**Iesniegums pētījuma izvērtēšanai**

**LU Humanitāro un sociālo zinātņu pētījumu ētikas komitejā**

*Aizpilda ētikas komitejas sekretārs:*

|  |  |
| --- | --- |
| Iesnieguma reģistrācijas datums | Reģistrācijas nr. |
|  |  |

*Aizpilda iesniedzējs:*

1. **PĒTĪJUMA VADĪTĀJS**

|  |  |
| --- | --- |
| Vārds, uzvārds  |  |
| Zinātniskais vai akadēmiskais grāds |  |
| Amats  |  |
| LU fakultāte vai zinātniskais institūts  |  |
| Tālrunis |  |
| E-pasts  |  |

1. **PĒTĪJUMA NOSAUKUMS**

*(Ja nepieciešams, nosaukums norādāms arī angļu valodā)*

|  |
| --- |
|  |

1. **PĒTĪJUMA IZPILDĪTĀJI**

|  |  |
| --- | --- |
| Vārds, uzvārds  |  |
| Zinātniskais vai akadēmiskais grāds  |  |
| Amats  |  |
| LU pamatstruktūrvienība  |  |
| Zinātniskās iestādes nosaukums *(partneriem no citām institūcijām)* |  |
| Tālr.  |  |
| E-pasts  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| Vārds, uzvārds  |  |
| Zinātniskais grāds  |  |
| Amats  |  |
| LU pamatstruktūrvienība  |  |
| Zinātniskās iestādes nosaukums *(partneriem no citām institūcijām)* |  |
| Tālr.  |  |
| E-pasts  |  |

*(Pievieno informāciju par katru projekta izpildītāju, pēc nepieciešamības pievienojot papildu sadaļas)*

1. **INFORMĀCIJA PAR PĒTĪJUMU**

*(Ja pētījumam ir pieejams detalizēts pētījuma protokols, šī iesnieguma IV sadaļu var neaizpildīt, pielikumā pievienojot pētījuma protokolu)*

PĒTĪJUMA PAMATOJUMS UN MĒRĶIS

|  |
| --- |
|  |

PĒTĪJUMA METODOLOĢIJA UN NORISE

|  |
| --- |
|  |

PĒTĪJUMA NORISES LAIKS

|  |  |
| --- | --- |
| Sākuma datums |  |
| Beigu datums |  |

PĒTĪJUMA NORISES VIETA/S

|  |  |
| --- | --- |
| Nosaukums |  |
| Adrese |  |

*(Pievieno informāciju par katru pētījuma norises vietu, pēc nepieciešamības pievienojot papildu sadaļas)*

INFORMĀCIJA PAR PĒTĪJUMA DALĪBNIEKIEM

*(Pētījuma dalībnieku skaits, iesaistīšanas plāns, iekļaušanas/izslēgšanas kritēriji)*

|  |
| --- |
|  |

1. **PĒTĪJUMA DALĪBNIEKU INFORMĒTĀ PIEKRIŠANA**

*Vai pētījumā ir plānots iesaistīt šādas īpaši aizsargājamas pētījuma dalībnieku grupas:*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | JĀ | NĒ |
| Nepilngadīgas personas |  |  |
| Personas, kuras nav spējīgas paust savu gribu  |  |  |
| Ieslodzītie |  |  |
| Grūtnieces |  |  |

*Informētās piekrišanas veids:*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | JĀ | NĒ |
| Vai pētījuma dalībnieki parakstīs informētās piekrišanas veidlapu?  |  |  |
| Vai pētījuma dalībnieku likumiskie pārstāvji parakstīs informētās piekrišanas veidlapu? |  |  |
| Vai pētījuma dalībnieki sniegs informēto piekrišanu dalībai pētījumā citā veidā, neparakstot informētās piekrišanas veidlapu? |  |  |

*Ja tiks saņemta rakstiska vai cita veida informētā piekrišana, aprakstiet, kas, kad un kādā veidā veiks informētās piekrišanas procedūru, t.sk. kā tiks informēti nepilngadīgie pētījuma dalībnieki un personas, kuras nav spējīgas paust savu gribu:*

|  |
| --- |
|  |

*Ja pētījuma dalībnieku informētā piekrišana netiks saņemta, pamatojiet, kāpēc:*

|  |
| --- |
|  |

1. **PĒTĪJUMA RISKU UN IEGUVUMU ANALĪZE**

|  |  |
| --- | --- |
| Kādi ir fiziskie un/vai psiholoģiskie riski pētījuma dalībniekiem un zinātniskajam personālam? |  |
| Kādi pasākumi tiks veikti risku samazināšanai un pētījuma dalībnieku aizsardzībai? |  |
| Kāds ir pētījuma rezultātā sagaidāmais ieguvums sabiedrībai? |  |
| Kāds ir pētījuma rezultātā sagaidāmais ieguvums pētījuma dalībniekiem? |  |
| Vai pētījums rada riskus apkārtējai videi? Ja jā, aprakstiet riskus un pasākumus risku samazināšanai. |  |
| Vai pētījums rada riskus pētījumā iesaistītajiem pētniekiem un personālam? Ja jā, aprakstiet riskus un pasākumus risku samazināšanai. |  |
| Vai pētījumā tiks izmantoti vai veidoti ģenētiski modificēti organismi? Ja jā, aprakstiet ar to saistītos riskus un pasākumus risku samazināšanai. |  |
| Vai pētījums rada divējāda lietojuma risku (iespēju, ka pētījuma rezultāti var tikt izmantoti ļaunprātīgi)? Ja jā, aprakstiet riskus un pasākumus risku samazināšanai. |  |
| Vai pētījumā pastāv neplānotas informācijas iegūšanas iespēja par personas veselību, krimināli sodāmām darbībām u.tml.? Ja jā, aprakstiet rīcības plānu šādiem gadījumiem. |  |
| Vai pētījuma rezultāti var radīt diskriminācijas vai stigmatizācijas riskus pētījuma dalībniekiem vai viņu pārstāvētajām sabiedrības grupām? Ja jā, aprakstiet riskus un pasākumus risku samazināšanai. |  |

