**ANKARA MEDİPOL ÜNİVERSİTESİ**

**Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu**

* Başvuru belgesi belirtilen yönergelere göre formatı değiştirilmeden hazırlanmalıdır.
* Başvuru belgesinin ıslak imzalı hali, izin belgeleri (ölçek kullanılacaksa ölçek kullanım izni, COVID-19 konusundaki çalışmalar için Sağlık Bakanlığı izni) ve araştırma konusu ile ilgili üç makalenin eklenmiş olduğu dosya etik kurul sekreterine elden teslim edilmelidir.

TARİH:

**ANKARA MEDİPOL ÜNİVERSİTESİ**

**Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu Başkanlığına**

**"…………………………………….."** isimli araştırmamıza ait başvurumuzun kurulunuzca değerlendirilmesini ve sonucun bildirilmesi için gereğinin yapılmasını arz ederim.

**Başvuru Sahibi Araştırmacı**

**Unvan-Ad-Soyad**

**İMZA**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Ad-Soyad** | **İmza** |
| **Sorumlu Araştırmacı** |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |

TARİH:

**ANKARA MEDİPOL ÜNİVERSİTESİ**

**Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu Başkanlığına**

Sorumlu araştırmacısı ………………………………..………………………. olan ‘………………………………………………………………………………………..’isimli araştırmanın veri analizi, değerlendirilmesi ve yazılması ………………………………..biriminde yapılacaktır. Gereğinin yapılmasını arz ederim.

Unvan-Ad-Soyad:

İmza:

(\*Bölüm Başkanı onayı)

TARİH:

**ANKARA MEDİPOL ÜNİVERSİTESİ**

**Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu Başkanlığına**

…………………………………………………………………………………..kurumunda görevli………………………………………..………….……………………………… 'in sorumlu araştırmacısı olduğu………………………………………………………….'ın yardımcı araştırmacı oldukları, ‘…………………………………………’isimli araştırmanın ……………………………….. amaçlı yapılacağı araştırmanın …………………………………………………….biriminde yapılmasına izin veriyorum. Gereğinin yapılmasını arz ederim.

Unvan-Ad-Soyad:

İmza:

\*(Araştırmanın yapılacağı yerin sorumlusu: Baştabip, Hastane Md. gibi)

TARİH:

**ANKARA MEDİPOL ÜNİVERSİTESİ**

**Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu Başkanlığına**

“…………………………………………………” isimli araştırmamdaki gönüllülere ait kişisel bilgilerin gizli tutulacağını, verilerin anonimleştirilerek kullanılacağını, rutin dışı tetkiklerden doğacak masrafların hastaya veya kurumlara yansıtılmayacağını, araştırma sırasında meydana gelebilecek araştırmaya bağlı her türlü istenmeyen durumun tazmin edileceğini taahhüt ederim.

**Başvuru Sahibi Araştırmacı**

**Unvan-Ad-Soyad**

**İMZA**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Ad-Soyad** | **İmza** |
| **Sorumlu Araştırmacı** |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |

TARİH:

**ANKARA MEDİPOL ÜNİVERSİTESİ**

**Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu Başkanlığına**

‘…………………………………………………………’ isimli araştırmamdaki fizyolojik aktivite gerektiren çalışmaların hekim nezaretinde yapılacağını taahhüt ederim.

**Başvuru Sahibi Araştırmacı**

**Unvan-Ad-Soyad**

**İMZA**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Ad-Soyad** | **İmza** |
| **Sorumlu Araştırmacı** |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |

TARİH:

**ANKARA MEDİPOL ÜNİVERSİTESİ**

**Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu Başkanlığına**

**Helsinki Bildirgesi Taahhütnamesi**

**Çalışmanın Adı:** …………………………………………………………..

Dünya Tıp Birliği'nin 18. Genel Kurulunda (Helsinki, Finlandiya, Haziran 1964) benimsenmiş, 29. Genel Kurulunda (Tokyo, Japonya, Ekim 1975), 35. Genel Kurulunda (Venedik, İtalya, Ekim 1983), 41. Genel Kurulunda (Hong Kong, Eylül 1989), 48. Genel Kurulunda (Somerset West, Güney Afrika Cumhuriyeti, Ekim 1996), 52. Genel Kurulunda (Edinburgh, İskoçya, Ekim 2000) 53. Genel Kurulunda (Washington 2002-29. maddeye açıklama notu ilave edilmiştir) 55. Genel Kurulunda (Tokyo 2004-30. maddeye açıklama notu ilave edilmiştir) 59. Genel Kurulunda (Seul, Ekim 2008) ve 64. Genel Kurulunda (Fortaleza,2013) geliştirilmiş; Helsinki Bildirgesini okudum. Yukarıda adı geçen çalışmanın bu bildirge prensiplerine uygun yapılacağını taahhüt ederim.

**Başvuru Sahibi Araştırmacı**

**Unvan-Ad-Soyad**

**İMZA**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Ad-Soyad** | **İmza** |
| **Sorumlu Araştırmacı** |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |

**Dünya Tıp Birliği Helsinki Bildirgesi**

**İnsanlar Üzerinde Yapılan Tıbbi Araştırmalarla İlgili Etik İlkeler**

Dünya Tıp Birliği'nin 18. Genel Kurulunda (Helsinki, Finlandiya, Haziran1964 ) benimsenmiş, 29. Genel Kurulunda (Tokyo, Japonya, Ekim 1975), 35. Genel Kurulunda (Venedik, İtalya, Ekim 1983), 41. Genel Kurulunda (Hong Kong, Eylül 1989), 48. Genel Kurulunda (Somerset West, Güney Afrika Cumhuriyeti, Ekim 1996), 52. Genel Kurulunda (Edinburgh, İskoçya, Ekim 2000) 53. Genel Kurulunda (Washington 2002-29. maddeye açıklama notu ilave edilmiştir.) 55. Genel Kurulunda (Tokyo 2004-30. maddeye açıklama notu ilave edilmiştir.) 59. Genel Kurulunda (Seul, Ekim 2008) ve 64. Genel Kurulunda (Fortaleza, 2013) geliştirilmiştir.

**Giriş**

**1.** Dünya Tıp Birliği, insanlardan elde edilen ve kime ait olduğu belirlenebilen materyal veya veriler üzerinde yapılan araştırmalar da dahil olmak üzere, gönüllülerin yer aldığı tıbbi araştırmalar için etik ilkeler olarak Helsinki Bildirgesi'ni geliştirmiştir. Bildirge bir bütün olarak ele alınmalı ve içerdiği maddeler, ilgili bütün diğer maddeler göz önünde bulundurularak uygulanmalıdır.

**2.** Bildirge, Dünya Tıp Birliği nin göreviyle tutarlı olarak en başta hekimlere yöneliktir. Dünya Tıp Birliği, gönüllüler üzerinde yapılan tıbbi araştırmalarda yer alan diğer tarafları da bu ilkeleri benimsemeye teşvik etmektedir.

**Genel İlkeler**

**3.** Dünya Tıp Birliği'nin Cenevre Bildirgesi "Hastamın sağlığı benim ilk önceliğimdir" cümlesiyle hekimi bağlar ve Uluslararası Tıp Etiği Kodu "Tıbbi hizmetleri verirken, hekimin yalnızca hastanın yararına göre davranması gerektiği"ni bildirir.

**4.** Hekimin görevi, üzerinde tıbbi araştırma yapılan gönüllüler de dahil olmak üzere, insan sağlığını, esenliğini ve haklarını korumak ve geliştirmektir. Hekimin bilgisi ve vicdanı bu görevin yerine getirilmesine adanmıştır.

**5.** Tıbbi ilerlemeler, en sonunda insanlar üzerinde yapılan çalışmaları da içermek zorunda olan araştırmalara dayanır.

**6.** Gönüllüler üzerindeki tıbbi araştırmaların birincil amacı; hastalıkların nedenlerini, gelişimini ve etkilerini anlamak, koruyucu, tanı koyucu ve tedavi edici girişimleri (metotlar, prosedürler ve tedaviler) geliştirmektir. Kanıtlanmış en iyi girişimler bile güvenlilik, etkililik, verimlilik, erişilebilirlik ve kalite açısından, yapılacak araştırmalarla sürekli olarak değerlendirmeye tabi tutulmalıdır.

