|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | | |
| Obrazac zahtjeva Etičkom komitetu za naučno istraživački rad | | |
|  |  |  |
| Organizaciona jedinica: | xxxxxxxxxxxxx fakultet | |
| Naziv institucije/  laboratorije za provođenje istraživanja | xxxxxxxxxxxxxx fakultet | |
| Adresa institucije/laboratorije |  | |
|  |  | |
| Naziv projekta/istraživanja: |  | |
| Voditelj projekta/istraživanja: |  | |
| Trajanje projekta/istraživanja: | 36 mjeseci | |
|  |  | |
| Prodekan za naučno-istraživački rad organizacione jedinice potpisom potvrđuje postojanje potrebe za dobivanje odobrenja od Etičkog komiteta za naučno-istraživački rad. | | |
| Prodekan za naučno-istraživački rad |  | |
| Potpis  (potpisuje se odštampani obrazac koji se dostavlja) |  | |
|  |  |  |
| Ako se istraživanje realizira u okviru diplomskog, magistarskog ili doktorskog rada navesti naslov rada |  | |

**A: Opis provođenja projektnih aktivnosti**

|  |
| --- |
| Svrha ciljevi i hipoteza istraživanja:  (Opis predstaviti sa maksimalno 3000 karaktera.) |
|  |
| Metodologija istraživanja:  (Protokol istraživanja je potrebno predstaviti sa maksimalno 5000 karaktera.) |
| Ispitanici (ako ih ima) |
| Anketni obrasci:  (Ako tokom istraživanja planirate koristiti anketne obrasce navedite naziv svih planiranih anketnih obrazaca. Uzorak anketnog obrasca je potrebno dostaviti u pdf formatu kao odvojeni dokument.) |
|  |
| Obrasci davanja pismene saglasnosti za učešće u istraživanju:  (Ako tokom istraživanja planirate osigurati pismene saglasnosti za učešće u istraživanju navedite razloge korištenja istih, te uzorak pismene saglasnosti dostavite u pdf formatu kao odvojeni dokument.) |
|  |
| Sudionici/subjekti istraživanja (ispitanici):  (Opis postupka za uključivanje ispitanika ne može biti duži od 3000 karaktera.) |
| Sekundarna upotreba bioloških uzoraka i dokumentacije korištene u istraživanju:  (Navedite i kratko objasnite da li je planirana sekundarna upotreba bioloških uzoraka i dokumentacije korištene u istraživanju. Opis ne može biti duži od 500 karaktera.) |
|  |
| Navedite međunarodne deklaracije i rezolucije, te važeće propise Bosne i Hercegovine sa kojima su usklađena planirana istraživanja: |
|  |

B: Biografije istraživača i njihovih saradnika

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Navedite imena istraživača i njihovih saradnika:  (U pdf formatu dostavite pojedinačne biografije istraživača i njihovih saradnika.) | | |
|  | | |
| Referentni radovi:  (Navedite maksimalno 5 referentnih radova istraživača koje se odnose na oblast istraživanja predloženog projekta.) | 1. |  |
| 2. |  |
| 3. |  |
| 4. |  |
| 5. |  |
| Dokaz o stručnoj osposobljenosti istraživača:  (U cilju dokazivanja stručne osposobljenosti istraživača za provođenje predloženog istraživanja navedite dokumente (izbor na naučnu oblast ili predmet, objavljen rad iz oblasti istraživanja, završen odgovarajući fakultet ili dokaz o aktivnom studiranju, dokaz o odslušanom i položenom kolegiju) koje trebate dostaviti skenirane u pdf formatu.) | | |
|  | | |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Mjesto: | Datum |  | Ime i prezime podnosioca zahtjeva | |
| Tuzla |  |  |  | |
|  |  |  | Potpis: |  |

**Prijedlog projekta/istraživanja upućen Etičkom komitetu na razmatranje treba da sadrži**

*Svrha, ciljevi i hipoteza vašeg istraživanja*

* Navedite svrhu, cilj/ciljeve i hipotezu vašeg istraživanja.

*Metodologija istraživanja*

* Navedite opis metoda/postupaka koje ćete koristiti u istraživanju (intervju, anketni upitnik, krvni testovi itd.).
* Precizno navedite očekivano trajanje istraživanja i broj ispitanika/subjekata.
* Ako istraživanje uključuje prikupljanje podataka (npr. iz dokumenata ili baza podataka) opišite kako ćete koristiti te podatke i navedite izvore.
* Opišite kako ćete analizirati podatke.
* Objasnite predloženu veličinu uzorka.
* Obrazložite (eventualnu) upotrebu placeba.
* Kratko opišite izravne implikacije i primjenu istraživanja.
* Ukoliko se istraživanje provodi na eksperimentalnim životinjama opišite eksperimentalne metode koje se provode na životinjama.

*Anketni obrasci*

* Ako istraživanje uključuje anketni upitnik, priložite primjerak.

*Obrasci davanja pismene saglasnosti za učešće u istraživanju:*

* Priložite primjerak Informacije za ispitanike i Obrasca za informirani pristanak.

U slučaju kada su ispitanici maloljetnici ili nekompetentni priložite Obrazac za informirani pristanak kojeg potpisuje zastupnik/staratelj.

* *Istraživanje bez informiranog pristanka ispitanika moguće je provesti samo u slučaju:*
* da istraživanje može prouzročiti minimalni rizik,
* da prava ili interesi ispitanika neće biti povrijeđena,
* da će privatnost i povjerljivost ili anonimnost biti osigurani i
* da nacrt istraživanja upućuje da će se istraživanjem odgovoriti na bitna naučna pitanja a da bi pribavljanje informiranog pristanka bilo izuzetno nepraktično.

*Sudionici/subjekti istraživanja (ispitanici)*

* Opišite način odabira ispitanika. Priložite primjerke materijala pripremljenih za tu namjenu (pisma, obavijesti, pozivi u medijima, leci itd.).
* Navedite mjesto odabira ispitanika (zavodi, ambulante, obdaništa, škole itd.).
* Navedite relevantne kriterije uključenja/isključenja ispitanika (osobito s obzirom na moguće koristi ili štete).
* Navedite sve specifičnosti vezane uz predložene ispitanike (npr. trenutna ili trajna nesposobnost, maloljetnost itd.).
* Navedite eventualne rizike i koristi koje se mogu očekivati za ispitanika u vašem istraživanju. Objasnite kojom ćete se strategijom koristiti kako biste moguće rizike sveli na najmanju mjeru tj. kako biste bilo koji rizik nadzirali.
* Opišite kako ćete zaštiti privatnost i povjerljivost podataka. Uključite opis pohrane podataka, objavljivanja informacija, pristupa informacijama, upotrebe imena ili kodiranje, uništavanja podataka po završetku istraživanja; uključite informacije o upotrebi zvučnih i slikovnih zapisa.
* Navedite da li će ispitanicima biti nadoknađeni neki troškovi, hoće li dobiti neku finansijsku ili drugu kompenzaciju za sudjelovanje u istraživanju i uz kakve uslove.
* Navedite informacije koje su relevantne za postojeći ili mogući sukob interesa (to je nužno kako bi Etički odbor mogao procijeniti trebaju li ti podaci biti uključeni u informirani pristanak tj. predočeni ispitanicima).

*Sekundarna upotreba bioloških uzoraka i dokumentacije korištene u istraživanju*

* Pri traženju informiranog pristanka tokom originalnog prikupljanja podataka istraživači bi trebali navesti njihovu eventualnu sekundarnu upotrebu.