1. **PERSONAS DATU IEGUVE UN APSTRĀDE**

*(Būtiski ir ņemt vērā, ka arī pseidonimizēti dati ir personas dati)*

|  |  |
| --- | --- |
| Vai pētījuma ietvaros tiks iegūti un apstrādāti personas dati? Ja jā, detalizēti aprakstiet personas datu veidu un avotu (piemēram, anketas, audio, video ieraksti, fotogrāfijas). |  |
| Vai pētījuma ietvaros tiks iegūti un apstrādāti īpašo kategoriju personas dati (ģenētiskie dati, biometriskie dati, dati, kas atklāj rases, etnisko piederību, politiskos uzskatus, reliģisko, filozofisko pārliecību, dalību arodbiedrībās, veselības dati, dati par personas dzimumdzīvi vai seksuālo orientāciju)? Ja jā, detalizēti aprakstiet personas datu veidu un avotu. |  |
| Vai pētījuma ietvaros tiks veikta personas datu pseidonimizācija vai anonimizācija? Ja jā, aprakstiet pseidonimizācijas un anonimizācijas procesus. |  |
| Cik ilgi, kur un kā tiks uzglabāti personas dati?  |  |
| Kam būs piekļuve personas datiem pētījuma ietvaros? |  |
| Kas notiks ar personas datiem, ja persona pārtrauks dalību pētījumā? |  |
| Vai pētījumā notiks sekundāra iepriekš citiem mērķiem iegūtu personas datu apstrāde (piemēram, no pacientu medicīniskajiem dokumentiem, reģistriem, datu bāzēm, arhīviem)? Ja jā, kāds būs datu avots un likumiskais pamats datu apstrādei? |  |
| Vai pētījumā ir plānota pētījuma dalībnieku novērošana vai izsekošana (piemēram, ievācot ģeolokācijas datus ar elektronisku ierīču palīdzību)? |  |
| Norādiet personas datu pārziņa kontaktinformāciju šim pētījumam. |  |
|  |  |

1. **CILVĒKA IZCELSMES BIOLOĢISKIE PARAUGI, AUDI, ŠŪNAS UN ŠŪNU LĪNIJAS**

|  |  |
| --- | --- |
| Vai pētījumā tiks iegūti un/vai izmantoti cilvēka izcelsmes bioloģiskie paraugi (piemēram, asins, audu, šūnu, siekalu, izelpotā gaisa, urīna, fēču, matu, nagu paraugi)? Ja jā, detalizēti aprakstiet plānoto paraugu skaitu, veidus, ieguves avotu.  |  |
| Vai pētījumā tiks izmantotas cilvēka šūnu līnijas? Ja jā, detalizēti aprakstiet šūnu līniju veidu un ieguves avotu. |  |
| Cik ilgi un kā tiks uzglabāti pētījumā izmantotie cilvēka izcelsmes bioloģiskie paraugi? |  |
| Kas notiks ar pētījuma ietvaros iegūtajiem bioloģiskajiem paraugiem, ja persona pārtrauks dalību pētījumā? |  |

*Ja pētījumā tiek izmantoti cilvēka izcelsmes bioloģiskie paraugi, audi, šūnas vai šūnu līnijas, obligāti ir jāaizpilda arī V sadaļa “Pētījuma dalībnieku informētā piekrišana”, norādot, kā un kāda veida informētā piekrišana tiks iegūta no bioloģisko paraugu, audu vai šūnu donoriem.*

1. **STARPTAUTISKĀ SADARBĪBA**

|  |  |
| --- | --- |
| Vai pētījumā ir iesaistīti sadarbības partneri ārpus ES valstīm? Ja jā, nosauciet visas iesaistītās valstis. |  |
| Vai pētījuma ietvaros ir plānots importēt/eksportēt personas datus no/uz ES valstīm vai valstīm ārpus ES? Ja jā, detalizēti aprakstiet plānotās darbības. |  |
| Vai pētījuma ietvaros ir plānots importēt/eksportēt cilvēka izcelsmes bioloģiskos paraugus vai šūnu līnijas no/uz ES valstīm vai valstīm ārpus ES? Ja jā, detalizēti aprakstiet plānotās darbības. |  |
| Vai starptautiskā sadarbība ietver cita veida darbības, kas var radīt ētiskas problēmas? Ja jā, detalizēti aprakstiet plānotās darbības. |  |

**PIELIKUMĀ** *(nevajadzīgo**izdzēst)*

1. Informācija pētījuma dalībniekiem un informētās piekrišanas veidlapa;
2. Pētījuma protokols;
3. Aptaujas anketa;
4. Kvalitatīvo interviju vadlīnijas;
5. Citi dokumenti vai pētījuma instrumenti *(norādīt, kādi).*

Lūdzu izvērtēt pētījuma atbilstību zinātnisko pētījumu ētikas prasībām.

|  |  |
| --- | --- |
| Pētījuma vadītājs  |  |
| Paraksts |  |
| Datums |  |