**7.** Tıbbi araştırma, üzerinde araştırma yapılan tüm gönüllülere saygıyı destekleyen ve temin eden, onların sağlığını ve haklarını koruyan etik standartlara tabidir.

**8.** Tıbbı araştırmanın birincil amacı yeni bilgi üretmek olduğu halde, bu amaç araştırmaya katılan gönüllülerin bireysel haklarından ve çıkarlarından asla üstün tutulamaz.

**9.** Gönüllülerin yaşamını, sağlığını, onurunu, bütünlüğünü, kendisi ile ilgili karar verme hakkını, mahremiyetini ve kişisel bilgilerinin gizliliğini korumak, tıbbi araştırmalarda yer alan hekimlerin görevidir. Gönüllüleri koruma sorumluluğu her zaman hekim veya diğer sağlık mesleği uzmanına aittir ve olur vermiş olsalar bile asla gönüllülere ait değildir.

**10.** Hekimler, gönüllüler üzerindeki araştırmalar konusunda kendi ülkelerinde yürürlükte olan etik, yasal ve düzenleyici kurallar ile standartların yanı sıra, geçerli uluslararası kural ve standartları da göz önünde bulundurmak zorundadır. Hiçbir ulusal veya uluslararası etik, yasal veya düzenleyici kural, bu bildirgede bulunan ve gönüllülerin korunmasına yönelik olan herhangi bir hükmü zayıflatamamalı veya ortadan kaldıramamalıdır.

**11.** Tıbbi araştırmalar, çevreye verilebilecek olası zararı en aza indirecek şekilde yürütülmelidir.

**12.** Gönüllüler üzerindeki tıbbi araştırmalar, yalnızca etik ve bilimsel açıdan uygun eğitime, yetiştirmeye ve niteliklere sahip bireyler tarafından yürütülmelidir. Hastalar veya sağlıklı gönüllüler üzerindeki araştırmalar, yetkin ve uygun niteliklere sahip bir hekim veya diğer bir sağlık mesleği uzmanı gözetiminde yapılmalıdır.

**13.** Tıbbi araştırmalarda yeterince temsil edilmeyen gruplara, araştırmaya katılım konusunda uygun erişim sağlanmalıdır.

**14.** Tıbbi araştırma ile sağlık hizmetini birlikte yürüten hekimler, ancak bunun koruyucu, tanısal veya tedavi edici yönden değerli olabileceği durumlarda ve gönüllü olacak hastaların sağlığının bu durumdan olumsuz etkilenmeyeceği konusunda makul gerekçelere sahip olmaları halinde, hastalarını araştırmalarına dahil etmelidir.

**15.** Bir araştırmada yer almaları nedeniyle zarar gören gönüllülere uygun tazminat ve tedavi temin edilmek zorundadır.**Riskler, Sakıncalar ve Yararlar**

**16.** Tıbbi uygulamalarda ve tıbbi araştırmalarda, girişimlerin çoğu riskler ve sakıncalar içermektedir.

Gönüllüler üzerindeki tıbbi araştırmalar, yalnızca amacın taşıdığı önem gönüllülerin maruz kalacakları risklere ve sakıncalara ağır bastığında yapılmalıdır.

**17.** İnsanlar üzerindeki her tıbbi araştırma öncesinde, araştırmaya katılan bireylere veya gruplara yönelik öngörülebilir riskler ve sakıncalar; kendilerinin ve araştırma konusu olan durumdan etkilenen diğer bireylerin veya grupların göreceği tahmin edilebilen faydayla karşılaştırılarak dikkatli bir biçimde değerlendirilmelidir.

Riskleri en düşük düzeyde tutacak önlemler alınmalıdır. iskler, araştırmacı tarafından sürekli olarak izlenmeli, değerlendirilmeli ve kayıt altına alınmalıdır.

