

**Light Track:****Checklist ethische toetsing voor onderzoek met minimaal risico**

**Faculteit der Management Wetenschappen & Faculteit der Rechtsgeleerdheid, Radboud Universiteit**

**Versie: November 2023**

→ Kijk tijdens het invullen van de checklist zorgvuldig naar de uitleg per vraag.

**Checklist**

		JA	NEE	NVT
<b>Locatie en setting van het onderzoek</b>				
<i>Indien een van onderstaande vragen wordt beantwoord met 'NEE' dan voldoet het onderzoek niet aan de kaders voor de Light Track en is een volledige toetsing door de EACLM noodzakelijk.</i>				
1	Het onderzoek vindt binnen de EU of online plaats.			
2	Indien het onderzoek bij een externe organisatie (bijvoorbeeld bij een instelling, organisatie of maatschappelijke organisatie) plaatsvindt, zal ik pas beginnen met het verzamelen van data als er een getekende toestemmingsverklaring/overeenkomst is van de directie/leiding/bestuur van de instelling/organisatie.			
3	Indien er externe wervingsplatformen worden gebruikt, dan is dit zorgvuldig overwogen en volg ik de richtlijnen.			
<b>Deelnemers en omgang met deelnemers</b>				
<i>Indien een van onderstaande vragen wordt beantwoord met 'NEE' dan voldoet het onderzoek niet aan de kaders voor de Light Track en is een volledige toetsing door de EACLM noodzakelijk.</i>				
4	De deelnemers aan het onderzoek zijn 16 jaar of ouder.			
5	De deelnemers aan het onderzoek zijn wilsbekwaam.			
6	De deelnemers aan het onderzoek zijn gezond en behoren niet tot een kwetsbare groep en/of patiënten groep.			
7	Deelname is vrijwillig; er is geen sprake van sociale druk, een afhankelijke relatie met de onderzoeker of een andere situatie waardoor deelnemers zich niet vrij voelen in hun beslissing over deelname.			
<b>Opzet en risico's/belasting van het onderzoek</b>				
<i>Indien een van onderstaande vragen wordt beantwoord met 'JA' dan voldoet het onderzoek niet aan de kaders voor de Light Track en is een volledige toetsing door de EACLM noodzakelijk.</i>				
8	Zijn er risico's groter dan in het dagelijks leven verbonden aan deelname aan het onderzoek? Of is er een risico op mentale en/of fysieke schade?			
9	Heeft het onderzoek gevolgen voor de persoonlijke levenssfeer, kunnen er ernstige sociaal maatschappelijke consequenties zijn of heeft het onderzoek een oneerlijke behandeling van respondenten tot gevolg?			
10	Is het onderzoek voor respondenten te belastend qua tijdsinvestering, het aantal sessies, mentale en/of fysieke belasting?			
11	Zijn er mogelijke risico's voor de onderzoeker(s), zoals onderzoek in extreme situaties of met mensen met ernstige			

	problemen (bijv. oorlog, ziekte, medische dilemma's, armoede, (psycho)sociale problemen)?			
	Zijn er <b>risico's voor de externe organisatie</b> betrokken bij het onderzoek, bijvoorbeeld veiligheidsrisico's door gedrag van de onderzoeker, of mogelijke reputatieschade onder doelgroep of sponsors van de externe organisatie?			
<b>Informed consent, data management en privacy</b>				
<i>Indien een van onderstaande vragen wordt beantwoord met 'NEE' dan voldoet het onderzoek niet aan de kaders voor de Light Track en is een volledige toetsing door de EACLM noodzakelijk.</i>				
12	De informatie over het onderzoek is duidelijk én afgestemd op de deelnemers op basis van de voorbeeldformulieren van de EACLM.			
13	Deelnemers worden op tijd en voorafgaand aan het onderzoek volledig geïnformeerd en krijgen voldoende bedenktijd tussen het ontvangen van informatie en het geven van toestemming.			
14	Deelnemers geven actief toestemming en kunnen op elk moment stoppen met het onderzoek, zonder dat dit gevolgen voor hen heeft én zonder dat zij een reden hoeven op te geven. Deelnemers zijn hierover expliciet geïnformeerd.			
15	Data worden anoniem (zonder koppeling naar persoonsgegevens) of gepseudonimiseerd (persoonsgegevens gescheiden van onderzoeksgegevens met een sleutelbestand op een veilige plek conform opgeslagen én deze opslag gebeurt volgens het datamanagement protocol van IMR of FdR.			
16	Indien er bijzondere persoonsgegevens worden uitgevraagd (bijv. over gezondheid, etniciteit of migratieachtergrond, geloof of filosofische overtuiging, seksleven of seksuele geaardheid, politieke voorkeur), dan zijn deze noodzakelijk voor het beantwoorden van de onderzoeksvraag én worden deze expliciet benoemd in het informatie- en toestemmingsformulier. Neem contact op met de <a href="#">lokale privacy officer</a> .			
17	Indien er foto's, video en/of audio-opnamen van de deelnemer worden gemaakt, dan zijn deze noodzakelijk voor het beantwoorden van de onderzoeksvraag én wordt het doel van de opname(n) vooraf expliciet uitgelegd én wordt er voor aanvang van het onderzoek aanvullend consent gevraagd voor het maken, bewaren en eventueel delen van deze opnamen. Indien nodig is deze toestemming uitgesplitst voor verschillende gelegenheden (bv. wetenschappelijk onderzoek, presentaties) en inclusief de uitleg hoe de deelnemer de opnames later kan intrekken indien gewenst.			

**Algemene informatie**

Datum van vandaag:

<b>I</b>	Naam, email en faculteit invuller	Naam: Email: Faculteit:
----------	-----------------------------------	-------------------------------

<b>II</b>	vul naam van de projectleider / eindverantwoordelijke in (PI; principal investigator) en geef aan in welke afdeling het onderzoek plaatsvindt:	Rol/functie:  Afdeling:
<b>III</b>	Titel van het onderzoek:	Titel:
<b>IV</b>	Korte samenvatting van het onderzoek en het onderzoeksdesign (max. 400 woorden). Let erop dat je de achtergrond van het onderzoek en de onderzoeksvragen beschrijft, maar dat je ook aangeeft wie de deelnemers en eventuele onderzoekspartners/externe organisaties zijn, wat zij moeten doen en hoe het onderzoek er verder uitziet (bv. welke taken/vragenlijsten er worden gebruikt, hoe de manipulatie eruit ziet etc.)	Samenvatting:

Ik verklaar dat ik de vragen naar waarheid heb ingevuld.

- Ja
- Nee