**ועדת האתיקה הפקולטטית – הפקולטה למשפטים באוניברסיטת חיפה**

**כללי**

בהתאם להחלטות הסנאט מ-[10.12.09](http://hw.haifa.ac.il/images/stories/files/faculty/etics/senat-etics-10-12-09.pdf) ומ-[15.5.11](http://hw.haifa.ac.il/images/stories/files/faculty/etics/senat-etics-15-05-11.pdf), כל מחקר בהשתתפות נבדקים בני אנוש, הנערך במסגרת, תחת חסות או בהשתתפות חוקר/ת מאוניברסיטת חיפה, חייב להיות מוגש לבדיקת ועדת אתיקה פנים מוסדית ולאישורה.

חוקרים/ות השייכים לפקולטה למשפטים, מוזמנים להגיש בקשה לאישור ביצוע המחקר לוועדת הפקולטטית לאתיקה במחקר בבני אדם.

במקרים מיוחדים, רשאי/ת החוקר/ת להגיש בקשה לאישור מחקר לוועדה חוגית או פקולטטית מקבילה באוניברסיטה, וזאת באישור יו"ר ועדת האתיקה המקבילה.

על הבקשה להיות מוגשת בחתימת החוקר/ת הראשי/ת או האחראי/ת במחקר.

תוקף אישור ועדת האתיקה הוא **4 שנים**.

**הגשה מקבילה למספר ועדות**

החובה להגיש מחקר לאישור הוועדה הפנים מוסדית חלה תמיד, גם במקרים בהם הוגשה ההצעה גם לאישור של וועדת אתיקה במחקר אחרת (ועדת אתיקה במוסד אחד, ועדת הלסינקי, ועדת אתיקה במשרד ממשלתי וכיוצ״ב').

במקרים בהם בוצעה הגשה מוקדמת לוועדה מקבילה, תתחשב הוועדה הפקולטטית ככל הניתן בהחלטות וצרכי הוועדה האחרת.

עקרונית ניתן להגיש את הבקשה בו-בעת לשתי ועדות במקביל, ואין צורך להמתין תחילה להחלטת אחת מהן, בטרם הגשה לאחרת.

**מסמכי הועדה המוגשים לכל הצעה:**

1. טופס פניה לוועדת האתיקה הפקולטטית (ראה מסמך מצורף)
2. מכתב הסבר למשתתף והסכמה מדעת (ראה מסמך מצורף)
3. תיאור המחקר (ראה פירוט בהמשך המסמך)
4. נספחים (ראה פירוט בהמשך המסמך)
5. אישור קורס אתיקה (CITI) (ראה הסברים בהמשך המסמך)

את כל המסמכים נא להעביר בדוא"ל מחשבון הדוא"ל של החוקר/ת האחראי/ת אל מרכז ועדת האתיקה הפקולטטית, ד"ר דניאל בן אוליאל, בדוא"ל [dbenolie@law.haifa.ac.il](mailto:dbenolie@law.haifa.ac.il) .

**בקשות שתוגשנה לא מלאות בהתאם למפורט להלן לא תיבדקנה, והמסמכים יוחזרו למגיש/ה.**

**תיאור המחקר**

התיאור צריך לכלול מידע על המחקר מסקירת הספרות (עד שתי פסקאות), תוך מתן דגש לפרק שיטת המחקר (עד 5 עמודים), וכן רשימת מקורות מספקת.

פרק השיטה צריך להיות מוסבר באופן מפורט, תוך התמקדות בהיבטים אתיים של המחקר והסבר הפרטים הבאים (באם רלוונטיים למחקר המסוים):

1. מערך המחקר.
2. שיטת הדגימה (קריטריוני הכללה והחרגה).
3. אופן איתור המשתתפים (האם מועברת רשימת שמות, על ידי מי? מהיכן?...).
4. דרכי הפניה אליהם (מי פונה, איך...).
5. במקרה של מחקר על משתתפים קטינים/חסרי ישע – קבלת הסכמה מהורים/אפוטרופוס והילד/חסר ישע.
6. ציון שימוש בגורמים מפנים או סמכותיים (במידה ונעשה),
7. כיצד נאספות התשובות במקרה של שאלונים אנונימיים.
8. במידה והמחקר מבוצע בתוך או תוך שיתוף פעולה של ארגון או מוסד – טיב הקשר בין החוקרים/ות לאותו ארגון/מוסד. (למשל: החוקרת הינה אחות העובדת בבית החולים בו מבוצע המחקר)
9. מס' המשתתפים המצופה.
10. פירוט המניפולציות הניסוייות (במידה ויש).
11. הסבר לגבי הליך הניסוי וציון כל הפרטים המתודולוגיים הרלוונטיים.

