

Příloha 1

Žádost o vyjádření Komise pro etiku ve výzkumu Vědecké rady ČVUT v Praze

Žádost zasilá vedoucí pracoviště/katedry předkladatele panu rektorovi přednostně emailem na sekretariát. Pokud nenastanou komplikace bude vyřízena do čtrnácti dní. O vyřízení bude informovat sekretariát rektora.

k projektu výzkumné, kvalifikační či seminární práce zahrnující lidské účastníky

Název projektu: Napište název projektu (např. název bakalářské práce)

Forma projektu: výzkumná práce / seminární / bakalářská / diplomová / doktorská / rigorózní / habilitační práce **vyberte relevantní formu, ostatní vymažte**

Období realizace: uveďte ve tvaru měsíc + rok (pouze budoucí termín, před sběrem dat)

Předkladatel: Jméno, příjmení, tituly, pracoviště (ČVUT v Praze + fakulta + katedra)

Hlavní řešitel: Jméno, příjmení, tituly, pracoviště (ČVUT v Praze + fakulta + katedra)

Místo výzkumu (pracoviště): Napište pracoviště, kde bude výzkum probíhat (je-li třeba tuto informaci anonymizovat, uveďte do závorky za dané pracoviště: „anonymizovat“)

Spoluřešitel(é): Jméno, příjmení, tituly, pracoviště (ČVUT v Praze + fakulta + katedra)

Vedoucí práce (v případě studentské práce): Uveďte pouze v případě bakalářské/diplomové/doktorské práce

Finanční podpora: Uveďte pouze v případě finanční podpory projektu (např. název grantu)

Popis projektu: Uveďte stručný popis projektu, cíle projektu a použité metody. Metody rozepište detailně vzhledem k zapojení účastníků – tj. snažte se jasně vymežit typ studie (např. observační průřezová studie, observační longitudinální studie, experiment) a detailně představit metodu sběru dat (např. laboratorní testy, dotazník, pozorování), aby bylo jasné, co budou účastníci dělat (tj. není třeba rozepisovat metody zpracování dat).

Charakteristika účastníků výzkumu: Předpokládaný počet účastníků; jejich přibližný věk; *je-li relevantní vzhledem k výzkumu:* zdravotní předpoklady pro účast (mají platnou zdravotní prohlídku?), jejich zkušenosti vzhledem k plánovaným aktivitám (např. výkonnostní sportovci v dané disciplíně), kontraindikace (tj. kdo nemůže být zařazen do projektu?) a napsat, jaký odborník bude účastníky vybírat na základě kontraindikací.

Zajištění bezpečnosti: Uveďte rizika – dle povahy daného výzkumu (zvláště pečlivě u motorických testů, pohybové intervence apod.) a způsoby jejich minimalizace: např. přítomnost lékařského/odborného dozoru; jméno zodpovědného odborného pracovníka, který bude přítomný při výzkumu, jeho odbornost; zdůrazněte zajištění adekvátních podmínek prostředí a adekvátní přípravy účastníků k provádění aktivit v rámci daného výzkumu (např. rozcvičení) atd. U invazivních metod je třeba odůvodnit jejich využití a zajistit jejich kvalifikované zabezpečení (např. odběr krve bude provádět kvalifikovaný zdravotník). U neinvazivních metod je třeba uvést, že se jedná o neinvazivní metodu.

Etické aspekty výzkumu: Odůvodnění výzkumu v případech účasti vulnerabilních skupin a jednotlivců (tj. dětí, těhotných a kojících žen, duševně nemocných, vězňů, jedinců z málo rozvinutých komunit atd.) – vysvětlíte přínos pro celou vulnerabilní skupinu, zvláště s ohledem na zdravotní přínos.

Ochrana osobních dat (např. Získaná data budou zpracovávána a bezpečně uchována v anonymní podobě a publikována v bakalářské (aj.) práci, případně v odborných časopisech, monografiích a prezentována na konferencích, případně budou využita při další výzkumné práci na ČVUT V PRAZE. Po anonymizaci budou osobní data smazána).

Pořizování fotografií/videl účastníků (např. Během výzkumu nebudou pořizovány žádné fotografie ani videozáznam. NEBO Anonymizace osob na fotografiích bude provedena začerněním/rozmazáním obličejů či částí těla, znaků, které by mohly vést k identifikaci jedince. Neanonymizované fotografie budou po ukončení výzkumu smazány).

V maximální možné míře zajistím, aby získaná data nebyla zneužita.

Text informovaného souhlasu: příložen (Přiložte návrh informovaného souhlasu; účastníci jej podepisují až po schválení)

Povinností **všech účastníků výzkumu na straně řešitele** je chránit život, zdraví, důstojnost, integritu, právo na sebeurčení, soukromí a osobní data zkoumaných subjektů, a podniknout k tomu veškerá preventivní opatření. Odpovědnost za ochranu zkoumaných subjektů leží vždy na účastnících výzkumu na straně řešitele, nikdy na zkoumaných, byť dali svůj souhlas k účasti na výzkumu. Všichni účastníci výzkumu na straně řešitele musí brát v potaz etické, právní a regulační normy a standardy výzkumu na lidských subjektech, které platí v České republice, stejně jako ty, jež platí mezinárodně.

Potvrzuji, že tento popis projektu odpovídá návrhu realizace projektu a že při jakékoli změně projektu, zejména použitých metod, zašlu Etické komisi ČVUT v Praze revidovanou žádost.

V Praze dne: **datum odeslání poslední verze**

Podpis předkladatele: