**Žádost o posouzení výzkumného projektu**

*Vyplňte prosím všechna relevantní pole*

**Název výzkumného projektu:** Klikněte sem a zadejte text.

**Hlavní řešitel:** Klikněte sem a zadejte text.

**Pracoviště hlavního řešitele:** Klikněte sem a zadejte text.

**Spoluřešitel/é:** Klikněte sem a zadejte text.

**Pracoviště spoluřešitelů:** Klikněte sem a zadejte text.

**Typ projektu** *(zaškrtněte odpovídající, případně specifikujte)*:

[ ]  standardní výzkumný

[ ]  doktorský

[ ]  magisterský

[ ]  pilotní

[ ]  interně-instituční

[ ]  národní

[ ]  mezinárodní

[ ]  jiný Klikněte sem a zadejte text.

**Poskytovatel** *(zaškrtněte odpovídající, případně specifikujte)*:

[ ]  AZV MZ ČR

[ ]  GA ČR

[ ]  GA MU

[ ]  MU

[ ]  MŠMT

[ ]  ERC

[ ]  jiný Klikněte sem a zadejte text.

**Doba trvání výzkumného projektu:**

**od:** Klikněte sem a zadejte datum. **do:** Klikněte sem a zadejte datum.

**Stručná anotace projektu:**

Klikněte sem a zadejte text.

**Podrobný popis projektu:**

*• Cíl projektu • Zdůvodnění projektu • Metodologie projektu (se zřetelem na etické a právní aspekty) • Podrobný popis účasti lidských subjektů ve výzkumu • Specifikování přínosu plánovaného výzkumného projektu*

Klikněte sem a zadejte text.

**Lidský biologický materiál**

*Bude-li v rámci plánovaného výzkumu používán lidský biologický materiál, specifikovat o jaký materiál půjde, kde a za jakých podmínek bude získáván.*

Klikněte sem a zadejte text.

**Lidský subjekt**

*Bude-li se plánovaného výzkumu účastnit lidský subjekt (pacienti a/nebo zdraví dobrovolníci):*

* *zdůvodnit zapojení lidských subjektů do výzkumu*
* *popsat způsob získávání lidských subjektů pro výzkum (recruitment) a specifikovat podmínky jejich účasti*
* *uvést inkluzivní a exkluzivní kritéria*
* *uvést velikost výzkumného souboru / výzkumných souborů*
* *popsat povahu, rozsah a dobu trvání plánovaných postupů, jichž se účastní lidský subjekt (co se kdy s pacientem bude dít)*
* *specifikovat plánované odběry (v rámci diagnostiky/terapie – mimo ni), vyšetření a jejich harmonogram*
* *uvést podrobné informace o jakékoli nutné zátěži*
* *popsat možná omezení v souvislosti s účastí na výzkumu*

Klikněte sem a zadejte text.

**Riziko**

*Kvantitativně i kvalitativně popsat povahu a stupeň předvídatelných rizik plánovaného výzkumu (Risk Assessment)*

Klikněte sem a zadejte text.

**Nahodilé nálezy**

*Specifikovat opatření přijatá za účelem sledování, hodnocení a reagování na předvídatelné události a nahodilé nálezy (Incidental Findings), jež by mohly mít význam pro zdravotní stav lidských subjektů účastnících se výzkumu*

Klikněte sem a zadejte text.

**Účast osob neschopných plného souhlasu**

*Plánuje-li se zařazení do výzkumu osob neschopných dát souhlas k výzkumu nebo osob se sníženou schopností dát souhlas s výzkumem: specifikovat postup v těchto situacích - viz Úmluva o biomedicíně (96/2001 Sb. m. s.)*

Klikněte sem a zadejte text.

**Osobní údaje**

*Budou-li v rámci plánovaného výzkumu získávány či používány osobní údaje (osobním údajem je každý plně neanonymizovaný zdravotní údaj), popsat jak s nimi bude nakládáno, kdo a v jakém režimu k nim bude mít přístup. Uvést jakým způsobem bude zajištěna odpovídající ochrana soukromí a důvěrnosti osobních údajů osob účastnících se výzkumu (Data Protection Plan) – v souladu s 101/2000 Sb. a EU 2016/679.*

Klikněte sem a zadejte text.

**Další využití získaných dat a biologického materiálu**

*Uvést, zda se plánuje uchování získaného biologického materiálu a osobních údajů i po ukončení tohoto výzkumného projektu (Secondary Use). Pokud ano, specifikovat podmínky.*

Klikněte sem a zadejte text.

**Kompenzace výzkumných subjektů**

*Uvést podrobnosti ohledně plateb a finančních či jiných odměn výzkumným subjektům v souvislosti s jejich účastí ve výzkumu.*

Klikněte sem a zadejte text.

**Pojištění rizik**

*Uvést údaje o pojištění či jiných opatřeních na odškodnění v případě újmy vzniklé v souvislosti s účastí ve výzkumu.*

Klikněte sem a zadejte text.

**Spolupracující instituce**

*V případě, že v rámci projektu bude získáván biologický materiál či data od pacientů, zajistit odpovídající účast zdravotního zařízení. Specifikovat podmínky spolupráce.*

*V případě, že je spolupracujícím pracovištěm nemocnice, zajistit schválení projektu etickou komisí nemocnice.*

Klikněte sem a zadejte text.

**Vyjádření (jiné) etické komise**

*Projednávala návrh projektu některá etická komise? Pokud ano, která, kdy, a s jakým výsledkem?*

Klikněte sem a zadejte text.

Přílohy:

Text **informovaného souhlasu** pro daný výzkumný projekt zohledňující všechny etické i právní aspekty plánovaného výzkumu.

Písemný souhlas vedoucího pracoviště řešitele (není třeba u projektů, kde projekt prochází standardním schvalovacím řízením na LF - např. AZV, GAČR, GAMU, Horizon 2020).

Všechny podklady Etické komisi LF MU se podávají v elektronické formě.