



**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:

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?	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Empirische Analyse</b></li> </ul>	<input type="checkbox"/>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Reine Literaturarbeit</b> <i>Falls die Studie ausschließlich auf einer Literaturarbeit basiert, sind im 2. Teil des Assessments die Fragen 3, 4 und 5 als gegenstandslos zu betrachten.</i></li> </ul>	<input type="checkbox"/>
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Desktop Research / Sekundärdatenanalyse</b> <i>Falls der Studie ausschließlich eine Sekundärdatenanalyse zugrunde liegt, sind im 2. Teil des Assessments die Fragen 4 und 5 als gegenstandslos zu betrachten.</i></li> </ul>	<input type="checkbox"/>

<b>Bitte kreuzen Sie die Fragen an, die Sie mit „ja“ beantworten können.</b>		
Wurde der Studie die ethische Freigabe <b>durch eine andere Prüfungskommission zuvor verweigert?</b>		<input type="checkbox"/>
Wurde der Studie die ethische Freigabe <b>durch eine externe Prüfungskommission bereits erteilt?</b> <i>Falls ja, muss diesem Antrag eine Kopie dieser Freigabe beigelegt werden.</i>		<input type="checkbox"/>
Können durch die Studie <b>Interessenkonflikte</b> entstehen (zwischen Auftraggeber:innen, Betroffenen der Forschung, der Öffentlichkeit, Ihren eigenen Interessen)?		<input type="checkbox"/>
Wird im Rahmen der Studie eine <b>Sekundärdatenanalyse</b> durchgeführt, im Zuge derer <b>sensible Daten</b> verarbeitet werden?		<input type="checkbox"/>
Werden in der Studie die Teilnehmer:innen auf irgendeine Weise <b>absichtlich in die Irre geführt?</b> <i>Falls ja, geben Sie Details dazu bei Frage 5 bekannt und erläutern Sie, warum diese Irreführung erfolgt und wie mit dieser umgegangen wird.</i>		<input type="checkbox"/>
Birgt die Studie die <b>Gefahr</b> , Teilnehmer:innen in der unmittelbaren Forschungssituation oder durch Veröffentlichung der Ergebnisse <b>physischen und/oder psychischen Stresssituationen</b> oder <b>Unannehmlichkeiten</b> auszusetzen? (Dies betrifft auch Expert:innen.) <i>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).</i>		<input type="checkbox"/>
Erfordert die Studie <b>Zugang zu persönlichen und/oder vertraulichen Daten</b> , wie beispielsweise gesundheitsbezogenen, genetischen, biologischen, sozialadministrativen Informationen, oder zu höchstpersönlichen Daten, wie z. B. sexuelle Orientierung?		<input type="checkbox"/>
Betrifft die Studie direkt oder indirekt eine der folgenden Gruppen?	• Kinder und Jugendliche (unter 18 Jahren)	<input type="checkbox"/>
	• Personen mit kognitiven oder kommunikativen Beeinträchtigungen	<input type="checkbox"/>
	• 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.)	<input type="checkbox"/>
	• Patienten und Patientinnen	<input type="checkbox"/>
	• Personen, die auf Grund Ihrer Position besonders exponiert und/oder identifizierbar sind	<input type="checkbox"/>

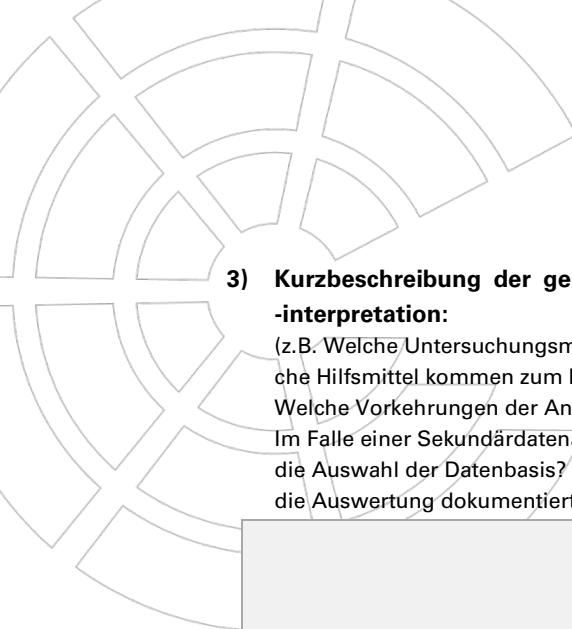


# **mci ethics assessment**

## **teil 2.**

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

**2) Vorläufige Forschungsfrage(n):**



**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 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?)

**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:

.....

Studierende:r

Datum:

Unterschrift:

.....

Betreuer:in

Datum: