**OBRAZAC ZA PRIJAVU NACRTA ISTRAŽIVANJA STRUČNOJ SKUPINI ZA PROVJERU ETIČKE PRIHVATLJIVOSTI ISTRAŽIVANJA**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **PODACI O PODNOSITELJU PRIJAVE NACRTA ISTRAŽIVANJA** | | | | | |
| Ime i prezime | | | |  | |
| Kontakt podaci (e-mail, telefon) | | | |  | |
| Status podnositelja prijave | | | | a) student stručnog studija  b) student preddiplomskog studija  c) student diplomskog studija  d) student poslijediplomskog studija  e) zaposlenik Pravnog fakulteta  f) istraživač – vanjski suradnik Pravnog fakulteta | |
| Ime i prezime mentora / voditelja istraživanja | | | |  | |
| Ostale ustanove /organizacije / osobe koje sudjeluju u istraživanju | | | |  | |
| Jeli prijedlog istraživanja upućen na odobrenje drugom etičkom povjerenstvu? | | | | 1. NE 2. DA. Kojem? \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   *(Priložite suglasnost navedenog Etičkog povjerenstva)* | |
| **OSNOVNI PODACI O PREDLOŽENOM ISTRAŽIVANJU** | | | | | |
| Naziv istraživanja /projekta | | |  | | |
| Vrsta istraživanja | | | kvantitativno / kvalitativno / kombinirano | | |
| Podaci istraživanja će se koristiti u svrhu:  (moguće je označiti više odgovora) | | | 1. seminarskog rada 2. završnog rada 3. diplomskog rada 4. znanstvenog rada u časopisu 5. stručnog rada u časopisu 6. izlaganja na konferenciji, skupu 7. istraživačkog projekta 8. ostalo, što? \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |
| **OPIS ISTRAŽIVANJA** | | | | | |
| Cilj istraživanja | |  | | | |
| Svrha, praktična vrijednost i relevantnost istraživanja | | *Opišite motive, znanstvenu i praktičnu vrijednost istraživanja te njegov doprinos za socijalni rad i razumijevanje odabrane teme (primjerice, proširiti znanje…)* | | | |
| Istraživački problemi i hipoteze (istraživačka pitanja) | |  | | | |
| **METODA** | | | | | |
| Sudionici istraživanja | | *Detaljno opišite tko su sudionici istraživanja (npr. broj sudionika, spol, dob, obrazovanje itd.). Koja su njihova eventualno specifična obilježja a koja bi mogla biti važna za vaše istraživanje? Opišite metodu uzorkovanja.* | | | |
| Način provođenja istraživanja | | *Navedite kojim načinom će se provoditi istraživanje (papir-olovka, ispunjavanje na računalima, ispunjavanje online, fokus grupa, polustrukturirani intervju…). Navedite tko će prikupljati podatke ukoliko se provodi u direktnom kontaktu sa sudionicima? Na koji način ćete pripremiti anketare i/ili druge suradnike istraživača za provođenje istraživanja? Mjesto gdje će se prikupljati podaci? Na koji način će se prikupljati podaci(individualna ili grupna razina). Opišite hoće li se prikupljanje odvijati u vrijeme nekih drugih aktivnosti (npr. za vrijeme radnog vremena, nastave, organiziranih aktivnosti korisnika...).* | | | |
| Procedura kontaktiranja sudionika | | *Opisati način na koji ćete doći do sudioniku (npr. osobnim kontaktom, putem društvenih mreža itd.)* | | | |
| Popis i opis mjernih instrumenata | | *Navedite nazive na hrvatskom i izvornom jeziku (ako ima), autore instrumenta i autore prilagodbe na hrvatski (ako ima), godinu te koji se konstrukt (i) mjeri/se mjere pojedinim instrumentom. Navedite od koliko čestica se instrument sastoji (te primjer čestice – primjere ako ima više subskala), koji je zadatak sudionika u tom instrumentu, kako se formira rezultat i što znači veći rezultat (npr. veći rezultat na subskali introverzija-ekstraverzija znači da je sudionik ektrovertiraniji). Ukoliko instrument ima ukupni rezultat i rezultate po subskalama, pojasniti koji će se od tih rezultata koristiti u istraživanju. Mjerni instrumenti (na hrvatskom jeziku) koji će koristiti u kvantitativnom istraživanju se moraju priložiti na kraju ovog dokumenta.*  *Opišite kako ste formulirali pitanja za kvalitativno istraživanje. Popis pitanja koja će se koristiti u kvalitativnom istraživanju se moraju priložiti na kraju ovog dokumenta.* | | | |
| Suglasnost sudionika za provođenje istraživanja | | *Opišite kako ćete ishoditi pristanak/suglasnost za sudjelovanje u istraživanju od sudionika istraživanja, a za djecu i osobe kojima je određen skrbnik i od skrbnika.* | | | |
| Nagrade sudionicima (kompenzacija za sudjelovanje) | | *Ukoliko ih nema to i eksplicitno navesti.* | | | |
| Razdoblje provođenja istraživanja | | *Primjerice, listopad 2022. godine* | | | |
| Trajanje ispitivanja | | *Navesti vrijeme potrebno za ispunjavanje odabranih mjernih instrumenata, odnosno izvršavanje zadataka. Primjerice, 20 minuta.* | | | |
| Način poštivanja načela informiranog pristanka sudionika | | *Opišite na koji način će sudionici biti obaviješteni o cilju i svrsi istraživanja, anonimnosti i povjerljivosti, dobrovoljnosti sudjelovanja odnosno mogućnosti odustajanja od sudjelovanja u istraživanju u bilo kojem trenutku istraživanja*  *Hoće li sudionicima u određenoj fazi istraživanja biti prikrivena prava svrha istraživanja ili će biti korišten postupak obmane sudionika tijekom istraživanja? Pojasniti razloge i kako će se otkloniti učinci obmane.* | | | |
| Način zaštite specifičnih skupina sudionika (djeca, osobe s intelektualnim teškoćama) | |  | | | |
| Potencijalni rizici za sudionike i način rješavanja rizika | | *Pojasnite hoće li sudionici, istraživač ili druge osobe koje sudjeluju u određenim fazama istraživanja biti izloženi riziku većem od uobičajenog/svakodnevnog od moguće štete, neugode zbog sudjelovanja u istraživanju? (Ako da, opišite kako će se osigurati sigurnost i dobrobit sudionika? Kome se mogu obratiti sudionici u slučaju potrebe za stručnom podrškom nakon istraživanja i na koji način će biti informirani o tome (priložite kontakt institucije ili stručnjaka)?* | | | |
| Način uvažavanja prava i dostojanstva sudionika i istraživača | |  | | | |
| Način poštivanja anonimnosti i povjerljivosti podataka | | *Kako će se osigurati anonimnost i povjerljivosti pri prikupljanju, pohrani i obradi podataka? Hoće li se raditi analize na pojedinačnim slučajevima ili će se integrirati podaci od više slučajeva? U kojem obliku i na koji način će biti pohranjeni podaci (tiskani, elektronički, audio, audio-vizualni zapis…)?* | | | |
| Način informiranja sudionika o dobivenim rezultatima | | *Hoće li se i na koji način omogućiti sudionicima davanje uvida u transkribirani tekst ili analizirane rezultate?*  *Hoće li se i na koji način će se omogućiti sudionicima uvid u rezultate ili zaključke donesene temeljem istraživanja?* | | | |
| Označite sve elemente koji se odnose na predloženo istraživanje | | * Djeca do 14 godina\* * Maloljetni sudionici (od 14 do 18. godina)\* * Osobe s posebnim potrebama (osobe s invaliditetom, djeca s teškoćama u razvoju...\*) * Bolesnici / pacijenti\*\* * Zatvorenici, pritvorenici ili sudionici pod istragom u sudskom postupku | | | |
| Označite sve kategorije koje opisuju predloženo istraživanje | * Primjena upitnika * Intervjui * Opažanje * Analiza postojeće baze podataka, arhivske građe, zapisa, dokumentacije ili uzoraka * Video- ili audio-snimanje sudionika * Bihevioralni zadaci * Testovi sposobnosti * On-line prikupljanje podataka * Sudjelovanje uključuje uzimanje bioloških uzoraka | | | | * Završene edukacije za korištenje navedenih instrumenata * Materijali uključuju pitanja o suicidu ili sa suicidom povezana pitanja * Prikupljanje podataka unutar odnosa terapeut-klijent * Osjetljiva tema istraživanja (npr. kršenje zakona, seksualno zlostavljanje, pitanje seksualne orijentacije) * Postupak uključuje tjelesnu aktivnost * Sudjelovanje uključuje konzumaciju alkohola, duhanskih proizvoda, lijekova, psihoaktivnih tvari ili placeba, * Izlaganje sudionika potencijalnoj fizičkoj ili psihičkoj povredi/šteti * Uključivanje studenata kao sudionika * Dobivena dopuštenja za korištenje instrumenata |