**18.** Hekimler, risklerin yeterince değerlendirildiğinden ve tatmin edici bir şekilde bunlarla baş edilebileceğinden emin olmadıkça, gönüllüler üzerindeki araştırmalarda yer almamalıdır. Hekimler, saptanan riskler yararlardan daha fazla olduğunda veya olumlu ve yararlı sonuçlara ilişkin kesin kanıtlara ulaşıldığında, araştırmayı derhal sona erdirmelidirler.

Risklerin potansiyel yararlara ağır bastığı görüldüğünde veya kesin sonuçlara ilişkin yeterli kanıt elde edildiğinde; hekimler çalışmaya devam etmeyi, çalışmayı değiştirmeyi veya hemen durdurmayı değerlendirmelidir. **İstismara Açık Gruplar ve Bireyler**

**19.** Bazı gruplar ve bireyler özellikle istismara açıktır, bu grup ve kişilerin istismar edilme veya ek zarar görme olasılıkları daha fazla olabilir.

İstismara açık tüm gruplara ve bireylere, özel olarak düşünülmüş koruma sağlanmalıdır.

**20.** İstismara açık bir grup üzerindeki tıbbi araştırmalar, yalnızca söz konusu grubun sağlık gereksinimlerine ve önceliklerine yanıt verir özellikte olmaları ve istismara açık olmayan başka bir grup üzerinde yürütülemeyecek olmaları halinde kabul edilebilir. Ek olarak, bu grup araştırmadan elde edilen bilgilerden, uygulamalardan veya girişimlerden yarar görmelidir.**Bilimsel Gereklilikler ve Araştırma Protokolleri**

**21.** Gönüllüler üzerindeki tıbbi araştırmalar; genel olarak kabul edilmiş bilimsel ilkelere uygun olmalı, kapsamlı bilimsel literatür bilgisini, ilgili diğer bilgi kaynaklarını, yeterli laboratuvar ve uygun hayvan deneylerini temel almalıdır. Araştırmalarda kullanılan hayvanların iyilik haline saygılı olunmalıdır.

**22.** Gönüllüler üzerinde yapılacak bütün araştırmaların tasarım ve uygulaması, araştırma protokolünde açık bir şekilde tanımlanmalı ve gerekçelendirilmelidir.

Protokol, dikkate alınan etik düşüncelere ilişkin bir beyan içermeli ve bu bildirgede öngörülen ilkelerin nasıl ele alınacağını belirtmelidir. Protokol; finansmanı, destekleyiciyi/destekleyicileri, kurumsal bağları, olası çıkar çatışmalarını, gönüllülere sunulan teşvikleri ve araştırmaya katılmaları sonucu zarar görebilecek gönüllülerin tedavi edilmesi ve/veya tazmin edilmesine ilişkin hükümleri içermelidir.

Protokol, gönüllülerin araştırma sürecinde gördüğü tedavilere araştırmadan sonra da devam edebilmeleri veya diğer uygun tedavi veya faydalara erişimleri konusundaki düzenlemeleri tanımlamalıdır.

Klinik çalışmalarda protokol, ayrıca, çalışma sonrası sağlanacak olanaklarla ilgili uygun düzenlemeleri de tanımlamak zorundadır.**Araştırma Etik Kurulları**

**23.** Araştırma protokolü, çalışma başlamadan önce değerlendirme, yorum, rehberlik ve onay için ilgili araştırma etik kuruluna sunulmalıdır. Bu kurul, işleyişinde saydam olmak; araştırmacı, destekleyici ve diğer unsurlardan bağımsız olmak ve gerekli nitelikleri taşımak zorundadır. Kurul, araştırmanın yapıldığı ülke veya ülkelerin yasa ve yönetmeliklerinin yanı sıra, geçerli uluslararası kural ve standartları dikkate almalı, ancak bunlar bu bildirgede gönüllülerin korunmasına yönelik olarak öngörülen herhangi bir koruma hükmünü zayıflatmamalı veya yok saymamalıdır. Etik Kurulun sürdürülmekte olan çalışmaları izleme hakkı olmalıdır. Araştırmacılar izleme bilgilerini, özellikle de herhangi bir ciddi advers olayla ilgili bilgileri kurula sunmak zorundadır. Kurul tarafından değerlendirilmedikçe ve onay verilmedikçe protokolde hiçbir değişiklik yapılamaz.