**נספחים**

יש לצרף לפניה לוועדה את כלי המחקר הרלוונטיים למחקר או תיאור מפורט שלהם.

בכלל זה לצרף או לתאר בפירוט:

1. שאלונים (נא להגיש את כל השאלונים בקובץ אחד).
2. מדריכי ראיון.
3. אמצעי מדידה (מכשירים וכו').

**אישור קורס אתיקה (CITI)**

לתשומת לב כל החוקרים/ות, על פי החלטת הסנאט, מיום 15.5.11

"כל חוקר המגיש בקשה לוועדת אתיקה במחקרים בבני אדם ישלים תכנית הכשרה לאתיקה במחקרים בבני אדם, כגון זה של המוסד הלאומי האמריקני לבריאות (NIH) או קורס שווה ערך העוסק בהגנה על נבדקים בני אדם, טרם יגיש הצעת מחקר לרשות המחקר. אישורי השלמה יועברו לרשות המחקר לארכיון."

בהתאם לכך – על כל החוקרים/ות הלוקחים/ות חלק (כולל הסטודנטים/ות) בכל הצעה המוגשת, להנפיק אישור לוועדה ולצרפו למסמכי הבקשה.

הכשרה ואישור קורס אתיקה The Collaborative Institutional Training Institute – Human Research Protection Program) CITI) בהתאם להחלטה זו ניתן לקבל זה: <https://www.citiprogram.org/index.cfm?pageID=154&icat=0&ac=0&region=1&message=0> .

הנחיות לרישום והשלמת הקורס ניתן למצוא **בעמוד הבא**.

הצורך להמציא אישור כאמור הינו חד פעמי. האישור יתויק ברשימות הועדה וישמש את אותו החוקר מאותו רגע ואילך גם במחקרים עתידיים.

**הנחיות לרישום והשלמת קורס אתיקה CITI**

אוניברסיטת חיפה עוברת להשתמש בקורס אתיקה למחקרים בבני אדם של חברת CITI.

הקישור לתחילת ההרשמה לקורס נמצא כאן:

<https://www.citiprogram.org/index.cfm?pageID=154&icat=0&ac=0&region=1&message=0>

**הרשמה למערכת**

### יש ללחוץ על Register

### צעד 1 בהרשמה:

### תחת הכותרת Select Your Organization Affiliation, יש למלא את השם University of Haifa כמוסד אליו משתייך החוקר/ת.

* 1. יש לאשר את תנאי השימוש, ולאשר כי החוקר/ת משויכ/ת לאוניברסיטת חיפה.

1. **צעד 2 בהרשמה:** יש למלא את פרטי המשתמש – שם פרטי, שם משפחה וכתובת מייל.
2. **צעד 3 בהרשמה:** יש ליצור שם משתמש וסיסמא.
3. **צעד 4 בהרשמה:** יש למלא את המדינה כ-Israel.
4. **צעד 5 בהרשמה:** 
   1. בתשובה לשאלה:

### Are you interested in the option of receiving Continuing Education Unit (CEU) credit for completed CITI Program courses?

יש לבחור באופציה No.

* 1. יש למלא את העדפותיכם לגבי השתתפות בסקרים או קבלת חומר פרסומי.

1. **צעד 6 בהרשמה:** יש למלא את הפרטים המבוקשים. שימו לב, רק פרטים המסומנים ב-\* הם חובה, על האחרים ניתן לדלג.
2. **צעד 7 בהרשמה:** 
   1. Question 1: יש לבחור את האופציה

Social and Behavioral Research Investigators

* 1. Question 2: יש לבחור את האופציה

Not at this time

* 1. Question 3: יש לבחור את האופציה

Not at this time

* 1. Question 4: לא לסמן אף אחת מן האופציות
  2. Question 5: יש לבחור את האופציה

Not at this time

1. במסך הבא יש ללחוץ על Finalize Registration

**לימוד החומר וביצוע המבחן**

1. במסך הבא יופיע שם הקורס: Social Behavioral Educational Research. יש ללחוץ עליו, ולהתחיל בהשלמת הקורס.

