

# Ethikantrag - Basisinfomationen

Bitte nutzen Sie dieses Formular, um Anträge an das EG-IIP zu senden.

Anleitungen und Templates können von der Webseite der EG-IIP heruntergeladen werden.  
Für nachträgliche Änderungen kontaktieren Sie die Geschäftsstelle unter EG-IIP@uni-ulm.de

Sollten sie Fehler entdecken, wenden sie sich bitte an die oben genannte Email.

Bekannte Limitationen und Bugs:

- In einigen Formularen werden Spache Dt/Eng. vermischt, insbesondere beim Versenden von Benachrichtigungsemails.

---

Studien ID

---

**Sprache**

In welcher Sprache möchten Sie den Antrag stellen?  
In which language would you like to submit your application?

- Deutsch  
 English  
(Die Korrespondenz wird in dieser Sprache geführt.)

Ist die antragstellende Person gleichzeitig auch die forschungsverantwortliche Person?

- nein  
 ja

- Antragstellende Person: Person, die jetzt diesen Antrag ausfüllt und die für die Korrespondenz zuständig ist.

- Forschungsverantwortliche Person: Person, die die Verantwortung über das Forschungsvorhaben trägt, d.h. Institutsleiter:in, Principal Investigator (PI),

...

**Antragstellende Person Wer stellt diesen Antrag und ist Kontaktperson?**

Antragstellende Person: Vorname

---

Antragstellende Person: Nachname

---

Antragstellende Person: Email-Adresse

---

## Forschungsverantwortliche Person Wer hat die Forschungsverantwortung?

Dies ist in der Regel die Instituts- bzw. Abteilungsleitung.

Forschungsverantwortliche Person: Vorname

---

Forschungsverantwortliche Person: Nachname

---

Forschungsverantwortliche Person: Email-Adresse

---

Fehler

Die Email der forschungsverantwortlichen Person ist dieselbe wie jene der antragstellenden Person. Ändern Sie eine der Emails oder Ihre Antwort in "Ist die antragstellende Person gleichzeitig auch die forschungsverantwortliche Person? "

Fakultät

- Ingenieurwissenschaften, Informatik und Psychologie  
 andere

Welche Fakultät?

---

Fachbereich

- Ingenieurwissenschaften  
 Informatik  
 Psychologie  
 Andere

Welcher Fachbereich?

---

Institut / Abteilung

- Institut für Biomedizinische Technik  
 Funktionelle Nanosysteme  
 Allgemeine Psychologie  
 Angewandte Emotions- und Motivationspsychologie  
 Angewandte Kognitionspsychologie  
 Arbeits-u. Organisationspsychologie  
 Differenzielle Psychologie und Psychologische Diagnostik  
 Entwicklungspsychologie  
 Human Factors  
 Klinische und Biologische Psychologie  
 Klinische und Gesundheitspsychologie  
 Klinische Psychologie und Psychotherapie  
 Lehr-Lernforschung  
 Molekulare Psychologie  
 Psychologische Forschungsmethoden  
 Sozialpsychologie  
 Andere

Welches Institut / welche Abteilung?

---

Weitere am Forschungsvorhaben beteiligte Personen  
Vorname/Nachnamen/E-Mail-Adresse/Rolle bzw. Funktion

---

(Bitte trennen sie die Werte mit "/")

**Studieninformationen**

Titel der Studie

---

ggf. Akronym

---

  
(optional)

Es handelt sich um eine

- Prospektive Studie  
 Retrospektive Studie  
(Prospektiv = die Daten werden in der Zukunft für diese Studie erhoben Retrospektiv = die Daten wurden bereits (zu einem anderen Zweck) erhoben, e.g. Sekundärdatenanalyse)

Es handelt sich um ein Forschungsvorhaben im Rahmen einer/eines:

- Lehrveranstaltung  
 Qualifikationsvorhabens  
 Drittmittelantrags  
 bewilligten Drittmittelprojektes  
 Industriekooperation  
 Forschung aus Eigenmitteln  
 Sonstiges  
(Mehrere Angaben möglich)

Welches Qualifikationsvorhaben?

- Bachelorarbeit  
 Masterarbeit  
 Promotion  
 Habilitation

Welche Sonstige?

---

Eine (methodisch) ähnliche Studie wurde schon einmal von der EG-IIP begutachtet.

- nein  
 ja

Wie lautet die Antragsnummer dieser Studie?

---

  
(Format: EG-IIP-yyyyyxxx)

**Datencheck**

Email des PI

bleibt leer falls Korrespondenz gleich!

Email für Korrespondenz

Name für Korrespondenz

Bitte überprüfen Sie nun Ihre Angaben.

Diese Basisdaten können nach "Speichern & Weiter"  
nicht mehr geändert werden.  
Stellen Sie insbesondere sicher, dass die  
Emailadressen korrekt sind.

Bitte überprüfen Sie nun Ihre Angaben.  
Diese Basisdaten können nach "Speichern & Weiter" nicht mehr geändert werden.  
Stellen Sie insbesondere sicher, dass die Emailadressen korrekt sind.

Titel / Akronym: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_titel] / [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_kurzbezeichnung]

Antragsteller/in & Kontakt: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_contactname]  
Email für Korrespondenz: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_contactemail]

Forschungsverantwortliche Person: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_vorname]  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_nachname]  
Email forschungsverantwortliche Person: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_email]  
Fakultät: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_fakultaet] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_fakultaetandere]  
Fachbereich [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_fachbereich] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_fachbereichandere]  
Institut/Abteilung: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_institut] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_institutandere]

Studententyp: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_studententyp]  
Es handelt sich um ein Forschungsvorhaben im Rahmen einer/eines: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_studienart]  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_qualtyp] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_sonstigestudie]  
Eine (methodisch) ähnliche Studie wurde schon einmal von der EG-IIP bewertet.  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_similarq] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_simlarnr]

# Antrag EG-IIP

Dieses Modul beinhaltet den kurzen Antragsfragebogen und optional das Hochladen eines vollständigen Antrags. Sie können Ihren Fortschritt jederzeit speichern und sich bis zur Einreichung mit Ihrem Login wieder einloggen und fortfahren.

Folgende Schritte erwarten Sie:

- Bewerbungsart
- Kurzer Fragebogen
- Detaillierte Studieninformationen
- (Optional) Vollständige Bewerbung
- Zusammenfassung, Erklärung und Einreichung

---

Antragsnummer: [record\_id]

## BASISDATEN

Antragsteller/in & Kontakt: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_contactname], Email:  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_contactemail]

Titel / Akronym: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_titel] / [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_kurzbezeichnung]

Studententyp: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_studientyp]

Forschungsverantwortliche Person: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_vorname]  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_nachname]

Email forschungsverantwortliche Person: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_email]

Fakultät: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_fakultaet] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_fakultaetandere]

Fachbereich [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_fachbereich] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_fachbereichandere]

Institut/Abteilung: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_institut] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_institutandere]

Es handelt sich um ein Forschungsvorhaben im Rahmen einer/eines: [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_studienart]  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_qualtyp] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_sonstigestudie]

Eine (methodisch) ähnliche Studie wurde schon einmal von der EG-IIP bewertet.  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_similarq] [ersteinreichung\_arm\_1][allg\_simlarnr]

---

Art des Antrags

- Neuer Antrag
- Wiedervorlage mit Korrekturen eines noch nicht bewilligten Antrags
- Nachreichen eines Vollantrags für einen noch nicht bewilligten Antrag
- Amendement: Erweiterung oder Anpassung eines bereits bewilligten Antrags

---

Wie lautet die Nummer des bestehenden Antrags?

(Format: EG-IIP-yyyyxxxx. Falls die angezeigte Nummer nicht stimmt, haben Sie sich mit dem falschen Passwort eingeloggt. )

---

Kurze Begründung für das Amendement

\_\_\_\_\_

---

Das wievielte Amendement / Nachreichung ist das?