Çalışma bittikten sonra, araştırmacılar, çalışmanın bulgularını ve sonuçlarını içeren bir nihai raporu etik kurula sunmak zorundadır.**Mahremiyet ve Gizlilik**

**24.** Araştırmaya katılan gönüllülerin mahremiyetinin ve kişisel bilgilerinin gizliliğini korumak için her türlü önlemin alınması gerekir.**Bilgilendirilmiş Olur**

**25.** Bilgilendirilmiş olur verme yetisine sahip bireylerin araştırmaya katılımları gönüllü olmalıdır. Her ne kadar aile üyelerine veya toplum liderlerine danışmak uygun görülse de, bilgilendirilmiş olur verme yetisine sahip hiçbir birey, serbest iradesi ile kabul etmedikçe hiçbir araştırma çalışmasına dahil edilemez.

**26.** Bilgilendirilmiş olur verme yetisine sahip bireyler üzerinde yapılacak bir araştırmada her gönüllü adayının; benimsenen amaçlar, yöntemler, finansman kaynakları, bütün olası çıkar çatışmaları, araştırmacının kurumsal bağları, araştırmadan beklenen yararlar, olası tehlikeler, araştırmanın vereceği rahatsızlıklar, çalışma sonrası sağlanacak olanaklar ve çalışmanın diğer ilgili yönleri hakkında yeterince bilgilendirilmesi zorunludur. Gönüllü adayının; araştırmaya katılmama ya da hiçbir yaptırıma maruz kalmadan, herhangi bir zamanda katılım olurunu geri çekme hakkına sahip olduğu konusunda bilgilendirilmesi zorunludur. Gönüllü adaylarının özgül bilgi gereksinimlerinin yanı sıra bilgi verme konusunda kullanılan yöntemlere de özel dikkat gösterilmelidir. Gönüllü adayının bu bilgileri anlaması temin edildikten sonra hekim veya uygun niteliklere sahip başka bir birey, tercihen yazılı olarak, gönüllünün serbest iradesiyle verilmiş bilgilendirilmiş olurunu almak zorundadır. Eğer, onay yazılı olarak alınamıyor ise; gönüllü olurunun, tanık huzurunda resmi olarak belgelenmesi zorunludur. Tüm tıbbi araştırma gönüllülerine, çalışmanın genel sonuçları ve bulguları hakkında bilgilendirilme seçeneği sunulmalıdır.

**27.** Bir araştırma için bilgilendirilmiş gönüllü oluru alınırken, hekim, kendisiyle gönüllü arasında bir bağımlılık ilişkisi olup olmadığı veya baskı altında olur verilip verilmediği konusunda özellikle dikkatli olmak zorundadır. Böyle bir durum söz konusu olduğunda, bilgilendirilmiş gönüllü olurunun; tamamen bu konunun dışında olan ve konu hakkında iyi bilgilendirilmiş bir kişi tarafından alınması zorunludur.

**28.** Bilgilendirilmiş olur verme yetisine sahip olmayan bir gönüllü adayı söz konusu olduğunda, hekim bu kişinin kanunî temsilcisinden olur almak zorundadır. Bu bireyler; ilgili araştırmanın gönüllü adayı tarafından temsil edilen bir grubun sağlığını ilerlettiği, bilgilendirilmiş olur verme yetisine sahip gönüllülerle gerçekleştirilemediği ve araştırmanın gönüllüye sadece en az derecede risk ve sakınca getirdiği durumlar dışında, kendilerine fayda sağlaması ihtimali olmayan bir araştırmaya dahil edilemez.

**29.** Bilgilendirilmiş olur verme yetisine sahip olmayan bir gönüllü adayı, araştırmaya katılma kararı hususunda olur verebiliyorsa; hekim, kanunî temsilcinin onayına ek olarak gönüllünün olurunu da almak zorundadır. Gönüllü adayı ret kararı vermiş ise buna saygı duyulmalıdır.