הקורס עצמו מורכב מ-5 יחידות חובה ויחידת בחירה אחת. כל יחידה כוללת טקסט שיש לקרוא, ואחריו מבחן אמריקאי שיש להשלים. על מנת לקבל אישור על השלמת הקורס, יש לענות נכון על לפחות 80% מן השאלות בכל יחידה. אלו יחידות החובה:

* 1. History and Ethical Principles - SBE (ID: 490)
  2. Populations in Research Requiring Additional Considerations and/or Protections (ID: 16680)
  3. Defining Research with Human Subjects - SBE (ID: 491)
  4. Informed Consent - SBE (ID: 504)
  5. Research with Children - SBE (ID: 507)

1. מתחת ליחידות החובה, מופיעה רשימה של 14 יחידות בחירה (Elective Modules) – יש לבחור ולהשלים אחת מתוכן בלבד. רצוי לבחור ביחידה בעלת הזיקה הגבוהה ביותר לתוכן המחקר שלכם.
2. מתחת ליחידות הבחירה מופיעה רשימה נוספת של יחידות נוספות (Supplemental) – אין צורך להשלים אף אחת מיחידות אלו.
3. עם השלמת הקורס, יש ללחוץ על View-Print-Share Completion Record, כדי לקבל אישור מן האתר, שאותו יש להגיש לועדת האתיקה.

רצוי לשמור עותק של האישור הזה אצלכם במחשב, למרות שניתן בכל עת להיכנס בחזרה את האתר, עם פרטי המשתמש (שם וסיסמא) ולשחזר את האישור.

**טופס פניית חוקר/ת לוועדת האתיקה למחקר בבני אדם בפקולטה למשפטים**

**הנחיות להגשה**

מסמך זה כולל את החלקים הבאים, שיש להתייחס אליהם באופן מלא ומפורט:

1. הצהרת סיכון לנבדקים
2. טופס בקשה לוועדת האתיקה
3. הצהרה בדבר התנהגות ראויה

**בנוסף, יש להגיש את המסמכים הבאים**:

1. הצעת המחקר, שתכלול את החלקים הבאים:

* **דף** **אחד** של תקציר המחקר (בלשון פשוטה שתתאים גם לקוראים שאינם בקיאים בנושא המחקר.

נא להימנע מראשי תיבות) (ראה הסבר בהמשך).

* פירוט של שיטת המחקר, כולל כלי המחקר (לדוגמה: שאלונים, ראיונות, דף תצפית וכדומה).

1. מכתב וטופס הסכמה מדעת לנבדקים בוגרים (דוגמא מצורפת מטה)
2. אם משתתפים במחקר קטינים:

* טופס אחד משולב הכולל בתוכו הסבר והסכמה מדעת המותאמים בלשונם למידת בגרותם של הילדים (דוגמה מצורפת מטה).
* טופס אחד משולב הכולל בתוכו הסבר והסכמה מדעת של ההורים

1. במקרה של מחקר תזה/דוקטורט: טופס עמידה בכללים אתיים חתום על ידי מנחה/י העבודה.
2. אישור על מעבר הקורס האינטרנטי לאתיקה במחקר בבני אדם.

* אנא הגישו את המסמכים **מוקלדים** (ולא בכתב יד).
* אנא הקפידו **לחתום** על הצהרת הסיכון לנבדקים (בעמוד הבא) ועל ההצהרה בדבר התנהגות ראויה (בעמוד האחרון). החתימות יכולות להיות בכתב יד או כחתימות אלקטרוניות.
* את המסמכים לנבדקים אנא הכינו על נייר רשמי של הפקולטה למשפטים (כפי שמופיע בכל הדוגמאות).

**הצהרת סיכון לנבדקים**

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

אל: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

מאת: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

שם החוג: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

שם הצעת (תוכנית) המחקר: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

האם מדובר בעבודת סטודנט: תזה , דוקטורט (סמן)

תאריך אישור ההצעה: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

שם המנחה/ים: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

הצהרה כמתחייב עפ"י תקנון האוניברסיטה בדבר כללים אתיים בעריכת מחקרים בבני-אדם

הנני מצהיר(ה) כי (נא לסמן רמת סיכון אחת בלבד):

לפי הכרתי אין במחקר המוצע כדי לגרום נזק לנחקר(ים) ולסביבתם (לפי הגדרות התקנון).

לדעתי מידת הסיכון לבני אדם במחקר המוצע היא מזערית

לדעתי מידת הסיכון לבני אדם במחקר המוצע נמוכה וננקטו הצעדים הדרושים כדי להגן על הנחקר(ים).

לדעתי יש סיכונים לגרימת נזק לבני-אדם במחקר המוצע. הנני מבקש(ת) כי ועדת האתיקה תבדוק את פרטי ההצעה ותחווה דעתה בדבר תנאי הכשירות של המחקר ובדבר הצעדים הדרושים כדי למעט את הסיכונים או לבטלם.

|  |
| --- |
| אם יש במחקר סיכון כלשהו, נא לפרט את מהות הסיכון ואת הצעדים שיינקטו כדי להגן על הנחקרים במקרים  אלו כאן או בדף נפרד |
|  |
|  |
|  |
|  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

חתימת החוקרים/ות (כולל מנחה/י עבודת הגמר)

**טופס בקשה לוועדת אתיקה בפקולטה למשפטים**

|  |  |
| --- | --- |
| שם החוקר/ת: |  |
| תאריך: |  |
|  | |

1. **פרטי המחקר**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 1. כותרת המחקר: |  | |
| 1. מטרת המחקר: |  | |
|  |  | |
| 1. הנבדקים/המשתתפים: | |  |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. טווח גילים: |  |  | 6-0 |  | 12-7 |  | 17-13 |  | 18+ |

|  |  |
| --- | --- |
| 1. סוג האוכלוסייה: |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | אוכלוסייה רגילה |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | סטודנטים של אוניברסיטת חיפה ו/או משפחותיהם |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | חולים/מטופלים |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | קטינים ו/או משפחותיהם |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | אוכלוסייה מוגבלת |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | אוכלוסייה מיוחדת אחרת, פרט \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 1. הדרך להשגת השתתפותם: | | |  |
|  |
| 1. המקור למימון המחקר: | |  | |
|  | |
| 1. נוהל איסוף הנתונים: |  | | |
|  | | |
| 1. תיאור הסיכונים הצפויים לנבדק: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1. הסתברות הסיכון: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1. חומרת הסיכון: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1. האמצעים שיינקטו למזער את הסיכונים או אי הנוחות האפשריים: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1. תיאור התועלת האפשרית מעריכת המחקר עבור הנבדקים עצמם, אוכלוסיית הנבדקים והחברה: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1. מתן הסבר כיצד עולה התועלת האפשרית מהמחקר על הסיכונים האפשריים ממנו, וכיצד ניתן להצדיק סיכונים אלה: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1. האמצעים שיינקטו להבטחת חשאיות המשתתפים במחקר ולהגנת המידע והנתונים שייאספו על הנבדקים:   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1. האופן בו תישמר הגישה אל הנתונים: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   1. האופן בו תישמר זהות הנבדקים: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  18. האם קיימים יחסי תלות כלשהם בין החוקר לנבדקים (לדוגמא, החוקר הוא מורה בכתה והנבדקים הם תלמידיו)? כן / לא . אם כן, אנא פרט: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **רשימת בקרה לחוקר:** |  |  |  |  |
| 1. **האם המכתב לנבדקים כולל:** |  | **כולל** |  | **לא כולל** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. תיאור המחקר ומטרתו |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. התועלת במחקר לנבדק עצמו |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| 1. תועלת המחקר |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. סיכונים לנבדק |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. הצהרה על זמן ההשתתפות הצפוי במחקר ומשך המחקר |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. תיאור הנהלים לשמירת החיסיון של הנבדקים, המידע עליהם וזהותם |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. הצהרה בדבר זכות הנבדק להפסיק השתתפותו במחקר בכל עת, ללא ענישה |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. הסבר שההשתתפות במחקר היא על בסיס התנדבותי |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. הסבר בנוגע להגנה מיוחדת כשמדובר באוכלוסיות נבדקים פגיעות |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. שם החוקר/ת וטלפון או דרך אחרת להתקשר עמו/ה |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. מידע ליצירת קשר לעזרה במקרה של פגיעה מהמחקר |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. **טופס ההסכמה להשתתפות רצונית:** |  | **כן** |  | **לא** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. האם טופס ההסכמה להשתתפות רצונית יישמר בנפרד מתוצאות הנבדק? |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| 1. האם מצורף עותק של טופס ההסכמה להשתתפות רצונית? אם לא, יש לצרף טיוטה של הטופס המוצע, ולציין מי אחראי לתכתובת (letterhead). |

|  |
| --- |
| 1. אם משתתפים במחקר קטינים, האם מצורף מכתב הסבר טופס הסכמה נוסף בלשון מותאמת לגילם ולמידת בגרותם? |

|  |
| --- |
|  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. **האם המחקר כולל?** |  | **כן** |  | **לא** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. הולכת שולל או הסבר הלוקה בחסר |  |  |  |  |

אם כן, פרט כיצד ומדוע זהו חלק חשוב במחקר \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. מסירת מידע רגיש |  |  |  |  |

אם כן, פרט מהו ומדוע זהו חלק חשוב במחקר \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. חשיפה לגירויים היכולים להתקבל כמאיימים, מעליבים, מעוררי חרדה וכד' |  |  |  |  |

אם כן, פרט מהם ומדוע זהו חלק חשוב במחקר \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |
| --- |
| 1. הודעה מלאה של תהליך המחקר, השיטה, הזמן הנדרש, והאמצעים הננקטים להגנה על המשתתפים |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. **שיטות** |  | **כן** |  | **לא** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. שאלון, סקר, ניסוי או מבחן |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. ראיון |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| 1. גירויים פיזיים כגון דרגות גבוהות של רעש או גירויים ויזואליים החורגים ממידת הגירוי היומיומי |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. הקלטה בווידיאו, צילום וכדומה |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. הקלטה בקלטת שמע |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| 1. שימוש בתרופות (נא לתאר את התרופות ואת האמצעים הננקטים לשמירה על ביטחון המשתתפים) |

|  |
| --- |
| 1. מאמץ פיזי מעבר למקובל ביומיום (נא לתאר את המשימה ואת האמצעים הננקטים להגנה על המשתתפים |

|  |
| --- |
| 1. תגמול כספי, מתן ציון או אמצעים אחרים לעידוד ההשתתפות (נא לתאר, כולל גובה הסכום) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

|  |
| --- |
| 1. מהי מדיניות התגמול הכספי במקרה שבו נבדק מחליט לנשור מהמחקר?   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. **הגנה על המשתתפים** |  | **כן** |  | **לא** |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. האם זהות המשתתפים תפורסם? |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. מלבד החוקר, האם יוכלו גורמים נוספים לעיין בתוצאותיו של משתתף? |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. האם הנך חוזה כי למחקר יהיו תוצאות שליליות? |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1. אם כן, האם ננקטו אמצעים להפחיתן? |  |  |  |  |

אנא פרט: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **הצהרה בדבר התנהגות ראויה במחקר והיעדר ניגוד עניינים**  הנני מצהיר/ה בזאת כי המידע הנ"ל נכון ומדויק.  קראתי, הבנתי ואיישם את הנאמר בתקנון האוניברסיטה בנוגע להיעדר ניגוד עניינים במחקר והתנהגות ראויה במחקר,  וכך אפעל לכל אורך המחקר לרבות פרסומים אפשריים. | | |
| שם החוקרים/ות (סטודנט/ית + מנחה/י עבודת הגמר): |  |
| חתימת החוקרים/ות (סטודנט/ית + מנחה/י עבודת הגמר): |  |

**מכתב הסבר למשתתף וטופס הסכמה מדעת**

**מכתב ההסבר וטופס ההסכמה להשתתפות במחקר, יוגשו בעברית או אנגלית, וכן בשפת האם של המשתתפים, באם אינה אחת מהשפות הנ"ל.**

טפסים אלה צריכים להופיע על גבי נייר עם לוגו מתאים של החוג/בי"ס/הפקולטה (ראו דוגמאות מצורפת בהמשך).

**מכתב הסבר צריך לכלול, בין היתר, מידע כדלקמן:**

מידע על המחקר (שם המחקר, מטרתו, איפה, מתי, יתרונות וחסרונות עבור המשתתף/ת במחקר); כמה זמן תדרוש ההשתתפות במחקר; במידה והמשתתפים מקבלים תשלום או תגמול אחר – מהו גובה התשלום/ אופי התגמול, וכן במה הוא תלוי; מקור מימון המחקר (באם חוץ אוניברסיטאי);  למי ניתן לפנות אם יש שאלות (טלפון, מייל – כולל של החוקר/ת האחראי/ת).

**מכתב הסכמה מדעת צריך לכלול:**

מידע על אנונימיות/חיסיון המשתתף מידע על כך שניתן לא להשתתף ו/או להפסיק בכל עת מבלי שייגרם נזק.

**טפסי הסכמה לקטינים/חסרי ישע אחרים:**

במקרה שהמשתתפים הם קטינים נדרשת הסכמת ההורים.

כאשר הקטינים/חסרי הישע הינם בעלי יכולת הבנה וגיבוש הסכמה, ולו בסיסית, להשתתפות במחקר, על החוקרים להגיש שני מכתבי הסכמה מדעת: 1. טופס הסכמה להורים/אפוטרופוס. 2. טופס הסכמה לקטין/חסר ישע בשפה פשוטה ומובנת, המותאמת ליכולת הבנתם של המשתתפים.

**פטור מטופס הסכמה מדעת**

חוקר/ת רשאי/ת לבקשת פטור מחובת החתמת משתתף על טופס הסכמה מדעת במקרים הבאים:

1. כאשר המחקר הנו מחקר שאלונים אנונימי לחלוטין (כך שגם החוקר לא יכול לזהות את הנחקר, למשל בסקר). במקרה כזה, בראשית השאלון יפורטו זכויות המשתתף, ויובהר כי עצם מילויו יהווה הסכמה מדעת.
2. כאשר עצם ההחתמה על טופס ההסכמה להשתתפות, דווקא בו יש בכדי לסכן את פרטיות המטופל, ולדחות משתתפים פוטנציאליים מלהסכים להשתתף, על רקע זה.

**מחקרים רגישים**

במקרים שבהם בעקבות ההשתתפות במחקר יכול לעלות צורך בתמיכה או בסיוע טיפולי, חשוב לפרט בצורה קונקרטית ומלאה (טלפון, כתובת) את גורמי הטיפול אליהם יכולים המשתתפים במחקר לפנות במידה והם נזקקים לסיוע טיפולי או למידע נוסף, במהלך ו/או בעקבות המחקר, זאת בנוסף לטלפון הישיר של עורכי המחקר.

**טופס פנייה להשתתפות במחקר והסכמה מדעת**

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

שלום רב,

אנו מבקשים ממך להשתתף במחקר בשם:XXXX אשר מטרתו היא ללמוד XXXXXXX.

השתתפותך במחקר עשויה לתרום בצורה משמעותית להבנת הנושא.

חשוב לנו להבהיר כי אינך חייב/ת להשתתף במחקר, ולאי הסכמה לא תהיה כל השלכה עליך ולא תפגע בך בכל דרך שהיא בהמשך.

במסגרת המחקר תתבקש/י [להשתתף בראיון פנים אל פנים/ למלא שאלון/ להשתתף בניסוי/ נערוך תצפית על XXX]. משך ה[ראיון/שאלון/ניסוי/תצפית] יהיה כ XXXX.

אם תרצה/י בכך תוכל/י להפסיק את השתתפותך ב[ראיון/שאלון/ניסוי/תצפית] בכל שלב שהוא, מבלי שתהיה לכך כל השלכה עליך ולא תיפגע/י מכך בכל דרך שהיא בהמשך.

כל הנתונים המזהים במחקר ישמרו חסויים ולא יהיו זמינים לאף אחד מלבד צוות המחקר.

במקרה של מחקר היכול לעורר תגובות רגשיות קשות יש לציין זאת במפורש ראה מכתב דוגמא מצורף.

תודה מראש על שיתוף הפעולה.

בברכה,

שמות החוקרים/ות**: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**טלפון לפניות: , 05X-XXXXXXX** -XXXXXX04

**אישור השתתפות במחקר בנושא: XXXXX**

**בניהולו של החוקר/ת הראשי/ת XXXXXX**

אני \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ מאשר/ת שקראתי את המידע שהוצג בפני ושהוסבר לי אישית על-ידי החוקרת, אשר התחייב/ה בפני בכתב, להבטיח סודיות בכל הנוגע לפרטיי האישיים ולכל פרט אחר, שעלול לחשוף את זהותי. כמו כן, הוסברה לי מטרת המחקר וחשיבותו.

הובהר לי כי ההשתתפות הנה מבחירה בלבד, ואם אסרב להשתתף לא תהיה לכך כל השלכה לגבי בעתיד.

הובהר לי כי אני יכול/ה להפסיק את השתתפותי בכל שלב שהוא, ולא תהיה לכך כל השלכה לגבי בעתיד.

הובהרו לי גם ההשלכות האפשריות של השתתפות במחקר לגבי, ולמי ניתן לפנות במקרה של השלכות שליליות [את השורה הנ"ל להוסיף רק במקרה שישנה אפשרות סבירה להשלכות שליליות]

אני מסכימ/ה להשתתף במחקר זה ומוכנ/ה שייעשה שימוש בשאלון/ראיון/תצפית/ניסוי עמי לצורכי מחקר בלבד.

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ שם מלא: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ חתימה: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_‏

**טופס פנייה להשתתפות במחקר רגיש והסכמה מדעת**

**הסבר המחקר בו תשתתף**

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

שלום רב,

המחקר עוסק ב-XXX ומטרתו הינה XXX.

המחקר נערך על ידי חוקרים מאוניברסיטת חיפה: ד"ר \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ בכל שאלה ניתן לפנות באמצעות מתאמ/ת המחקר \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ בטלפון: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

ההשתתפות במחקר הנה וולונטרית וניתן להפסיק את הריאיון בכל שלב, אם את/ה מרגיש/ה שאינך רוצה להמשיך, ולא יהיו לכך כל השלכות שליליות לגביך.

הפרטים האישיים והמידע שיימסר על ידך יהיה חסוי ואנונימי ויישמר ע"י החוקרים ולא יועבר לגורמים אחרים. לאחר עיבוד החומר לצרכי המחקר לא ניתן יהיה לזהות משתתף זה או אחר.

אנו רוצים להדגיש שכיוון שהמחקר עוסק בנושאים רגישים, יתכן שיתעוררו בעקבות הריאיון זיכרונות ומחשבות לא נעימים. לצורך כך אנו מצרפים מטה פרטים של מערכות היכולות לספק תמיכה וייעוץ במקרה כזה.

במקרה ואת/ה מרגיש/ה צורך בתמיכה, התחלקות וסיוע, ואיך בטוח/ה אל מי לפנות, או מעדיף/ה לא להסתייע באנשים מסביבתך הקרובה, צירפנו מספר מספרי חרום, שיישמרו איתך לכל מקרה. עם כל שאלה או סוגיה שתתעורר, את/ה יכול/ה לפנות לייעוץ אצל החוקר הראשי, ד"ר \_\_\_\_\_\_ בטלפון: X-XXXXXXX05, או בדואר אלקטרוני : [XXXXX@research.haifa.ac.il](mailto:XXXXX@research.haifa.ac.il)

בהערכה על התמודדותך היומיומית

תודה,

צוות המחקר

מרפאת חרדה במרכז שניידר (טיפול חינם) – 03-9244955

מרפאת פוסט-טראומה במרכז שניידר – 03-5317153

קופ"ח כללית – 2700\*, קופ"ח מכבי – 3555\*

קופ"ח מאוחדת – 3833\*, קופ"ח לאומית = 6444\*

ער"ן 1201, קווי החירום לנפגעות ולנפגעי תקיפה מינית:- נשים:1202 | גברים: 1203

**טופס פנייה להשתתפות קטין במחקר והסכמה מדעת**

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

שלום רב,

אנו מבקשים ממך להשתתף במחקר בשם:XXXX אשר נערך באוניברסיטת חיפה.

מטרת המחקר היא ללמוד XXXXXXX והשתתפותך עשויה לתרום בצורה משמעותית להבנת הנושא.

במסגרת המחקר תתבקש/י [להשתתף בראיון פנים אל פנים/ למלא שאלון/ להשתתף בניסוי/ נערוך תצפית על XXX]. משך ה[ראיון/שאלון/ניסוי/תצפית] יהיה כ XXXX.

חשוב לנו להבהיר כי אינך חייב/ת להשתתף במחקר, ולאי הסכמה לא תהיה כל השלכה עליך ולא תפגע בך בכל דרך שהיא בהמשך. כמו כן, אם תרצה/י תוכל/י להפסיק את השתתפותך בכל שלב שהוא, מבלי שתהיה לכך השלכה עליך.

כל הנתונים המזהים במחקר ישמרו חסויים ולא יהיו זמינים לאף אחד מלבד צוות המחקר. את/ה מוזמן/ת להתייעץ עם החוקרים בכל נושא, אי נוחות או שאלה שיתעוררו אצלך במהלך ההשתתפות במחקר.

במקרה של מחקר היכול לעורר תגובות רגשיות קשות יש לציין זאת במפורש ראה מכתב דוגמא מצורף.

תודה מראש על שיתוף הפעולה.

