**בקשה לאישור מחקר**

**מאת ועדת האתיקה למחקר בבני אדם בפקולטה למשפטים**

*תוכן הטופס*

[*חלק א'- פרטי המחקר 2*](#_Toc173942031)

[*חלק ב' – אישור על השתתפות בקורס אתיקה 11*](#_Toc173942032)

[*חלק ג' - תיאור תמציתי של המחקר 12*](#_Toc173942033)

[*חלק ד' - נספחים 14*](#_Toc173942034)

[*חלק ה' - דף הסבר וטופס הסכמה להשתתפות במחקר 15*](#_Toc173942035)

**בקשה לאישור מחקר מאת ועדת האתיקה למחקר בבני אדם בפקולטה למשפטים**

יש למחוק את הטקסט המופיע באדום במהלך הטופס לפני ההגשה.

הבקשה תוגש בחתימת החוקר הראשי וכל חוקר נוסף (לרבות עמיתים, תלמידי מחקר, סטודנטים לתואר מתקדם שזו עבודת התזה/דוקטורט שלהם והמנחה/מנחים).

**יש להשיב על כל אחד מהסעיפים. במידה והסעיף אינו רלבנטי למחקרך, אנא השב ב"לא רלבנטי".**

# חלק א'- פרטי המחקר

|  |
| --- |
| **כותרת המחקר (שם מלא):** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט. |
| **תאריך:** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט. |
| **מאת (שם החוקר הראשי/מנחה/החוקר האחראי):**  בחר פריט.לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.  **טלפון נייד חוקר ראשי:** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט. **Email:** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.  **סטטוס החוקר הראשי:** סגל בכיר/פוסט דוקטורנט/עמית מחקר  **שם חוקר ראשי נוסף/חוקר נוסף/תלמיד מחקר/סטודנט (לימודים תואר שני, שלישי, פוסט דוקטורט):**  בחר פריט.לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.  **טלפון נייד חוקר נוסף/סטודנט:** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט. **Email:** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.  **מוסד וחוג/בי"ס שאליו משתייכים החוקר/ים הנוספ/ים:** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.  **סטטוס חוקר נוסף**: סגל בכיר/פוסט דוקטורנט/עמית מחקר/סגל זוטר/תלמיד מחקר לדוקטורט/תלמיד מחקר לתאר שני/אחר פרט:  **במידה והמחקר מבוצע במסגרת לימודים לתואר שני/שלישי**, האם ניתן למחקר אישור מטעם הוועדה החוגית / פקולטטית / רל"מ (סמן את הרלבנטי) להצעת המחקר? כן לא  **עבור חוקר שהוא תלמיד מחקר/סטודנט:** נא לציין את מסגרת המחקר, ותאריך אישור הצעת המחקר.  בחר פריט.לחץ או הקש כאן להזנת טקסט. |

1. **תיאור כללי קצר של נושא המחקר ותרומתו (עד 200 מילים)**

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

1. נוהל בקשה חריג (נא לסמן ולנמק – רק אם רלבנטי):

בקשת פטור מהליך ועדת האתיקה (exempt): לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.



הליך בקרה מהיר (expedited): לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.



המחקרים הבאים יוגדרו כמתאימים להליך מהיר:

1. **מחקרים המוגבלים בסד זמנים,** שאינו נובע מדחיינות של החוקר, אלא ממגבלות אובייקטיביות. באלו ניתן לכלול למשל:
   1. מחקר על אירוע נחקר חד פעמי (למשל מחקר על השפעות חרדה של השריפה בחיפה), או המתרחש רק אחת לתקופה ארוכה.
   2. מגבלות לו"ז בהגשה לקרנות מימון.
   3. לו"ז צפוף במיוחד להגשה לתואר (שלא נגרם על ידי החוקר עצמו, אלא על ידי גורמים חיצוניים בלתי נמנעים) וכיוב'.
2. **"מחקרים פשוטים" העונים לאחת ההגדרות הבאות:**
   1. (1) משתתפי המחקר הינם מאוכלוסייה בגירה, ללא חולשות, וללא יחסי תלות משום סוג עם החוקרים או נציגיהם, במסגרת (2) סקר אנונימי שאינו מאפשר זיהוי משתתפים על ידי החוקרים.
   2. ניתוח מידע שניוני אנונימי.
   3. (1) משתתפי המחקר הינם אנשי מקצוע מזוהים, ללא יחסי תלות עם החוקרים או נציגיהם, (2) הנשאלים על דעתם/חוויתם המקצועית, ללא התייחסות למטופלים מזוהים.
   4. שימוש בנתונים הזמינים לציבור הרחב, שאין בהם כל אפשרות זיהוי של המשתתפים (למשל, נתוני למ"ס שפורסמו באינטרנט, ברמת אזור/ישוב).
3. **בקשות הרחבה/שינוי מחקר שאושר בעבר, העונות לאחת ההגדרות הבאות:**
   1. הרחבה של מס' המשתתפים ללא שינוי באופן הדגימה.
   2. הוספת שאלון/כלי מחקרי שאין בו סיכון למשתתפים.
   3. הוספה של חלק חדש, העונה להגדרת "מחקר פשוט" כאמור בסעיף 2 לעיל.
4. **מחקרים שקיבלו כבר אישור ועדת הלסינקי.**

**3.הערכה כללית של הסיכון במחקר (חובה לסמן אחד בלבד):**

לפי הכרתי, אין במחקר המוצע כדי לגרום כל נזק למשתתף/ים ולסביבתם.

לדעתי, הסיכון לבני אדם במחקר מינימאלי ויינקטו הצעדים הדרושים כדי לצמצמו.

* **"סיכון מינימאלי"**: סיכון  לנזק או לחוסר נוחות, שחומרתם והסתברותם, הצפויים במסגרת המחקר, אינם גדולים מאלו אליהם חשוף אדם סביר בהתנהלותו היום-יומית, או במהלך ביצועם של מבחנים או מבדקים פסיכולוגיים או פיזיים שגרתיים.

