Beantwortung als stigmatisierend wahrgenommen werden kann (z.B. zu illegalem oder deviantem Verhalten oder zu sexuellen Präferenzen)? |  |  |
| 5. Beinhaltet die Studie eine aktive Täuschung der Teilnehmer\*innen oder wird den Teilnehmer\*innen gezielt Information vorenthalten?  (Das Vorenthalten der Hypothese fällt nicht in diese Kategorie.) |  |  |
| 6. Besteht das Risiko, dass die Studie bei den Teilnehmer\*innen psychischen Stress, Furcht, Erschöpfung oder andere negative Effekte hervorruft, die über das im Alltag zu erwartende Maß hinausgehen? |  |  |
| 7. Besteht das Risiko, dass die Studie bei den Teilnehmer\*innen Schmerzen oder mehr als nur mildes Unbehagen hervorruft? |  |  |
| 8. Werden den Teilnehmer\*innen in der Studie Medikamente, Placebos oder andere Substanzen (z.B. Nahrungsmittel, Getränke, Vitaminpräparate) verabreicht oder werden die Teilnehmerinnen bzw. Teilnehmer irgendwelchen invasiven oder potenziell schädlichen Prozeduren unterzogen? |  |  |
| 9. Werden Video- bzw. Audioaufnahmen von Teilnehmer\*innen gemacht, ***ohne dass die Teilnehmer\*innen vorab ihre Einwilligung hierzu gegeben haben***? |  |  |
| 10. Werden den Teilnehmer\*innen Körpersubstanzen entnommen (Blut, Speichel, etc.)? |  |  |
| 11. Wird den Teilnehmer\*innen eine finanzielle Vergütung gezahlt, die den Betrag von 10 Euro *pro Stunde* überschreitet? |  |  |

Wenn alle 11 Fragen mit **"nein"** beantwortet wurden, genügt die **Einreichung dieses Dokuments** zusammen mit der **Kurzbeschreibung der geplanten Studie** geplanten Studie (mind. eine Seite; muss Angaben zum Studienziel, zur Methodik inklusiver der Hauptstudienfragen und zur geplanten Studienpopulation enthalten), vorzugsweise als PDF-Datei im Anhang einer E-Mail an kontakt-ek@dgre.org.

Wenn oben **mindestens eine Frage** mit **"ja"** beantwortet wurde, beantworten Sie bitte zusätzlich den ausführlichen Fragebogen und reichen Sie auch diesen ggf. zusammen mit weiteren Unterlagen (z.B. Auszüge aus den Untersuchungsmaterialien) ein (vorzugsweise alles gebündelt in ***einer*** PDF-Datei).