

# Kwestie etyczne

W tej sekcji należy odpowiedzieć na pytania dotyczące aspektów etycznych planowanych badań.

Należy udzielić odpowiedzi na pytania w ramach każdej z 10 grup pytań. Jeżeli poszczególne pytania nie dotyczą planowanego do realizacji projektu, przyciskiem „NIE na wszystkie” można zaznaczyć odpowiedź „NIE” na wszystkie pytania w danej grupie.

# Kwestie etyczne


## Kwestie etyczne

Badania na embrionach ludzkich:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Badania z udziałem ludzi:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Ludzkie komórki/tkanki:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Dane osobowe:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Zwierzęta:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Współpraca naukowa z krajami spoza Unii Europejskiej:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Środowisko, zdrowie i bezpieczeństwo:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Podwójne zastosowanie:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Nadużycie:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.
Inne aspekty etyczne:	Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.

Jeśli odpowiedź na którekolwiek z poniższych pytań brzmi TAK, proszę opisać działania, które zostały/zostaną podjęte w celu zapewnienia, że przeprowadzone w tym zakresie badania będą zgodne z powszechnie obowiązującym prawem oraz zasadami dobrych praktyk przyjętych w danej dyscyplinie. Pole „Opis działań...” znajduje się na dole strony, poniżej ankiety.

### 1. Badania na embrionach ludzkich



 Edytuj

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie embrionalne komórki macierzyste (hESC)?

b.d.

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie embriony?

b.d.

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie komórki lub tkanki pochodzące z ludzkich zarodków?

b.d.

### 2. Badania z udziałem ludzi

 Edytuj

Czy planowane badania odbywają się z udziałem ludzi?

Jeśli TAK, podaj informacje dotyczące grupy badanej (liczba uczestników, płeć, wiek, grupa etniczna, w przypadku badań wieloośrodkowych – miejsce wszystkich ośrodków i inne) i wypełnij również sekcję 4.

b.d.

Czy planowane badania polegają na aktywnej interwencji fizycznej lub psychologicznej dotyczącej uczestników badania?

# Kwestie etyczne

Jeśli odpowiedź na którekolwiek z poniższych pytań brzmi TAK, proszę opisać działania, które zostały/zostaną podjęte w celu zapewnienia, że przeprowadzone w tym zakresie badania będą zgodne z powszechnie obowiązującym prawem oraz zasadami dobrych praktyk przyjętych w danej dyscyplinie.

NIE na wszystkie

## 1. Badania na ludzkich zarodkach oraz materiale pozyskanym z ludzkich zarodków i płodów

Edytuj



Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie zarodki?

b.d.

Czy w planowanych badaniach wykorzystane będą tkanki lub komórki pochodzące z ludzkich zarodków lub płodów?

b.d.

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie embrionalne komórki macierzyste (hESCs)?

b.d.

## 2. Badania z udziałem ludzi

Edytuj

Czy planowane badania odbywają się z udziałem ludzi?

*Jeśli TAK, wypełnij również sekcję 4.*

b.d.

Czy planowane badania polegają na aktywnej interwencji fizycznej lub psychologicznej dotyczącej uczestników badania?

*Jeśli TAK, wypełnij również sekcję 4.*

b.d.

Czy w planowanych badaniach wykorzystywany będzie ludzki materiał genetyczny?

*Jeśli TAK, wypełnij również sekcję 4.*

b.d.

Czy planowane badania są eksperymentem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodzie lekarza i lekarza dentysty (Dz. U. z 2018 r. poz. 617 ze zm.)?

*Jeśli TAK, wypełnij również sekcję 4.*

b.d.

# Kwestie etyczne

## 1. Badania na ludzkich zarodkach oraz materiale pozyskanym z ludzkich zarodków i płodów

✕

NIE na wszystkie



można zaznaczyć: „NIE na wszystkie” w tej sekcji pytań.

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie zarodki? \*

Tak  Nie

Czy w planowanych badaniach wykorzystane będą tkanki lub komórki pochodzące z ludzkich zarodków lub płodów? \*

Tak  Nie

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie embrionalne komórki macierzyste (hESCs)? \*

Tak  Nie

✓ Zapisz

✕ Anuluj



# Kwestie etyczne

## 1. Badania na embrionach ludzkich ✕

**NIE na wszystkie**

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie embrionalne komórki macierzyste (hESC)? \*

Tak  Nie

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie embriony? \*

Tak  Nie

Czy w planowanych badaniach będą wykorzystywane ludzkie komórki lub tkanki pochodzące z ludzkich zarodków? \*

Tak  Nie



# Kwestie etyczne

## 3. Ludzkie komórki/tkanki

---

 Edytuj



**Uwaga! Należy udzielić odpowiedzi na pytania w każdej z 10 grup.**

Czy w planowanych badaniach wykorzystywane będą ludzkie komórki lub tkanki dostępne komercyjnie, inne niż wskazane w punkcie 1. (np. linie komórkowe)?

b.d.

Czy w planowanych badaniach wykorzystywane będą ludzkie próbki biologiczne pozyskane w projekcie lub pochodzące ze źródeł niekomercyjnych?

b.d.

## 4. Dane osobowe

---

 Edytuj



**Uwaga! Należy udzielić odpowiedzi na pytania w każdej z 10 grup.**

Czy planowane badania wiążą się z przetwarzaniem danych osobowych?

b.d.

Czy w planowanych badaniach wykorzystywane będą dane osobowe pochodzące z innych źródeł, spoza podmiotu realizującego badania?

b.d.

# Kwestie etyczne

Uwaga!

Pole obowiązkowe w przypadku, gdy na przynajmniej jedno z pytań dotyczących kwestii etycznych udzielona została odpowiedź „TAK”.

Opis działań podjętych w celu zapewnienia wykonywania badań zgodnie z zasadami dobrej praktyki w danej dziedzinie/dyscyplinie naukowej oraz informacja, czy jakieś zgody zostały już wydane, bądź informacje, jak te warunki zostaną spełnione [w języku angielskim]

Edytuj

1

Opis działań podjętych w celu zapewnienia wykonywania badań zgodnie z zasadami dobrej praktyki w danej dziedzinie/dyscyplinie naukowej oraz informacja, czy jakieś zgody zostały już wydane, bądź informacje, jak te warunki zostaną spełnione [w języku angielskim]

← → 🔍 ↶ ↷ **B** *I* U ~~S~~ ×<sub>0</sub> ×<sup>0</sup> 🗑️ 📄 📑 📁 📂 📃 📅 📆 📇 📈 📉 📊 📋 📌 📍 📎 📏 📐 📑 📒 📓 📔 📕 📖 📗 📘 📙 📚 📛 📜 📝 📞 📟 📠 📡 📢 📣 📤 📥 📦 📧 📨 📩 📪 📫 📬 📭 📮 📯 📰 📱 📲 📳 📴 📵 📶 📷 📸 📹 📺 📻 📼 📽 📾 📿 📰 📱 📲 📳 📴 📵 📶 📷 📸 📹 📺 📻 📼 📽 📾 📿

Styl - Format - Czcionka - Rozmiar - A - A - Ω 🖨️ 📄 📑 📁 📂 📃 📅 📆 📇 📈 📉 📊 📋 📌 📍 📎 📏 📐 📑 📒 📓 📔 📕 📖 📗 📘 📙 📚 📛 📜 📝 📞 📟 📠 📡 📢 📣 📤 📥 📦 📧 📨 📩 📪 📫 📬 📭 📮 📯 📰 📱 📲 📳 📴 📵 📶 📷 📸 📹 📺 📻 📼 📽 📾 📿

Uwaga: Limit 10 000 znaków

v: 0, Znaków: 0

Słów: 0, Znaków: 0

2

Zapisz

Anuluj

# Kwestie etyczne

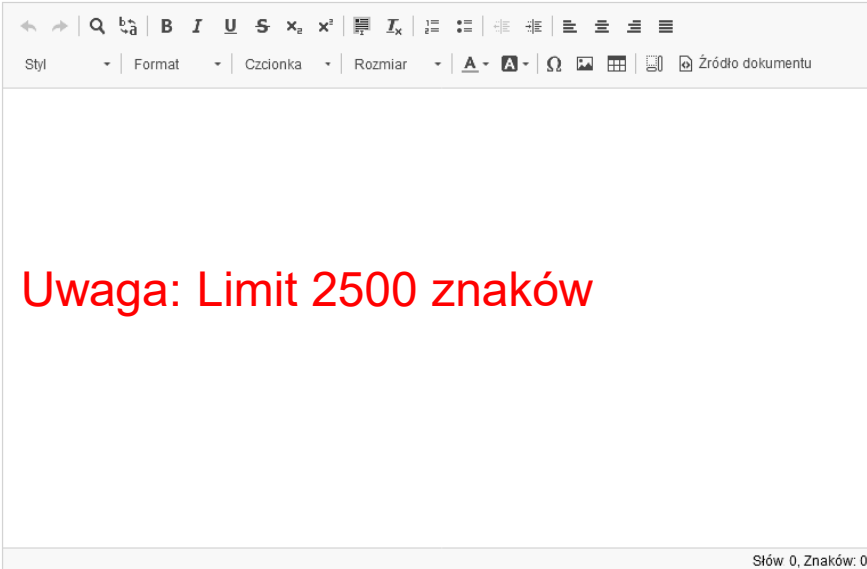
Uwaga!

Pole obowiązkowe w przypadku, gdy na udzielono odpowiedzi TAK na pytanie: Czy planowane badania stanowią jedno lub kilka niekomercyjnych badań klinicznych, które muszą zostać zarejestrowane w Centralnej Ewidencji Badań Klinicznych (<https://www.clinicaltrialsregister.eu/>) zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) oraz ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.)?

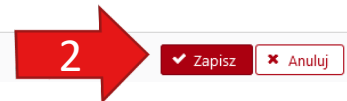
Szczegółowe uzasadnienia niekomercyjnego charakteru badań, których elementem jest badanie kliniczne planowane z zastosowaniem produktu leczniczego lub wyrobu medycznego [w języku angielskim]



Szczegółowe uzasadnienia niekomercyjnego charakteru badań, których elementem jest badanie kliniczne planowane z zastosowaniem produktu leczniczego lub wyrobu medycznego [w języku angielskim]


A rich text editor interface. At the top is a toolbar with icons for undo, redo, search, bold, italic, underline, strikethrough, text color, background color, bulleted list, numbered list, link, unlink, insert table, and source code. Below the toolbar is the text input area, which is currently empty except for the red text "Uwaga: Limit 2500 znaków". At the bottom right of the editor, it says "Słów 0, Znaków: 0" and "Maks. liczba znaków: 2500".


Znaków: 0





# Kwestie etyczne – oświadczenie kierownika (PI)

Oświadczenie 

Oświadcza kierownik (PI), również wtedy, gdy na etapie składania wniosku nie występują żadne kwestie etyczne, ani nie są planowane badania wymagające żadnych zgód, opinii, pozwoleń, zezwoleń. 

 Edytuj

Oświadczam, że

- w przypadku planowania badań wymagających pozyskania zgód, opinii, zezwoleń lub pozwoleń właściwych organów/komisji zobowiązuje się do ich uzyskania przed rozpoczęciem realizacji badań, których dotyczą;
- jestem świadoma/y wymogu przekazania do NCN w raportach rocznych i końcowym wszystkich uzyskanych zgód, opinii, zezwoleń lub pozwoleń niezbędnych do realizacji projektu;
- jestem również świadoma/y, że prowadzenie badań bez wymaganych zgód, opinii, zezwoleń lub pozwoleń stanowić może podstawę do nierozliczenia projektu z koniecznością zwrotu części lub całości środków.

Akceptacja oświadczenia: b.d.