לדעתי, מידת הסיכון לבני אדם במחקר המוצע גבוהה מסיכון מינימאלי וינקטו הצעדים הדרושים להגן על המשתתפים ככל הניתן. אבקש כי ועדת האתיקה תבדוק את פרטי ההצעה ותחווה דעתה בדבר תנאי המחקר והצעדים הדרושים כדי להפחית את הסיכונים או לבטלם.

3.1 הסיכונים הצפויים למשתתף- פרט/י את סוגי הסיכונים (אי-נוחות גופנית/נפשית/סיכון כלכלי/מבוכה/פגיעה בפרטיות/בשם הטוב/מוניטין וכיו"ב).

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

3.2 הסיכונים הצפויים למשתתף: תארי את חומרת הסיכון הצפויה (חומרת הפגיעה האפשרית, קלה/בינונית/קשה).

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

* 1. ההסתברות להתממשות הסיכון (זניחה/נמוכה/בינונית/גבוהה)

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

3.4 אופן ההתמודדות עם הסיכונים הנ"ל (דרכים ואמצעים לניטרול/מיזעור הסיכונים)

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

3.5 תיאור התועלת הצפויה/אפשרית מהמחקר (לחברה/לקבוצת הנבדקים, בדגש על התועלת עבור הנבדקים עצמם):

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

3.6 סיכום: ההצדקה לסיכוני המחקר (סיכון מול תועלת):

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**4. משתתפי המחקר**

**4.1 מספר המשתתפים (אין לגייס יותר ממספר זה):** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**4.2. הנמקה למספר זה:** לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**4.3 מי המשתתפים?** (תיאור מילולי. מאפייני הכללה והחרגה): לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **טווח הגילאים:** |  |  | 6-0 |  | 12-7 |  | 17-13 |  | 18+ |
| **4.4. סוג האוכלוסייה**   |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | |  |  | כן | לא | הערות / פירוט | |  | קטינים (מתחת לגיל 18) – נדרש טופס הסכמת הורים, והסכמת קטין במידה והוא בוגר. |  |  |  | |  | תלמידים/הוריהם המגויסים באמצעות מערכת החינוך |  |  |  | |  | סטודנטים של אוניברסיטת חיפה ו/או בני משפחותיהם |  |  |  | |  | אוכלוסייה בגירה ונטולת חולשות |  |  |  | |  | אוכלוסייה רגישה (כגון חוסים, אסירים, אנשים עם מגבלה קוגניטיבית, נפשית או פיזית ואח'( |  |  |  | | | | | | | | | | | |  |

**4.5. תהליך גיוס המשתתפים במחקר** (הסבר מפורט: כיצד מאותרים, מסוננים, דרכי פנייה, מי פונה, כיצד, מתי, האם ייעשה שימוש בחברת סקרים? האם ייעשה שימוש במודעת גיוס? צרף כנספח. תגמול כספי? האם מתקיימים יחסי תלות/מרות בין החוקר למשתתפים? בין המגייס למשתתפים? כיצד תמנע בעיות הנובעות מכך? תן דעתך להיבטים ייחודיים הנובעים מרגישות אוכלוסיות ספציפיות):

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**4.6. מימון ותשלום:**

**האם למחקר יש מימון** (קרנות/פרטי/אחר – נא לפרט):

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**האם יוצע למשתתפים שי כספי בגין השתתפות במחקר**? האם ניתן (באופן מלא/חלקי) גם במקרה של נשירה באמצע המחקר? האם הסכום ועצם השי מותאם או מהווה אמצעי לחץ באוכלוסיה זו?

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

1. **הסכמה מדעת**

**מצורפ/ים** מסמכ/י הסכמה מדעת **(יש להגיש כקובץ נפרד- ראה תבנית)**



בכוונתנו לבקש **פטור** מהחתמת משתתפים על טופס הסכמה להשתתפות במחקר. נמק מדוע ותאר כיצד תתקבל/תתועד ההסכמה להשתתפות.



לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

1. **הסבר למשתתפים פוטנציאליים**

אם בכוונת החוקרים לבקש **פטור** ממתן מכתב הסבר למשתתפים פוטנציאליים במחקר, נמק מדוע.



לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**מצורף** מסמך הסבר על המחקר למשתתף פוטנציאלי / פתיח לשאלון מקוון המהווה הסבר **(יש להגיש כקובץ יחד עם ההסכמה מדעת- ראה תבנית)**



**6.1.אם נעשה שימוש במכתב ההסבר למשתתפים פוטנציאליים, האם כולל: (**אם לא – נמקו מדוע בעמודת ההערות)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  | **כן** | **לא** | **הערות** |
| 1 | תיאור המחקר, שמו ומטרתו. במידה ומדובר במחקר במסגרת סמינר, תיזה או דוקטורט יש לציין זאת |  |  |  |
| 2 | תועלת המחקר (למדע, לאחרים וכד') |  |  |  |
| 3 | תועלת ו/או סיכונים למשתתף/ת |  |  |  |
| 4 | המשימות המוטלות על המשתתף/ת |  |  |  |
| 5 | הסבר שההשתתפות היא על בסיס התנדבותי וכי יש למשתתפ/ת זכות לפרוש מהמחקר בכל עת ללא השלכות שליליות |  |  |  |
| 6 | הבטחת סודיות, אנונימיות ופרטיות (כולל אופן שמירת חסיון הנתונים והשמדתם, במקרים של מחקר מזוהה) |  |  |  |
| 7 | כמה זמן אמורה להימשך ההשתתפות במחקר |  |  |  |
| 8 | מקור מימון המחקר (אם קיים מקור חוץ אוניברסיטאי) |  |  |  |
| 9 | שם החוקר/ת וטלפון או דרך אחרת להתקשר עמו/ה. במידה ומדובר במחקר במסגרת תיזה או דוקטורט יש לציין גם את שמות המנחים |  |  |  |
| 10 | טופס הסכמה להשתתפות רצונית |  |  |  |
| 11 | שורת אימות חתימה בפני החוקר |  |  |  |
| 12 | מידע ליצירת קשר עם ועדת האתיקה ודרכי פנייה לעזרה מגופים רלבנטיים במקרה של תחושת אי נוחות או מצוקה בעקבות המחקר |  |  |  |

1. **המחקר כולל אחת או יותר משיטות המחקר הבאות** (במידה וכן - יש לפרט על כך בחלק ג'- "תיאור תמציתי של המחקר").