Upoznat/a sam sa svim zakonskim i etičkim normama provođenja znanstvenih istraživanja u znanstvenim polju socijalnih djelatnosti. Obvezujem se napraviti ispravke koje predlaže Stručna skupina za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja Pravnog fakulteta.

Upoznat/a sam da prije pozitivnog mišljenja Stručne skupine za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja Pravnog fakulteta, i po potrebi nadležnih tijela državne uprave, nije dozvoljeno započeti s provedbom istraživanja.

Mjesto i datum:

Potpis istraživača

Potpis mentora

\* istraživanje obavezno uskladiti s Etičkim kodeksom istraživanja s djecom.

\*\* istraživanje obavezno uskladiti i sa smjernicama Osnove dobre kliničke prakse, Helsinškom deklaracijom, Zakonom o zdravstvenoj zaštiti Republike Hrvatske (NN121/03) i Zakonom o pravima pacijenata Republike Hrvatske (NN169/04).

Ovom Obrascu za prijavu nacrtu istraživanja Stručnoj skupini za provjeru etičke prihvatljivosti istraživanja je potrebno priložiti:

* mjerne instrumente koji se namjeravaju koristiti, skriptu/protokol za kvalitativni prikupljanje podataka
* obrazac informiranog pristanka sudionika u istraživanju (kojim se sudionicima pružaju informacije o cilju i svrsi istraživanja, načinu zaštite anonimnosti i povjerljivosti, dobrovoljnosti sudjelovanja, mogućnosti odustajanja od sudjelovanja u istraživanju u bilo kojem trenutku istraživanja, uputu kome se mogu dodatno obratiti s pitanjima a provedbi i/ili rezultatima istraživanja te zahvaljuje za sudjelovanje u istraživanju)
* pismo/pa nadležnim tijelima državne uprave/ustanovama/organizacijama u kojima se planira provoditi istraživanje.

Zamolbu i/ili obrazac poslati isključivo na email: *etički.aspekti.istraživanja@gmail.com*

**PRILOZI:**