\_\_\_\_\_

---

Amendment ID

\_\_\_\_\_

**Kurzfragebogen**

Beantworten Sie bitte folgende Fragen nach bestem Wissen und Gewissen.

- Wenn Sie eine Aufforderung zu einer Stellungnahme angezeigt bekommen, nehmen Sie bitte dazu Stellung und skizzieren Sie die Maßnahmen, die Sie treffen, um die ethischen Richtlinien diesbezüglich einzuhalten.

- Für den Fall, dass in einem früheren Antrag an das EG-IIP bereits 'identisch' erläuterungsbedürftige Aspekte zur Anwendung kamen, bitte in den Kommentaren darauf hinweisen und entsprechende Antragsnummer nennen.

Freiwilligkeit:

Nein  Ja

Die Freiwilligkeit der Teilnahme ist gewährleistet, und die Teilnehmenden sind darüber aufgeklärt, dass sie jederzeit ohne Angaben von Gründen und ohne negative Konsequenzen bzw. Nachteile ihre Teilnahme widerrufen können.

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

Vertraulichkeit und Datenschutz:

Nein  Ja

Daten werden anonymisiert oder pseudonymisiert gespeichert und vor unautorisiertem Zugriff geschützt und die Versuchspersonen werden über den Schutz ihrer Daten aufgeklärt.

Stellungnahme nötig!

Einwilligung:

Nein  Ja

Die Teilnehmenden unterschreiben vor Beginn der Studie eine auf Aufklärung basierte Einwilligungserklärung. Dies kann bei Online-Studien ein anonymisierter E-Consent sein. Die Einwilligungserklärungen werden getrennt von den Daten und dem Pseudomisierungsschlüssel aufbewahrt.

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

Teilnehmende mit besonderem Schutzbedarf:

Ja  Nein

An der Studie werden Personen teilnehmen, die in Bezug auf den Forschungsgegenstand einer besonders zu schützenden Gruppe angehören (z.B. Menschen mit Lernschwäche, Personen im Klinik- oder Strafvollzugssetting, Menschen in psychotherapeutischer Behandlung oder andere Patient\*innenpopulationen, Personen mit Demenz, Personen aus einer Konflikt-/Kriegszone, Geflüchtete, Kinder/Jugendliche).

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Täuschung über Teilnahme:

Ja  Nein

Es nehmen Personen an der Studie teil, ohne vorweg darüber informiert worden zu sein, dass es sich um eine Studie handelt (z.B. bei Felduntersuchungen, verdeckter Beobachtung).

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Aktive Täuschung über Inhalt, Zweck, Methode oder Setting:

Ja  Nein

Personen werden über Inhalt, Zweck, Methode und/oder Setting der Studie getäuscht (z.B. durch Angabe falscher Untersuchungsziele und -verfahren, Verschweigen wichtiger Informationen oder manipulierte Rückmeldungen über Probandenleistungen).

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Intimität/Stigmatisierung:

Ja  Nein

Die Teilnehmenden geben Informationen intimer Natur preis (z.B. Informationen zu Traumata, sexuellen Präferenzen, abweichendem oder illegalem Verhalten wie Gewalt / Drogenkonsum).

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Psychische Belastungen:

Ja  Nein

Die Untersuchten werden kognitiv oder psychisch über das im Alltag zu erwartende Maß hinaus beansprucht (z.B. durch Tätigkeitsdauer, aversive Reize, mentale Erschöpfung, Stress, starke Gefühle wie Trauer/Angst/Wut, nachhaltige Täuschung mit persönlicher Relevanz).

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Körperliche Belastungen:

Ja  Nein

Die Teilnehmenden werden physisch über das im Alltag zu erwartende Maß hinaus beansprucht (z.B. durch Entnahme von Körpersubstanzen wie Blut, Speichel, etc., Tätigkeitsdauer, physische Erschöpfung, etc.).