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | **כן** | **לא** |
| 1 | העברת שאלונים (כאשר המשתתפים מזוהים בפני החוקר) |  |  |
| 2 | סקר אנונימי (כאשר המשתתפים אינם מזוהים בפני החוקר) |  |  |
| 3 | ראיון |  |  |
| 4 | תצפית |  |  |
| 5 | הקלטה בווידאו, צילום, זום וכד' (אם כן - נא לפרט בהמשך כיצד יישמרו עד מתי ומתי יושמדו) |  |  |
| 6 | הקלטה בקלטת שמע (אם כן - נא לפרט בהמשך כיצד יישמרו עד מתי ומתי יושמדו) |  |  |
| 7 | שימוש במסמכים או נתונים קיימים (כולל מידע מרשומות רפואיות, מאגרי מידע, תיקים משפטיים וכיו"ב) |  |  |
| 8 | מבדקים מובנים (כגון מבחן התנהגותי/ מטלה התנהגותית) |  |  |
| 9 | מערך ניסויי (מניפולציה ניסויית) |  |  |

**7.1.\_אם המחקר כולל שימוש בנתונים מזוהים, הקלטת אודיו ו/או וידאו/זום ו/או ראיונות שיתומללו, נא לפרט מה וכיצד יישמרו החומרים, מתי יימחקו, האם יינתנו חזרה למשתתפים וכיצד תשמר אנונימיות/חסיון ומפתח הקידוד** (בהקלטות, ברירת המחדל היא מחיקה מיד עם תום התמלול; יש לבער את מפתח הקידוד הכולל פרטים מזהים בהקדם ולהצהיר על מועד זה):

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

7.2. ציין מי, מלבד החוקרים הח"מ ייחשף למידע או יאסוף את הנתונים (מראיינים, סוקרים, מתמללים, שופטים וכו'):

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

7.2.1. אם יראיינו אנשים נוספים מלבד עורכי המחקר החתומים על מסמך זה, האם צורפו אישורים על השלמה של קורס אתיקה מקוון עבורם?

כן לא. נמק מדוע: לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.



7.2.2. אם ייחשפו אנשים נוספים מלבד עורכי המחקר החתומים על מסמך זה לנתונים (לדוג', מתמללים, מנתחי תוכן), ציין:

האם יוחתמו על מסמך שמירת סודיות כן לא. נמק מדוע: לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.



האם יושמטו פרטים מזהים במהלך התמלול כן לא. נמק מדוע: לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.



לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**7.3. שמירה על חסיון המידע הנאסף:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  | **כן** | **לא** | **הערות** |
|  | 1 | האם פרטים מזהים (אם נאספים) יישמרו בנפרד מתוצאות המשתתפים? פרטים מזהים כוללים, בין היתר – שם, ת.ז., מספר טלפון, כתובת מייל |  |  |  |
|  | 2 | האם תצויין זהות המשתתפים בפרסום? |  |  |  |
|  | 3 | נתונים מזהים יהיו זמינים אך ורק לצוות המחקר |  |  |  |

**7.4. תאר את האמצעים אשר ינקטו על מנת להגן על זהות המשתתפים** (מהו האופן בו תשמר זהות המשתתפים? התממה חלקית/מלאה, לא יאספו / לא יתומללו פרטים מזהים; מחיקת קובץ הנתונים מפלטפורמת הסקרים בענן עם סיום איסוף הנתונים ושמירתו בקובץ מוגן ססמה; שמירת קובץ מפתח):

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

7.5. מהו האופן שבו תגן על המידע והנתונים שייאספו במסגרת המחקר? נא לפרט (היכן יישמר החומר- הקלטה מקומית ולא בענן, הגבלת גישה באמצעות סיסמה, יצירת מפתח קידוד עם גישה מוגבלת ומוגנת; ביעור: מחיקת הקלטות לאחר תמלול, מחיקת קובץ נתונים מפלטפורמת הסקרים לאחר סיום שלב האיסוף, וכו'): לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**8.\_האם המחקר כולל אחד או יותר מהמאפיינים הבאים** (אם כן- נא לפרט בעמודה משמאל):

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  | **כן** | **לא** | **הערות/פירוט** |
|  | 1 | הולכת שולל או הסבר הלוקה בחסר |  |  |  |
|  | 2 | איסוף מידע רגיש (מהו? האם חיוני?) |  |  |  |
|  | 3 | חשיפה לגירויים היכולים להתקבל כמאיימים, מעליבים, מעוררי חרדה, מעוררי זיכרונות טראומטיים או כד' |  |  |  |
|  | 4 | חשיפה לגירויים פיזיים (כגון: דרגות גבוהות של רעש או גירויים ויזואליים החורגים ממידת הגירוי היומיומי או כאב) |  |  |  |
|  | 5 | איסוף מדדים ביולוגים ו/או פיזיולוגיים (למשל דם, רוק, דופק, לחץ דם, מדדים פיזיולוגיים אחרים) |  |  |  |
|  | 6 | שימוש בתרופות או חומרים (נא לתאר את התרופות ואת האמצעים הננקטים לשמירה על בטחון המשתתפים) |  |  |  |
|  | 7 | מאמץ פיזי מעבר למקובל ביום-יום (נא לתאר את המשימה ואת האמצעים הננקטים להגנה על המשתתפים) |  |  |  |
|  | 8 | סיכון חברתי משפטי או כלכלי למשתתפים (כגון יצירת סטיגמה, סיכון סטטוס תעסוקתי או הפללה של משתתפים) |  |  |  |
|  | 9 | פניה למשתתפים דרך גורם סמכותי (מורים מטפלים מעבידים וכד') ו/או יחסי תלות בין החוקר למשתתפים |  |  |  |
|  | 10 | תגמול כספי, מתן ציון או אמצעים אחרים לעידוד ההשתתפות (נא לתאר בהערות) |  |  |  |

