

# Kwestie etyczne

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

Należy udzielić odpowiedzi na pytania w ramach każdej z 9 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.

Kierownik (PI) dodatkowo składa oświadczenie dotyczące zgód, opinii, zezwoleń lub pozwoleń właściwych organów/komisji.

# Kwestie etyczne

## Kwestie etyczne

### Informacje podstawowe

### Wnioskodawca

### Podmioty realizujące

Uniwersytet Jagielloński

Uniwersytet Gdański

### Pomoc publiczna

### Współpraca międzynarodowa

### Streszczenie popularnonaukowe

### Plan badań

### Zespół badawczy

Jan Test

Wykonawca\_1

### Zbliżone zadania badawcze

### Plan zarządzania danymi

### Kwestie etyczne

### Wynagrodzenia i stypendia

materiale pozyskanym z ludzkich  
zarodków i płodów:

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  
(w tym badania na materiale  
genetycznie zmodyfikowanym): Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.

Dziedzictwo kulturowe: Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.

Nadużycia i podwójne zastosowanie: Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.

Oświadczenie: Brak odpowiedzi na wszystkie pytania.

#### Wytyczne dla wnioskodawców

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. Dotyczy badań planowanych do realizacji przez polski/e zespół/oły badawczy/e.

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

# Kwestie etyczne

## Informacje podstawowe

Wnioskodawca

Podmioty realizujące

Uniwersytet Jagielloński

Uniwersytet Gdański

Pomoc publiczna

Współpraca międzynarodowa

Streszczenie popularnonaukowe

Plan badań

Zespół badawczy

Jan Test

Wykonawca\_1

Zbliżone zadania badawcze

Plan zarządzania danymi


**Kwestie etyczne**

Wynagrodzenia i stypendia

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. Dotyczy badań planowanych do realizacji przez polski/e zespół/oły badawczy/e.

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.

# Kwestie etyczne

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

NIE na wszystkie



jeżeli nie dotyczy, 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 ludzkich zarodkach oraz materiale pozyskanym z ludzkich zarodków i płodów ✕

NIE na wszystkie

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

## 4. Dane osobowe



Uwaga! Należy udzielić odpowiedzi na pytania w każdej z 9 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.

## 5. Zwierzęta



Uwaga! Należy udzielić odpowiedzi na pytania w każdej z 9 grup.

Czy w planowanych badaniach wykorzystywane będą zwierzęta kręgowce lub głowonogi?

b.d.

Czy w planowanych badaniach wykorzystywany będzie materiał biologiczny pochodzący od zwierząt (np. krew, mocz lub inne)?

b.d.

Czy w planowanych badaniach wykorzystywane będą zwierzęce tkanki, komórki lub linie komórkowe dostępne komercyjnie?

b.d.

# Kwestie etyczne

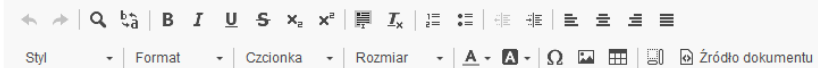
Czy planowane badania stanowią niekomercyjne badanie kliniczne, które wymaga rejestracji w Centralnej Ewidencji Badań Klinicznych (<https://www.clinicaltrialsregister.eu/>) zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 ze zm.) oraz ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.)?

*Jeśli TAK, wyjaśnij niekomercyjny charakter badań. Wypełnij również sekcję 4.*

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

  Edytuj

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



Słów: 0, Znaków: 0

Słów: 0, Znaków: 0  
Maks. liczba znaków: 2500

Uwaga: limit 2 500 znaków

  Zapisz Anuluj

# 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]



Empty text area for entering the response.

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]

Styl | Format | Czcionka | Rozmiar | A | A | Ω | Źródło dokumentu

Słów: 0, Znaków: 0

Maks. liczba znaków: 10000

Zapisz | Anuluj

Empty text area for entering the response.


Słów: 0, Znaków: 0


Słów: 0, Znaków: 0  
Maks. liczba znaków: 10000



Uwaga: limit 10 000 znaków



# 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 jakichkolwiek zgód, opinii, pozwoleń, zezwoleń. 

 Edytuj 

Oświadczam, że

- w przypadku planowania badań wymagających pozyskania zgód, opinii, zezwoleń lub pozwoleń właściwych organów/komisji 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.

## Oświadczenie

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



  Zapisz

 Anuluj