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Keine erhöhte Gesundheitsgefährdung:

Nein  Ja

Eine Gesundheitsbeurteilung wurde durchgeführt und hat gezeigt dass das Gesundheitsrisiko nicht über das im Alltag zu erwartende Maß hinaus geht.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Substanzvergabe:

Ja  Nein

Den Teilnehmenden werden in der Studie Medikamente, Placebos oder andere Substanzen verabreicht (z.B. Nahrungsmittel, Vitaminpräparate).

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Problematisches Verhalten:

Ja  Nein

Die Teilnehmenden werden in der Studie zu problematischem Verhalten veranlasst (z.B. Bestrafungen, aggressives Verhalten, etc.)

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Selbstbild:  Ja  Nein

Durch die Studie kann das Selbstbild der Teilnehmenden in Frage gestellt werden (z.B. durch IQ-Werte, Persönlichkeitseigenschaften, etc.).

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Aufklärung:  Nein  Ja

Die Versuchspersonen werden nach der Teilnahme hinreichend über Ziele, Ergebnisse und Schlussfolgerungen aufgeklärt.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Befunde/Zufallsbefunde:  Ja  Nein

In der Studie fallen ggf. behandlungsbedürftige, klinische (Zufalls-)Befunde an.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Audiovisuelle Daten:  Ja  Nein

Es werden Video-, Foto- bzw. Audioaufnahmen von Teilnehmenden gemacht, ohne dass die Teilnehmenden vorab ihre Einwilligung hierzu gegeben haben.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Interessenkonflikt:  Ja  Nein

Bei den Antragstellenden besteht ein Interessenkonflikt aufgrund wirtschaftlicher oder persönlicher Verbindungen zu Auftraggeber\*innen, Kooperationspartner\*innen oder anderen involvierten Stellen.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Vergütung:

Ja  Nein

Die Teilnehmenden erhalten eine finanzielle oder andere Form der Vergütung.

---

a) Die Freiwilligkeit der Teilnahme ist durch die Art oder Höhe der gewährten Vergütung gefährdet (z.B. unangemessen hohe Entlohnung).

Ja  Nein

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

b) Teilnehmenden-Gruppen werden in Bezug auf die gewährte Vergütung ungleich behandelt (eine Verlosung gilt bei gleicher Gewinnchance nicht als ungleiche Behandlung).

Ja  Nein

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Ausland:

Ja  Nein

Findet die Studie hauptsächlich im Ausland statt?

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

**Achtung** Mindestens eine der obigen Antworten benötigt eine zusätzliche Stellungnahme. Stellen Sie sicher, dass Sie die dazu geöffnete Box ausgefüllt haben. Falls keine Stellungnahme abgegeben wird oder ethische bedenken bleiben, wird ein Vollertrag notwendig.

---

Primärdaten - Ethik:

Nein  Ja  Unbekannt

Die Primärdatensammlung wurde im Einklang mit in Deutschland akzeptierten, einschlägigen ethischen Bestimmungen und Richtlinien in den aktuell gültigen Fassungen durchgeführt.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Primärdaten - Menschenrechte:

Nein  Ja  Unbekannt

Die Menschenwürde sowie die Menschenrechte wurden bei der Primärdatensammlung respektiert.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Primärdaten - Freiwilligkeit:

Nein  Ja  Unbekannt

Die Freiwilligkeit zur Teilnahme an den Studien war bei der Erhebung der Primärdaten gewährleistet.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Primärdaten - Aufklärung:

Nein  Ja  Unbekannt

Die Versuchspersonen wurden bei der Primärdatensammlung über den Zweck, die Ziele und die Methoden der Studie aufgeklärt.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Primärdaten - Einwilligung:

Nein  Ja  Unbekannt

Die Versuchspersonen haben nachweislich eine Einwilligungserklärung für die Sammlung der Primärdaten unterschrieben. Dies kann bei online-Studien auch ein anonymisierter E-Consent sein.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Primärdaten - Weiterverarbeitung:

Nein  Ja  Unbekannt

Die Versuchspersonen haben der (späteren) Weiterverarbeitung der Primärdaten zugestimmt oder es wird nachträglich eine freiwillige Zustimmung eingeholt.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Primärdaten - Ausland:

Ja  Nein

Stammen die Primärdaten für die Analyse aus dem Ausland?