**8.1.\_במידה וסימנת כן באחד מהסעיפים לעיל**, **בבקשה פרט(י) כאן את הדרך הננקטת במחקר להתמודדות עם המורכבות האתית או הנזק הפוטנציאלי של המאפיין שסומן:**

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

**8.2.\_במידה וסימנת כן באחד מהסעיפים לעיל**, **בבקשה פרט(י) את ההכשרה והרקע של החוקרים הרלוונטיים להתמודדות עם המורכבות האתית של המאפיין שסומן:**

לחץ או הקש כאן להזנת טקסט.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **הצהרת החוקרים:**  **הנני מצהיר/ה בזאת שהמידע הנ"ל מלא נכון ומדויק, כי הצעת המחקר תואמת את הסטנדרטים הבינלאומיים והאוניברסיטאיים לניהול מחקר אתי, התנהגות ראויה במחקר והיעדר ניגוד עניינים, וכי המחקר ופרסום תוצאותיו יבוצעו בהתאם לסטנדרטים אלו.**  **ידוע לי, כי אחריות החוקר הראשי כוללת בדיקה של כללי האתיקה וההתנהלות של הגופים השונים הפועלים במסגרת המחקר (כגון - סטודנטים המועסקים במחקר, עוזרי מחקר, חברות איסוף המידע, גופים מקצועיים שונים וכדומה). בדיקת ושמירת האתיקה של גופים אלו איננה נבחנת באופן ישיר על ידי ועדת האתיקה.**   |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | |  | חוקר ראשי/מנחה | חוקר נוסף/סטודנט | חוקר נוסף | | שם החוקר |  |  |  | | תאריך |  |  |  | | חתימה |  |  |  | |

# חלק ב' – אישור על השתתפות בקורס אתיקה

**יש לצרף כאן צילום של אישור השתתפות בקורס CITI או GCP וכד' עבור כל אחד מהחוקרים המצוינים בבקשה.**

# ****חלק ג' - תיאור תמציתי של המחקר****

**התיאור צריך לכלול מידע תמציתי על המחקר מסקירת הספרות (2-5 פסקאות), תוך מתן דגש לפרק שיטת המחקר והסבר להיבטים האתיים שלה (עד 5 עמודים), וכן רשימת מקורות מספקת.** התיאור ייכתב בלשון פשוטה (המכוונת גם למי שאינו מצוי בתחום, ללא ראשי תיבות, וכיו"ב) בהתאם לנקודות הבאות:

1. **תכלית המחקר** (המטרה העיקרית ומטרות המשנה, התרומה או התרומות המקוות, האופן שבו המחקר משתלב בתחום המחקר הנדון – הכל בתמציתיות רבה).
2. **הגורמים המעורבים והמממנים** (מי מממן את המחקר, אלו מוסדות/גופים מעורבים או משתפים פעולה בביצוע, מי מנהל את המחקר, טיב הקשר בין החוקר המבקש לבין הגורמים האחרים).
3. **המשתתפים במחקר**
   1. **מספרם והנמקה**
   2. **אופן איתור המשתתפים** (האם מועברת רשימת שמות? על ידי מי? מהיכן?)
   3. **אופן גיוס המשתתפים** (מי פונה? כיצד פונים? שימוש בקול קורא? חברת סקרים? עוזרי מחקר?)
   4. **שיטת הדגימה, מאפייני המשתתפים - קריטריוני הכללה והחרגה**
   5. **במקרה של קטינים או של קושי בהשגת הסכמה מודעת של אנשים עקב גיל, מחלה או מוגבלות פיזית ו/או נפשית** ציין דרך קבלת הסכמת הורים/אפוטרופוס והילד/אפוטרופוס/נציג.
   6. **ציין שימוש בגורמים מפנים סמכותיים** (אם רלבנטי).
4. **שיטת איסוף הנתונים** 
   1. **\*תיאור כרונולוגי של שלבי ביצוע המחקר** (לדוג', הקלקה על לינק, החתמה על הסכמה, מניפולציה, ביצוע מטלה, דברור, הפנייה לקו חם אם עולה צורך).
   2. **תיאור אופן איסוף הנתונים** (העברת שאלון/סקר, ראיון, דף תצפית, וכו') כולל פלטפורמת האיסוף והתיעוד (זום, קוולטריקס, קלטת שמע וכד') ועל פרט מתודולוגי רלבנטי.
   3. **תיאור המבצעים בפועל של איסוף הנתונים ועיבודם** (ראיון, תימלול, שיפוט תמתי וכו').
   4. **תיאור כלי המחקר ומאפייניהם**. הפניה לנספחים.
   5. **אם המחקר נעשה תוך שיתוף פעולה עם ארגון או מוסד**, ציין את טיב הקשר בין החוקר/ים לאותו ארגון/מוסד (לדוג'-החוקרת עובדת פרקליטות המחוז בו ייערך המחקר).

\*לגבי ס' 4a לעיל, תיאור שלבי המחקר – תיאור כרונולוגי מפורט של שלבי ביצוע המחקר יתייחס גם ל:

* **בקיום ראיונות** – הסבר על אופי הראיון, משכו, זהות המרואיינים והמראיינים, האם הראיון יפורסם בשם המרואיין או באופן אנונימי, איזה מידע על המשתתף עתיד להיחשף עם פרסום המחקר (גיל, מין, ותק, השתייכות מוסדית, וכו'). האם יוקלט.
* **בקיום תצפית** – הסבר על אופי התצפית, משכה, זהות מבצע התצפית, ואופי המרחב (פרטי/ציבורי, וכו'). אופן תיעוד.
* **בהעברת ניסוי/שאלון** – תאור אופי הניסוי או השאלון, היקפו, תוכנו וכו'.
* **אופן שמירת המידע** שייאסף במהלך המחקר. אם נעשה שימוש בהקלטה (אודיו/וידאו) יש להתחייב לשמור את ההקלטה על מחשב מוגן ססמה ולא בענן. יש להתחייב להשמיד את ההקלטות מייד לאחר התמלול, אלא אם יש הצדקה משכנעת.
* **אם המתמללים אינם החוקרים**, יש להחתימם על טופס סודיות מתאים. אם המראיינים אינם החוקרים, עליהם לעבור קורס אתיקה מקוון ולצרף את אישור ה-CITI שלהם לבקשה או לשלוח לועדה טרם התחלת עבודתם.
* **אופן קבלת ההסכמה** מדעת של המשתתפים.
* במחקר המערב אוכלוסיה של **משתתפים קטינים/אנשים שעשוי להיות קושי בהשגת הסכמה מודעת שלהם מחמת גיל, מחלה או מוגבלות פיזית ו/או נפשית** – פירוט השלב והאופן שבו תתקבל הסכמת הנציג (הורה/אפוטרופוס/אחר), ופירוט האופן שבו תתקבל הסכמת הקטין/חסר הישע.
* מהו גובה התיגמול הכספי (ככל שישנו) והאם ניתן (באופן מלא/חלקי) גם במקרה של נשירה באמצע המחקר.
* אם המחקר כולל כמה פרוצדורות מחקריות (לדוגמה, ראיונות עומק ואחריהם מחקר כמותי) יש להתייחס בנפרד לכל אחת מהשיטות.

# חלק ד' - נספחים

בחלק זה יש לצרף את **כל** הכלים בהם ייעשה שימוש במחקר, לדוגמה:

* מודעת גיוס משתתפים (לדוגמה, נוסח קול קורא להפצה ברשתות / דף הסבר למגייס המורה, עו"ס או עו"ד/פלאייר לתלייה במסדרונות המקלט לנפגעות אלימות)
* שאלוני המחקר ובכלל זה שאלונים דמוגרפיים
* מדריכי-ראיון
* אישורים מוסדיים
* כל מסמך אחר רלבנטי לשם שקילת הבקשה ואישור המחקר.

# חלק ה' - דף הסבר וטופס הסכמה להשתתפות במחקר

**הנחיות לחוקר (יש למחוק כל חלק הכתוב באדום לפני הגשת הטופס):**

* דף ההסבר בכוונה מופיע בדף נפרד מטופס ההסכמה, ועליו להישאר אצל המשתתף לאחר החתימה.
* הוא יודפס על נייר לוגו של האוניברסיטה והפקולטה

דף הסבר זה מהווה טיוטה מוצעת, ויש להתאימו למחקר הספציפי, תוך בחירה בין כמה אפשרויות מוצעות, מחיקת חלקים שאינם רלוונטיים למחקר המסוים, הוספת חלקים נוספים שייחודיים לו, ניסוח רציף או בנקודות.

**דף זה יימסר למשתתף ויישאר בידיו גם לאחר סיום השתתפותו במחקר. יש לעצב על נייר לוגו של הפקולטה**

תאריך:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**דף הסבר להשתתפות במחקר**

שלום רב,

אנו מבקשים ממך להשתתף במחקר בשם:XXXX . השתתפותך במחקר עשויה לתרום בצורה משמעותית להבנת הנושא. המחקר נערך על ידי XXXXXX מהפקולטה למשפטים באוניברסיטת חיפה.

1. **מטרת המחקר:**

מטרת המחקר הינה XXXXXXX

1. **מה כולל המחקר?** (נא לפרט את כלל מהלך המחקר ובכלל זה (אך לא מוגבל לזה): קבוצות המחקר, מדוע גויסו משתתפים אלו למחקר, מה יתבקשו המשתתפים לעשות, אילו נתונים יאספו על המשתתפים ממקורות מידע קיימים או נוספים וכיו"ב).

במסגרת המחקר תתבקש/י [להשתתף בראיון פנים אל פנים/ למלא שאלון (נייר/ממוחשב)/ להשתתף בניסוי/ נערוך תצפית[.

משך הראיון/שאלון/השתתפותך בניסוי/תצפית יהיה כ XXXX

המחקר יתבצע/יתקיים ב XXXXXXXXXX

הראיון / תצפית יוקלטו בהקלטת שמע / וידאו...

בכל מחקר הכולל איסוף נתונים מזוהים, יש לציין לכמה זמן יישמרו מזוהים ומה ייעשה איתם בתום התקופה (בהקלטה ברירת המחדל היא מחיקה עם תום התמלול).

1. **היתרונות הצפויים לך/לאחרים כתוצאה מהמחקר**

לא צפוי שיהיו לך יתרונות כתוצאה מהשתתפות בניסוי / כתוצאה מהשתתפותך במחקר יתכן וXXXXX / ההשתתפות במחקר אינה צפויה להניב לך תועלת ישירה, אך היא תסייע בקידום הידע

תוכל לקבל את תוצאותיך האישיות/ במידה ויתגלה במהלך המחקר XXXXX נמסור /לא נמסור לך מידע XXXXXX...

1. **האם ישנם סיכונים/חוסר נוחות שעשויים להתלוות להשתתפות במחקר?**

לא, ההשתתפות במחקר לא צפויה לעורר חוסר נוחות / הסיכונים הנלווים להשתתפות במחקר הינם XXXX.

חוסר הנוחות הנלווה למחקר הינו XXXXXXX**.**

במידה ו[הסיכון יתממש] נסייע לך על ידי XXXXXX

1. **האם השתתפותי במחקר יכולה להפסק ביוזמת החוקר?**

יתכן והשתתפותך במחקר תופסק במידה ו XXXXXXX

1. **האם אני חייב/ת להשתתף?**

חשוב לנו להבהיר כי ההשתתפות במחקר הנה מרצון ואינך חייב/ת להשתתף במחקר. לאי הסכמה שלך להשתתף לא תהיה כל השלכה עליך ולא תפגע בך בכל דרך שהיא בהמשך.

1. **האם אני יכול להפסיק את השתתפותי במחקר באמצע**?

אם תרצה בכך, תוכל/י להפסיק את השתתפותך במחקר בכל שלב, מבלי שתהיה לכך כל השלכה עליך ולא תפגע/י מכך בכל דרך שהיא בהמשך.

ביכולתך/אין ביכולתך לדלג על חלקים...

1. **תגמול:**

עבור השתתפותך בניסוי / בכל חלק נפרד מהניסוי תקבל/י XXXX. מקור מימון המחקר...

1. **סודיות ושמירה על נתונים:**

במחקר זה לא יישמרו כלל נתונים מזהים עליך, ואיש לא יידע את זהותך / כל הנתונים המזהים במחקר ישמרו חסויים ולא יהיו זמינים לאף אחד מלבד צוות המחקר / במידה ויעלו במסגרת המחקר

פרטים על XXXXXX נשתף/נדווח פרטים אלו עם XXXXXX

הנתונים / שאלונים/ הקלטות יישמרו ב XXXXXXXX ויושמדו לאחר התמלול

**10.\_פנייה לצורך שאלות**

שמות החוקרים**:** XXXXXXXXXXX

**טלפון לפניות:** XXXXXXXXXXX

**כתובת דוא"ל:** XXXXXXXXXXX

**11.\_**בכל מקרה של הפרה נחזית כאתית או פוגענית אחרת את/ה רשאי/ת לפנות בשאלה ו/או תלונה לוועדת האתיקה הפקולטטית באוניברסיטת חיפה באימייל: [ethicslaw@univ.haifa.ac.il](mailto:ethicslaw@univ.haifa.ac.il)

**במקרה של מחקר שעלול לעורר תגובות רגשיות קשות או שישנה אפשרות להשלכות שליליות יש להוסיף לסעיף ה"סיכונים/חוסר נוחות" או בסוף הטופס את הנוסח הבא או דומה לו:**

12. אנו רוצים להדגיש שכיוון שהמחקר עוסק בנושאים רגישים, יתכן שיתעוררו בעקבות ה [ראיון/שאלון/ניסוי/תצפית] זיכרונות ומחשבות לא נעימים. במידה ואת/ה מרגיש/ה צורך בתמיכה וסיוע, ואינך בטוח/ה אל מי לפנות, או מעדיף/ה לא להסתייע באנשים מסביבתך הקרובה, הנך מוזמן ליצור קשר עם החוקר / צירפנו מספר מספרי טלפון של גורמים שיכולים לסייע, שיישמרו איתך לכל מקרה. עם כל שאלה או סוגיה שתתעורר, את/ה יכול/ה לפנות להתייעצות עם החוקר הראשי, ד"ר \_\_\_\_\_\_ בטלפון: X-XXXXXXX05, או בדואר אלקטרוני : XXXXX@XXX.haifa.ac.il

במידה ותעדיף/תעדיפי לפנות לקבלת תמיכה או סיוע, ניתן לפנות אל ציין/י כתובות ומספרי טלפון של מטפלים/ מרפאות / מרכזי סיוע רלוונטיים למחקרך, כגון

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

בתודה מראש,

צוות המחקר

**לאחר החתימה, דף זה יישמר ע"י החוקר הראשי. יש לעצב על נייר לוגו של הפקולטה**

**הסכמה להשתתפות במחקר בנושא: XXXXX**

**בניהולו של החוקר/ת הראשי/ת XXXXXX**

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.

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 הזו להוסיף רק במקרה שישנה אפשרות להשלכות שליליות]

אני מצהיר כי הנני בן 18 לפחות והנני מסכימ/ה להשתתף במחקר זה ומוכנ/ה שייעשה שימוש בשאלון/ראיון/תצפית/ניסוי עמי לצורכי מחקר בלבד.

הנני מסכים להקלטת הראיון / תצפית ...

הנני מסכים להצגת צילומים / הקלטת התצפית /הראיון במסגרת כנסים / פרסומים תוך הסתרת / חשיפת פרטים מזהים...

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| שם המשתתף | תאריך | חתימה |
|  |  |  |
| שם החוקר המחתים | תאריך | חתימה |
|  |  |  |

**פטור מטופס הסכמה מדעת**

חוקר רשאי 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.

**דף הסבר וטופס הסכמה להשתתפות**

**קטין/ אדם המצוי תחת אפוטרופסות במחקר**

**הנחיות לחוקר (יש למחוק כל חלק הכתוב באדום לפני השימוש בטופס):**

* דף ההסבר בכוונה מופיע בדף נפרד מטופס ההסכמה, ועליו להישאר אצל המשתתף לאחר החתימה.
* דף הסבר זה מהווה טיוטה מוצעת, ויש להתאימו למחקר הספציפי, תוך בחירה בין כמה אפשרויות מוצעות, מחיקת חלקים שאינם רלוונטיים למחקר המסוים והוספת חלקים נוספים שייחודיים לו.