בברכה,

שמות החוקרים/ות (כולל מנחה/י המחקר)**: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**טלפון לפניות: , 05X-XXXXXXX** -XXXXXX04

**אישור השתתפות במחקר בנושא: XXXXX**

**עבור הילד**

אני \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ מאשר/ת שקראתי את המידע שהוצג בפני ושהוסבר לי אישית על-ידי צוות המחקר, אשר התחייב/ה בפני בכתב, להבטיח סודיות בכל הנוגע לפרטיי האישיים ולכל פרט אחר, שעלול לחשוף את זהותי. כמו כן, הוסברה לי מטרת המחקר וחשיבותו.

הובהר לי כי ההשתתפות הנה מבחירה בלבד, ואם אסרב להשתתף לא תהיה לכך כל השלכה לגבי בעתיד.

כמו כן, הוסבר לי כי אני יכול/ה להפסיק את ההשתתפות בכל שלב שהוא, ולא תהיה לכך השלכה עלי בעתיד.

הובהרו לי גם ההשלכות האפשריות של השתתפות במחקר לגבי, ולמי ניתן לפנות במקרה של השלכות שליליות. [את השורה הנ"ל להוסיף רק במקרה שישנה אפשרות סבירה להשלכות שליליות]

אני מסכימ/ה להשתתף במחקר זה ומוכנ/ה שייעשה שימוש בשאלון/ראיון/תצפית/בניסוי עמי לצורכי מחקר בלבד.

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ חתימה: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_‏

**טופס פנייה להשתתפות בנך/בתך במחקר והסכמה מדעת**

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

שלום רב,

אנו מבקשים ממך לאשר את השתתפותו/ה של בנך/בתך במחקר בשם:XXXX אשר נערך באוניברסיטת חיפה ומטרתו היא ללמוד XXXXXXX. השתתפות בנך/בתך במחקר עשויה לתרום בצורה משמעותית להבנת הנושא.

חשוב לנו להבהיר כי בנך/בתך אינו/ה חייב/ת להשתתף במחקר, ולאי הסכמה לא תהיה כל השלכה עליו/ה ולא תפגע בו/ה בכל דרך שהיא בהמשך. כמו כן, אם ירצה/תרצה יוכל/תוכל להפסיק את השתתפותו/ה בכל שלב שהוא, מבלי שתהיה לכך השלכה עליו/ה.

במסגרת המחקר בנך/בתך יתבקש/תתבקש [להשתתף בראיון פנים אל פנים/ למלא שאלון/ להשתתף בניסוי/ נערוך תצפית על XXX]. משך ה[ראיון/שאלון/ניסוי/תצפית] יהיה כ XXXX.

כל הנתונים המזהים במחקר ישמרו חסויים ולא יהיו זמינים לאף אחד מלבד צוות המחקר. בנך/בתך תהיה/יהיה מוזמן/ת להתייעץ עם החוקרים בכל נושא, אי נוחות או שאלה שיתעוררו אצלו/ה במהלך ההשתתפות במחקר.

במקרה של מחקר היכול לעורר תגובות רגשיות קשות יש לציין זאת במפורש ראה מכתב דוגמא מצורף.

תודה מראש על שיתוף הפעולה.

בברכה,

שמות החוקרים/ים (כולל מנחה/י המחקר)**: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**טלפון לפניות: , 05X-XXXXXXX** -XXXXXX04

**אישור השתתפות במחקר בנושא: XXXXX**

**עבור ההורה**

אני \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ מאשר/ת שקראתי את המידע שהוצג בפני ושהוסבר לי אישית על-ידי צוות המחקר, אשר התחייב/ה בפני בכתב, להבטיח סודיות בכל הנוגע לפרטיי האישיים ולפרטי בני/בתי ולכל פרט אחר, שעלול לחשוף את זהותו/זהותה/זהותי. כמו כן, הוסברה לי מטרת המחקר וחשיבותו.

הובהר לי כי ההשתתפות הנה מבחירה בלבד, ואם אסרב להשתתפות בני/בתי לא תהיה לכך כל השלכה לגבי בעתיד.

הובהר לי כי אני/בני/בתי יכול/ה להפסיק את ההשתתפות בכל שלב שהוא, ולא תהיה לכך כל השלכה לגבי בעתיד.

הובהרו לי גם ההשלכות האפשריות של השתתפות במחקר לגבי, ולמי ניתן לפנות במקרה של השלכות שליליות [את השורה הנ"ל להוסיף רק במקרה שישנה אפשרות סבירה להשלכות שליליות]

אני מסכימ/ה להשתתפות בני/בתי במחקר זה ומוכנ/ה שייעשה שימוש בשאלון/ראיון/תצפית/ניסוי לצורכי מחקר בלבד.

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ חתימה: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_‏