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Datenverwendung - Ziele der Weiterverarbeitung

Nein  Ja

Aus ethischer Sicht entsprechen Zweck und Ziele der Weiterverarbeitung jener der die Versuchspersonen bei der Erhebung der Primärdatenquelle zugestimmt haben. D.h. die Fragestellung weicht nicht fundamental von der ursprünglichen Fragestellung ab.

---

Stellungnahme nötig!

---

Datenverwendung - Vertraulichkeit und Datenschutz:

Nein  Ja

Alle Daten werden anonymisiert oder pseudonymisiert gespeichert und verarbeitet, sowie vor unautorisiertem Zugriff geschützt.

---

Stellungnahme nötig!

---

Datenverwendung - Deanonymisierung:

Ja  Nein

Die Studie zielt darauf ab, anhand von anonymisierten oder pseudonymisierten Daten, i.e. unter Einbindung zusätzlicher Datensätze, Rückschlüsse auf Versuchspersonen zu generieren.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Datenverwendung - Kosten / Nachteile:

Ja  Nein

Durch die weitere Verwendung der Primärdaten könnten potentielle Kosten / Nachteile für die Versuchspersonen entstehen?

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Datenverwendung - Befunde/Zufallsbefunde:

Ja  Nein

Durch die Datenverwendung können ggf. behandlungsbedürftige, klinische (Zufalls-)Befunde anfallen.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)

---

Datenverwendung - Qualitätssicherung:

Nein  Ja

Eine begleitende Qualitätssicherung aller relevanten Daten, Instrumente und Verfahren, wie z.B. Plausibilitätskontrollen der Primärdaten sowie Prüfungen der Konsistenz der Daten, ist möglich und wird sichergestellt.

---

Stellungnahme nötig!

(Geben Sie zusätzliche Details und beschreiben Sie wie Sie diesen Punkt in der Studie adressieren)



**Kurzfassung****Bitte beschreiben Sie Fragestellung, Methode und Stichprobe der Studie.**

Zielsetzung: Kurze Zusammenfassung der wissenschaftlichen Ziele mit die Fragestellung und deren Relevanz.

\_\_\_\_\_

(Nicht mehr als 150 Wörter)

Falls Retrospektiv oder Sekundäranalyse: Vergleich zu den ursprünglichen Zielen der Primärdatenerhebung.

Fragestellung

- hypothesengetrieben  
 explorativ

Geplante Methoden: {description\_methodlist1} {description\_methodlist2} {description\_methodlist3}  
 Details können im nächsten Feld angegeben werden.

Details zu Methoden und Studiendesign: Ergänzende Angaben zu den experimentellen Methoden und Studiendesigns. Kurze Erklärung mit Fokus auf potentielle Risiken.

\_\_\_\_\_

(Nicht mehr als 150 Wörter)

Stichprobe: Informationen zu den Teilnehmenden bzw. den Datensätze nennen. z.B.

\_\_\_\_\_

(Nicht mehr als 150 Wörter)

- Wie wird die Anzahl der Testpersonen ermittelt?
- Was sind Ein- bzw. Ausschlusskriterien?
- Wie wird rekrutiert? Besonders bei retrospektiver Studien:

- Woher stammen die Primärdaten?
- Aus wie vielen Datensätzen bestehen die Primärdaten?

Größe der Stichprobe: Geplante Anzahl der Studienteilnehmenden?

\_\_\_\_\_

Retrospektiv: Anzahl Teilnehmer im Datensatz.

Zeitplan: Geplantes Startdatum?

\_\_\_\_\_

(Muss in der Zukunft liegen)

Studiendauer: Was ist die geplante Studiendauer?