**דף זה יימסר למשתתף ויישאר בידיו גם לאחר סיום השתתפותו במחקר. יש לעצב על נייר לוגו של הפקולטה**

תאריך:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**דף הסבר להשתתפות קטין/ אדם המצוי תחת אפוטרופסות במחקר**

שלום רב,

אנו מבקשים ממך לאשר את השתתפותו של בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך במחקר בשם:XXXX . השתתפות **בנך/בתך/** האדם המצוי תחת אפוטרופסותך במחקר עשויה לתרום בצורה משמעותית להבנת הנושא. המחקר נערך על ידי XXXXXX מהפקולטה למשפטים באוניברסיטת חיפה.

1. **מטרת המחקר:**

מטרת המחקר הינה XXXXXXX

1. **מה כולל המחקר?** (נא לפרט את כלל מהלך המחקר ובכלל זה (אך לא מוגבל לזה): קבוצות המחקר, מדוע גויסו משתתפים אלו למחקר, מה יתבקשו המשתתפים לעשות, אילו נתונים יאספו על המשתתפים ממקורות מידע קיימים או נוספים וכיוב'). .

במסגרת המחקר יתבקש/תתבקש בנך/בתך/האדם המצוי תחת אפוטרופסותך [להשתתף בראיון פנים אל פנים/ למלא שאלון (נייר/ממוחשב)/ להשתתף בניסוי/ נערוך תצפית[. משך ה[ראיון/שאלון/ניסוי/תצפית] יהיה כ XXXX

במסגרת מחקר זה יאספו על בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך פרטי מידע XXXXXXXXהמחקר יתבצע/יתקיים ב XXXXXXXXXX

הראיון / תצפית יוקלט בהקלטת שמע / וידאו...

בכל מחקר הכולל איסוף נתונים מזוהים, יש לציין לכמה זמן יישמרו מזוהים ומה ייעשה איתם בתום התקופה (בהקלטה ברירת המחדל היא מחיקה עם תום התמלול).

1. **היתרונות הצפויים ל**בנך/בתך/לאדם המצוי תחת אפוטרופסותך/לאחרים **כתוצאה מהמחקר**

לא צפוי שיהיו לבנך/בתך/ לאדם המצוי תחת אפוטרופסותך יתרונות ישירים כתוצאה מהשתתפות במחקר אך השתתפותו תסייע בקידום המחקר בתחום / כתוצאה מהשתתפות בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך במחקר יתכן וXXXXX

1. תוכל לקבל את תוצאותיהם האישיות של בנך/בתך/האדם המצוי תחת אפוטרופסותך / במידה ויתגלה במהלך המחקר XXXXX נמסור / לא נמסור לך מידע XXXXXX...
2. **האם ישנם סיכונים/חוסר נוחות שעשויים להתלוות להשתתפות** בנך/בתך/האדם המצוי תחת אפוטרופסותך **במחקר?**

לא / הסיכונים הנלווים להשתתפות במחקר הינם XXXX.

חוסר הנוחות הנלווה למחקר הינו XXXXXXX**.**

במידה ו[הסיכון יתממש] נסייע לך על ידי XXXXXX

1. **האם השתתפות** בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך **במחקר יכולה להפסק ביוזמת החוקר?**

יתכן והשתתפותך במחקר תופסק במידה ו XXXXXXX

1. **האם** בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך **חייב/ת להשתתף?**

חשוב לנו להבהיר כי ההשתתפות במחקר הנה מרצון ובנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך אינו/אינה חייב/ת להשתתף במחקר. לאי הסכמה של ו/או של בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך להשתתף לא תהיה כל השלכה עליו/עליה ולא תפגע בכם בכל דרך שהיא בהמשך.

1. **האם** בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך י**כול/ה להפסיק את השתתפותו במחקר באמצע**?

ביכולתו/ה של בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך להפסיק את השתתפותו/ה במחקר בכל זמן שתרצה, או שירצו הוא/היא ללא שתהיינה לכך השלכות כלשהן עליו/ה.

ביכולתו/ה של בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך/אין ביכולתו/ה של בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך לדלג על חלקים...

1. **תגמול:**

עבור השתתפות בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך בניסוי /בכל חלק נפרד מהניסוי יקבל/תקבל/ בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך XXXX.

1. **סודיות ושמירה על נתונים:**

במחקר זה לא יישמרו כלל נתונים מזהים על בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך, ואיש לא יידע את זהותו/ה / כל הנתונים המזהים במחקר ישמרו חסויים ולא יהיו זמינים לאף אחד מלבד צוות המחקר / במידה ויעלו במסגרת המחקר פרטים על XXXXXX נשתף/נדווח פרטים אלו עם XXXXXX

הנתונים / שאלונים/ הקלטות יישמרו ב XXXXXXXX בכל מחקר הכולל איסוף נתונים מזוהים, יש לציין לכמה זמן יישמרו מזוהים ומה ייעשה איתם בתום התקופה (בהקלטה ברירת המחדל היא מחיקה עם תום התמלול).

1. **פנייה לצורך שאלות**

שמות החוקרים**:** XXXXXXXXXXX

**טלפון לפניות:** XXXXXXXXXXX

**כתובת דוא"ל:** XXXXXXXXXXX

1. בכל מקרה של הפרה נחזית כאתית או פוגענית אחרת את/ה רשאי/ת לפנות בשאלה ו/או תלונה לוועדת האתיקה הפקולטטית באוניברסיטת חיפה באימייל: [ethicslaw@univ.haifa.ac.il](mailto:ethicslaw@univ.haifa.ac.il)

**במקרה של מחקר היכול לעורר תגובות רגשיות קשות או שישנה אפשרות להשלכות שליליות יש להוסיף לסעיף ה"סיכונים/חוסר נוחות" או בסוף הטופס את הנוסח הבא או דומה לו:**

1. אנו רוצים להדגיש שכיוון שהמחקר עוסק בנושאים רגישים, יתכן שיתעוררו אצל בנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך בעקבות ה [ראיון/שאלון/ניסוי/תצפית] זיכרונות ומחשבות לא נעימים. במידה ובנך/בתך/ האדם המצוי תחת אפוטרופסותך מרגיש/ה צורך בתמיכה וסיוע, ואינו/ה בטוח/ה אל מי לפנות, או מעדיף/ה לא להסתייע באנשים מסביבתך הקרובה, הנו/ה מוזמן/נת ליצור קשר עם החוקר / צירפנו מספר מספרי טלפון של גורמים שיכולים לסייע, שיישמרו איתם לכל מקרה. עם כל שאלה או סוגיה שתתעורר, ניתן לפנות להתייעצות עם החוקר הראשי, ד"ר \_\_\_\_\_\_ בטלפון: X-XXXXXXX05, או בדואר אלקטרוני: XXXXX@XXX.haifa.ac.il

כתובות ומספרי של מטפלים/ מרפאות / מרכזי סיוע רלוונטיים: XXXXX (ראו דוגמאות בטופס הבסיס)

בתודה מראש,

צוות המחקר

**דף זה יישאר בידי החוקר. יש לעצב על נייר לוגו של הפקולטה**

**הסכמה להשתתפות במחקר בנושא: XXXXX**

**בניהולו של החוקר/ת הראשי/ת XXXXXX**

**עבור ההורה/האפוטרופוס/ הנציג**

אני \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ מאשר/ת שקראתי את המידע שהוצג בפני ושהוסבר לי אישית על-ידי צוות המחקר, אשר התחייב/ה בפני בכתב, להבטיח סודיות בכל הנוגע לפרטים האישיים של בני/בתי/האדם שאני האפוטרופוס שלו/נציג שלו ולכל פרט אחר, שעלול לחשוף את זהותו/ה.

הוסברה לי מטרת המחקר וחשיבותו.

הובהר לי כי ההשתתפות הנה מבחירה בלבד, ואם בני/בתי/ האדם שאני האפוטרופוס שלו/נציג שלו יסרב/תסרב להשתתף לא תהיה לכך כל השלכה לגביו/ה בעתיד.

הובהר לי כי בני/בתי/ האדם שאני האפוטרופוס שלו/נציג שלו יכול/ה להפסיק את השתתפותו/ה י בכל שלב שהוא, ולא תהיה לכך כל השלכה לגביו/ה בעתיד.

הובהרו לי גם ההשלכות האפשריות של השתתפות במחקר לגבי בני/בתי/ האדם שאני האפוטרופוס שלו/נציג שלו, ולמי ניתן לפנות במקרה של השלכות שליליות. [את השורה הנ"ל להוסיף רק במקרה שישנה אפשרות להשלכות שליליות]

אני מצהיר כי הנני מסכימ/ה להשתתפות בני/בתי/ האדם שאני האפוטרופוס שלו/נציג שלו במחקר זה ומוכנ/ה שייעשה שימוש בשאלון/ראיון/תצפית/ניסוי עמו/הי לצורכי מחקר בלבד.

הנני מסכים להקלטת הראיון / תצפית ...

הנני מסכים להצגת צילומים / הקלטת התצפית /הראיון במסגרת כנסים / פרסומים תוך הסתרת / חשיפת פרטים מזהים...

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| שם ההורה/אפוטרופוס/נציג | תאריך | חתימה |
|  |  |  |
| שם החוקר המחתים | תאריך | חתימה |
|  |  |  |

**(אופציונלי, לילדים אשר נדרש שיתוף הפעולה שלהם במחקר אך אינם בוגרים דיים לחתום על טופס הסכמה נפרד):**

הנני מצהיר כי הסברתי לילד/לאדם המשמש נציגו/האפוטרופוס שלו על המחקר בשפה הברורה ולהערכתי הילד הבין את המידע אשר נמסר לו והסכים להשתתף.

תאריך: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ חתימת החוקר: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_‏

**טופס הסכמת ילד בוגר או אדם שיש לו אפוטרופוס**

**הנחיות לחוקר (יש למחוק כל חלק הכתוב באדום לפני השימוש בטופס):**

* במקרה של ילד בוגר, או אדם עם אפוטרופוס או נציג, שביכולתו להבין את רעיון המחקר, חשוב שיבין זאת במטרה שיוכל להשתתף בו – ומן הראוי להחתים גם אותו על טופס הסכמה בנפרד.
* **במקרה שכזה יש לייצר דף הסבר פשוט ובשפה המותאמת למשתתף אשר יקדים את הסכמתו.**
* הטופס הזה הינו רק דוגמא לנוסח – וכמובן שאינו מתאים לכל הנסיבות. אנא עשו התאמות.
* **יש לעצב על נייר לוגו של הפקולטה**

תאריך:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**הסכמה להשתתפות במחקר בנושא: XXXXX**

**בניהולו של החוקר/ת הראשי/ת XXXXXX**

**עבור קטין בוגר / אדם עם אפוטרופסות / נציג**

אני \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ מאשר/ת שהוסבר לי על המחקר, מטרתו, והדברים שאתבקש לעשות במסגרתו.

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

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

הוסבר לי, שאם ארצה בכך, אוכל לקבל עזרה, במקרה וארגיש לא בנוח או לא טוב במהלך או אחרי ההשתתפות במחקר – ולמי אני יכול לפנות. [את השורה הנ"ל להוסיף רק במקרה שישנה אפשרות להשלכות שליליות]

הנני מסכים שהראיון / תצפית יוקלטו...

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| שם המשתתף | תאריך | חתימה |
|  |  |  |
| שם החוקר המחתים | תאריך | חתימה |
|  |  |  |