

Kwestie etyczne

W sekcji tej należy odpowiedzieć na pytania, dotyczące aspektów etycznych planowanych badań (język polski).

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.

Kwestie etyczne

Pomoc publiczna
Opis
Zespół badawczy
Inne koszty
Koszty - zestawienia
Kwestie etyczne
Plan zarządzania danymi
Zbliżone działania naukowe
Oświadczenia administracyjne
Ochrona danych osobowych
Eksperti
Redaktor wniosku
Redaktorzy pomocniczy

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.

[Wytyczne dla wnioskodawców](#)



Należy zapoznać się z wytycznymi

Sekcja wypełniana w języku polskim.

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 ploidów

Kwestie etyczne

Istnieje możliwość zaznaczenia odpowiedzi NIE na wszystkie pytania

Kwestie etyczne
Plan zarządzania danymi
Zbliżone działania naukowe
Oświadczenia administracyjne
Ochrona danych osobowych
Eksperti
Redaktor wniosku

[Wytyczne dla wnioskodawców](#)

Sekcja wypełniana w języku polskim.

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

Potwierdzenie

⚠ Uwaga! Na wszystkie pytania udzielona zostanie odpowiedź "nie". Wszelkie wcześniejsze wpisy użytkownika zostaną usunięte. Czy chcesz kontynuować?

✓ Tak ✗ Nie

Kwestie etyczne

Można zaznaczyć: „NIE na wszystkie” pytania w ramach tej samej grupy pytań.

praca naukowa z krajami spoza brak odpowiedzi na wszystkie pytania.

wisk
ge

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 planowych badaniach będą wykorzystywane ludzkie embrionalne komórki macierzyste (hESCs)? *

Tak Nie

any

→

anych badaniach wykorzystane będą tkanki lub komórki pochodzące z ludzkich zarodków lub płodów?

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?

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 udzielono odpowiedzi TAK na pytanie:

2. 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, należy wyjaśnić niekomercyjny charakter badań oraz wypełnić sekcję 4.

Szczegółowe uzasadnienia niekomercyjnego charakteru i zastosowania produktu leczniczego lub wyrobu medycznego [w języku polskim]

Edytuj

1

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

← → | 🔍 | **B** *I* U **S** x₀ x^e | 📄 | 📏 | 📑 | 📊 | 📈 | 📉 | 📉 | 📉 | 📉

Styl - | Format - | Czcionka - | Rozmiar - | A - A - | Ω | 🖼️ | 📄 | 📄 | 📄 | 📄 | 📄 | Źródło dokumentu

Uwaga:
Limit 2500 znaków

Słów: 0, Znaków: 0

Maks. liczba znaków: 2500

2

✓ 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 polskim]

Edytuj



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 polskim]



Styl - Format - Czcionka - Rozmiar - A - A - Ω [img] [img] [img] Źródło dokumentu

Uwaga:
Limit 10 000 znaków

Słów: 0, Znaków: 0

Maks. liczba znaków: 10000





Zapisz


Anuluj

Kwestie etyczne – oświadczenie

Wnioskodawca zobowiązany jest do złożenia oświadczenia, dotyczącego Kwestii etycznych

Oświadczenie 

Oświadcza wnioskodawca, 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 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.