\_\_\_\_\_

(Monate)

Zusatzinformationen zu den ethischen Aspekten: Gehen Sie auf im vorhegehenden Formular eventuell nicht abgefragte ethisch relevante Aspekte ein.

\_\_\_\_\_

---

Laden Sie hier die Probandeninformation hoch.

Die Probandeninformation beinhaltet die Dokumente welche die Teilnehmenden Personen über die Studie aufklärt.

(Das Template steht auf der Webseite der EG-IIP zur Verfügung.)

---

Laden Sie hier die Einwilligungserklärung hoch.

Die Einwilligungserklärung wird nach dem Lesen der Probandeninformation von den Teilnehmenden unterschrieben.

(Das Template steht auf der Webseite der EG-IIP zur Verfügung.)

---

Möchten Sie zusätzlich zum obigen Kurzantrag, jetzt auch einen Vollantrag mit einreichen?

Nein

Ja

(Dies ist der Fall, wenn im Voraus bereits klar ist, dass ein Vollantrag notwendig sein wird, wenn Sie von der EG-IIP dazu aufgefordert wurden, einen Vollantrag einzureichen, oder wenn Sie ein Amendment zu einem bereits begutachteten Vollantrag einreichen wollen.)

---

## Vollantrag

---

Laden Sie hier den Vollantrag als PDF hoch.

(Das Template steht auf der Webseite der EG-IIP zur Verfügung.)

---

File hochgeladen?

---

## Einreichung

Bitte geben Sie Ihre Eigenerklärungen ab und unterschreiben Sie digital die Einreichung.

Auf der nächsten Seite können Sie Ihre Daten nochmals überprüfen bevor Sie an die EG-IIP einreichen,

Eigenerklärungen: Mit der Einreichung dieses Antrags bestätigen der\*die Antragsteller\*in, dass ...

- sie die für ihr Forschungsvorhaben einschlägigen ethischen Bestimmungen und Richtlinien in den aktuell gültigen Fassungen kennen und bei der Planung ihrer Studie(n) sowie der Antragstellung berücksichtigt haben.
- sie, sofern personenbezogene Daten erhoben werden sollen, die Bestimmungen des Datenschutzes einhalten
- alle Angaben in diesem Antrag nach ihrem besten Wissen zutreffend sind.
- für die Studie(n) noch kein Ethikvotum einer anderen Kommission eingeholt wurde.
- die Datenerhebung für diese Studie(n) noch nicht begonnen wurde.
- an dem Forschungsvorhaben keine der deutschen Berufsordnung unterstehenden Ärzte beteiligt sind.
- keine medizinische, pharmazeutische Forschung oder anderweitige Forschung durchgeführt wird, die nach Arzneimittelgesetz (AMG) oder Medizinproduktegesetz (MPDG) oder anderen gesetzlichen Vorgaben bewertet werden muss (z.B. Zulassungstudie).

Welche Richtlinien haben Sie berücksichtigt?

- Ethische Richtlinien der Deutschen Gesellschaft für Psychologie und des Berufsverbandes Deutscher Psychologinnen und Psychologen
- ACM Code of Ethics and Professional Conduct
- IEEE Code of Ethics
- ethische Leitlinien der EU für rechtmässige, ethische, und robuste Künstliche Intelligenz (KI)
- andere

Welche andere Richtlinien haben Sie berücksichtigt?

\_\_\_\_\_

Elektronisch gezeichnet durch den/die Antragsteller:in:  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_contactname],  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_institut]  
[ersteinreichung\_arm\_1][allg\_institutandere]

\_\_\_\_\_  
(Ich habe verstanden, dass die elektronische Unterschrift gleichbedeutend mit der klassischen Unterschrift unter einem Dokument ist.)

**WARNUNG:** Sie haben nicht alle Eigenerklärungen bestätigt. Wenn Sie jetzt einreichen kann der Antrag nicht bewilligt werden.