

אוניברסיטת תל אביב

טופס בקשה לאישור מחקרים בבני אדם*

חוקר/ת יקר/ה, אין לשנות את נוסח השאלות. אם שאלה מסוימת אינה רלוונטית למחקר, ציין/ציני זאת במפורש. את הטפסים יש למלא בהדפסה בלבד, ולהגישם בצורה מקוונת. טפסים בכתב יד יוחזרו אליך להגשה חוזרת.

תאריך _____

הטופס כתוב בלשון זכר אולם הוא מתייחס לחוקרות ולחוקרים כאחד

שם החוקר האחראי _____

מס' טלפון _____ כתובת אלקטרונית _____

במקרה של דוקטוראט, שם הסטודנט _____ שם המנחה/ים _____

במקרה של עבודת מוסמך, שם הסטודנט _____ שם מנחה/ים _____

פקולטה/חוג _____

נושא המחקר _____

מטרת המחקר _____

מקור המימון של המחקר _____

תיאור משתתפי המחקר והאוכלוסיה ממנה ייבחרו

דרך בחירת המשתתפים, כולל קריטריוני הכללה

נוהל איסוף הנתונים (במידה של שימוש בשאלונים יש לצרפם)

* ניתן להוסיף שורות לפי הצורך

תיאור הסיכונים הצפויים לנבדק (כולל חוסר נוחות אפשרית בתחום הגופני, הפסיכולוגי, החברתי, הכלכלי או אחר), שעלולים להיגרם כתוצאה מהמעורבות במחקר:

הסתברות הסיכון _____

חומרת הסיכון

האמצעים שיינקטו למזער את הסיכונים או אי הנוחות האפשריים

תיאור התועלת האפשרית מעריכת המחקר עבור הנבדקים עצמם, אוכלוסיית הנבדקים והחברה

מתן הסבר כיצד עולה התועלת האפשרית מהמחקר על הסיכונים האפשריים ממנו, וכיצד ניתן להצדיק סיכונים אלה

אילו אמצעים יינקטו להבטחת חשאינות המשתתפים במחקר ולהגנת המידע והנתונים שייאספו על הנבדקים

כיצד תישמר הגישה אל הנתונים

כיצד תישמר זהות הנבדקים

האם יינתן תגמול לנבדקים ואם כן כיצד הוא יינתן ומתי

ההסכמה להשתתף המחקר

מי אחראי על קבלת הסכמה מדעת מהנבדק

באיזה אופן תתקבל ההסכמה, איפה ומתי

יש לצרף טופס ההסכמה שייעשה בו שימוש במחקר-ראו נספח בנושא

חתימת החוקר האחראי

או

חתימת המנחה חתימת הסטודנט החוקר

נספח – הנחיות כלליות להכנת טופס הסכמה להשתתפות במחקר

שם המחקר

שם החוקר האחראי

הטופס יכלול את הפרטים הבאים :

תיאור מטרת המחקר

תיאור הנהלים בהם יעשה שימוש במחקר

הצהרה על זמן ההשתתפות הצפוי במחקר ומשך המחקר

תיאור הסיכונים האפשריים הכרוכים בהשתתפות במחקר

תיאור של כל תועלת אפשרית העשויה לצמוח מהמחקר

תיאור הנהלים לשמירת החיסיון של הנבדקים, המידע עליהם וזהותם

הצהרה בדבר זכות הנבדק להפסיק השתתפותו במחקר בכל עת, ללא ענישה

הסבר שההשתתפות במחקר היא על בסיס התנדבותי

הסבר בנוגע להגנה נוספת כשמדובר באוכלוסיות נבדקים פגיעות, במידה ונכללים במחקר**

הדרכים ליצירת קשר עם החוקר האחראי

מידע ליצירת קשר לעזרה במקרה של פגיעה מהמחקר

** במקרה ובמחקר משתתפים קטינים או חסרי ישע, יש לבקש הסכמה להשתתפות במחקר גם מהאופוטרופוס החוקי שלהם. במקרה של קטינים מעל גיל 16 יש לבקש הסכמה הן מהקטינים והן מההורים (לפחות אחד). לילדים המגיעים לגיל 16 הזכות להביע עמדתם לגבי המשך השתתפות במחקר.

*** באופן כללי, טופס ההסכמה ינוסח בשפה המובנת לכל.

החלטת הוועדה

יו"ר הוועדה

תאריך