**30.** Bilinci yerinde olmayan hastalar gibi fiziksel veya zihinsel olarak olur verme yetisi bulunmayan gönüllü içerecek bir araştırma, ancak bilgilendirilmiş gönüllü oluru vermeyi engelleyen fiziksel veya zihinsel koşulun araştırma popülasyonunun zorunlu bir karakteristik özelliği olması durumunda yapılabilir. Hekim bu durumlarda kanunî temsilcinin bilgilendirilmiş gönüllü olurunu almak zorundadır. Eğer böyle bir temsilci mevcut değilse ve araştırma ertelenemiyorsa; bilgilendirilmiş gönüllü oluru vermelerini engelleyen durumda olan gönüllüleri araştırmaya dahil etmenin özel gerekçelerinin araştırma protokolünde belirtilmiş olması ve bunun bir araştırma etik kurulu tarafından onaylanmış olması kaydıyla araştırma, bilgilendirilmiş gönüllü oluru olmadan devam edebilir. Araştırmada kalmaya ilişkin olur, gönüllüden veya kanunî temsilcisinden mümkün olan en kısa sürede alınmak zorundadır.

**31.** Hekim, tıbbi bakımın hangi yönlerinin araştırma ile ilgili olduğu konusunda hastayı tam olarak bilgilendirmek zorundadır. Hastanın, bir çalışmaya katılmayı reddetmesi veya hastanın çalışmadan çekilme kararı alması, hekim hasta ilişkisini asla olumsuz etkilememesi zorunludur.

**32.** Biyo-bankalarda veya benzeri depolama yerlerinde bulundurulan materyal veya veriler gibi kime ait olduğu belirlenebilen materyal veya verilerin kullanılacağı bir tıbbi araştırma için hekim; verilerin toplanması, analizi, saklanması ve/veya yeniden kullanımı konusunda onay almak zorundadır. Bu onayın elde edilmesinin söz konusu araştırma için olanaksız olduğu veya pratik olmadığı istisnai durumlar olabilir. Bu durumlarda araştırma, yalnızca bir araştırma etik kurulunun değerlendirme ve onayından sonra yapılabilir.**Plasebo Kullanımı**

**33.** Yeni bir girişimin; yararları, riskleri, sakınca ve etkililiği, aşağıdaki durumlar dışında, kullanılmakta olan kanıtlanmış en iyi girişim(ler)le karşılaştırılarak denenmelidir: Mevcut kanıtlanmış yöntemin olmadığı durumlarda plasebo kullanımı veya hiçbir girişimde bulunulmaması kabul edilebilir; veya, kanıtlanmış en iyi yöntemden daha az etkili bir girişimde bulunmanın veya plasebo kullanmanın veya hiçbir girişimde bulunmamanın, bir girişimin etkililiğini veya güvenliliğini saptamak için gerekli olduğuna dair reddedilemez ve bilimsel açıdan sağlam yöntemsel gerekçeler bulunduğunda, ve kanıtlanmış en iyi yöntemden daha az etkili girişim uygulanacak veya plasebo verilecek veya hiçbir girişimde bulunulmayacak hastaların, kanıtlanmış en iyi girişimin uygulanmamasına bağlı olarak, ilave ciddi veya geri dönüşsüz zarara uğramayacak olmaları halinde.

Bu seçeneğin istismar edilmesinden kaçınmak için azami dikkat gösterilmelidir.**Çalışma Sonrası Sağlanacak Olanaklar**

34. Klinik bir deneme öncesinde; destekleyiciler, araştırmacılar ve ev sahibi ülke hükümetleri, tüm katılımcıların deneme sırasında yararlı olduğu saptanan girişimlere araştırma sonrasında da erişmelerini sağlayacak düzenlemeler yapmalıdır. Bu bilginin bilgilendirilmiş olur alma sürecinde katılımcılara da açıklanması zorunludur.

**Araştırmaların Kayıt Edilmesi, Bulguların Yayımlanması ve Yaygınlaştırılması**

**35.** İnsanlar üzerinde yapılacak her araştırma, ilk gönüllü araştırmaya dahil edilmeden önce kamuya açık bir veritabanına kaydedilmelidir.

**36.** Araştırmacılar, yazarlar, destekleyiciler, editörler ve yayıncıların tümünün araştırma sonuçlarının yayımlanmasına ve yaygınlaştırılmasına ilişkin etik yükümlülükleri bulunmaktadır. Araştırmacıların, gönüllüler üzerinde yürüttükleri çalışmanın sonuçlarını toplumsal kullanıma sunma görevi bulunmaktadır ve yazarlar, raporlarının doğru ve eksiksiz olmasından sorumludurlar. İlgili tüm taraflar, kabul edilmiş etik raporlama kılavuzlarına bağlı kalmalıdırlar. Araştırmadan elde edilmiş olumsuz ve yetersiz sonuçlar da, olumlu sonuçlar gibi, yayımlanmak veya başka yollarla topluma duyurulmak zorundadır. Finansman kaynakları, kurumsal bağlar ve çıkar çatışmaları yayında beyan edilmek zorundadır. Bu Bildirgede yer alan ilkelere uymayan araştırma bildirileri yayına kabul edilmemelidir.

**Klinik Uygulamalarda Kanıtlanmamış Girişimlerin Kullanımı**

**37.** Bir hastalığın tedavisinde kanıtlanmış girişimler mevcut değilse veya bilinen diğer girişimler etkisiz olmuşsa; hekim, hayat kurtarma, sağlığı düzeltme veya acıyı hafifletme konusunda işe yarayacağı kanaatinde olursa uzman görüşüne başvurmak ve hastadan veya yasal temsilcisinden bilgilendirilmiş olur almak kaydıyla, kanıtlanmamış bir girişimi hastaya uygulayabilir. Bundan sonra, bu girişim, güvenlilik ve etkililik açısından araştırma konusu yapılmalıdır. Bütün vakalarda, yeni bilgilerin kayıt edilmesi zorunludur ve bu bilgiler, uygun olduğu durumlarda, kamuya açık hale getirilmelidir.

**\*Her bir sayfa paraflanarak son sayfası tüm araştırmacılar tarafından imzalanmalıdır.**

**ÖZGEÇMİŞ**

**1. KİŞİSEL BİLGİLER**

|  |  |
| --- | --- |
| **Adı, Soyadı:** |  |
| **Doğum Tarihi-Yeri:** |  |
| **Halen Görevi:** |  |
| **Yazışma Adresi:** |  |
| **Telefon:** |  |
| **E-Mail:** |  |

**2. EĞİTİM**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **YIL** | **DERECE** | **ÜNİVERSİTE** | **ÖĞRENİM ALANI** |
|  | Lisans |  |  |
|  | Yüksek Lisans |  |  |
|  | Doktora |  |  |

**3. AKADEMİK DENEYİM**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **GÖREV DÖNEMİ** | **ÜNVAN** | **BÖLÜM** | **ÜNİVERSİTE** |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

**4. ÇALIŞMA ALANLARI**

|  |  |
| --- | --- |
| **ÇALIŞMA ALANI** | **ANAHTAR SÖZCÜKLER** |
|  |  |

**5. SON BEŞ YILDAKİ ÖNEMLİ YAYINLAR**

|  |
| --- |
|  |

TARİH:

İMZA:

*\*Birden çok sayfa olması durumunda tüm sayfalar imzalanmalıdır.*

*\*Tüm araştırmacıların özgeçmişleri olmalıdır.*

TARİH

**ANKARA MEDİPOL ÜNİVERSİTESİ**

**Girişimsel Olmayan Klinik Araştırmalar Etik Kurulu**

**BAŞVURU FORMU**

**1. ARAŞTIRMANIN TANIMI**

|  |  |
| --- | --- |
| **Araştırmanın Adı:** |  |
| **Araştırmanın İngilizce Adı:** |  |
| **Araştırmanın Statüsü:** | ( ) Uzmanlık / Doktora Tezi  ( ) Yüksek Lisans Tezi  ( ) Akademik Amaçlı Çalışma |
| **Araştrmanın Niteliği:** | ( ) Anket Çalışması  ( ) Dosya ve Görüntü Kayıtları Kullanılarak Yapılan Retrospektif Arşiv Taramaları  ( ) Gözlemsel Çalışmalar  ( ) Kan İdrar, Doku, Radyolojik Görüntü Gibi Biyokimya, Mikrobiyoloji, Patoloji ve Radyoloji Koleksiyon Materyalleriyle Yapılacak Çalışmalar  ( ) Hücre ve Doku Kültürü Çalışmaları  ( ) Rutin Tetkik ve Tedavi İşlemleri Sırasında Elde Edilmiş Materyallerle Yapılacak Çalışmalar  ( ) Antropometrik Ölçümlere Dayalı Yapılan Çalışmalar ve Yaşam Alışkanlıklarının Değerlendirilmesi Araştırmaları  ( ) Gen Tedavisi Klinik Araştırmaları Dışında Kalan ve Tanımlamaya Yönelik Olan Genetik Materyalle Yapılacak Çalışmalar  ( ) Bilgisayar Ortamında Test, Mülakat, Ses/Video Kaydı ile Toplanacak Olan Verilerin Kullanılacağı Bilimsel Araştırmalar |

**2. ARAŞTIRMACILAR**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Unvan-Ad-Soyad** | **Kurum/Bölüm** | **İmza** |
| **Başvuru Sahibi Araştırmacı** |  |  |  |
| **Sorumlu Araştırmacı** |  |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |  |
| **Yardımcı Araştırmacı** |  |  |  |

**3. ARAŞTIRMA HAKKINDA BİLGİLER**

|  |
| --- |
| **Araştırmanın Amacı ve Önemi:** |
| **Gereç ve Yöntemler:**  Araştırmanın tipi:  Evren ve örneklem: (örneklem tespitinde kullanılan yöntem/programın adı, sonuç raporu eklenmeli ve referans alınan kaynak(lar) yazılmalıdır)  Dahil olma kriterleri:  Dışlanma kriterleri:  Araştırmanın başlangıç ve bitiş zamanı:  Araştırmanın yapılacağı yer bilgileri:  Katılımcılara nasıl ulaşılacağı bilgisi:  Veri toplamada kullanılan formlar: (form ve ölçekler hakkında detaylı bilgi verilmelidir. Ayrıca kullanılacak ölçeklerin kullanım izinlerinin dosyaya eklenmesi gerekmektedir.)  Araştırmanın akış süreci hakkında bilgi: |
| **İstatistiksel Yöntem(ler):** |
| **Kaynaklar:** (Metin içinde numaralandırılarak listelenmelidir. Ayrıca üç kaynağın dosyaya eklenmesi gerekmektedir.) |

**4. GÖNÜLLÜ ONAM FORMU**

Onam formu aşağıda belirtilen düzen üzerinden ilgili maddelere açıklamalar yapılarak hazırlanmalıdır.

**1.** Çalışmanın bir araştırma olduğu,

**2.** Araştırmanın amacı,

**3.** Araştırmada uygulanacak tedaviler,

**4.** Varsa, farklı tedaviler için gönüllülerin araştırma gruplarına rastgele atanma olasılığının

bulunduğu,

**5.** Araştırma sırasında uygulanacak olan invazif yöntemler dâhil olmak üzere izlenecek veya

gönüllüye uygulanacak yöntemlerin tümü,

**6.** Gönüllünün sorumlulukları,

**7.** Araştırmanın deneysel kısımları,

**8.** Gönüllünün (araştırma hamilelerde veya loğusalarda yapılacak ise embriyo, fetüs veya süt

çocuklarının) maruz kalacağı öngörülen riskler veya rahatsızlıklar,

**9.** Araştırmadan makul ölçüde beklenen yararlarla ilgili olarak gönüllü açısından hedeflenen

herhangi bir klinik yarar olmadığında gönüllünün bu durum hakkında bilgilendirildiği,

**10.** Gönüllüye uygulanabilecek olan alternatif yöntemler veya tedavi şeması ve bunların olası

yarar ve riskleri,

**11.** İlgi mevzuat gereğince gerekiyorsa, gönüllüye verilecek tazminat veya sağlanacak tedaviler,

**12.** Varsa, gönüllülere yapılacak ulaşım, yemek gibi masraflara ilişkin ödemeler hakkındaki

bilgiler,

**13.** Gönüllünün araştırmaya katılımının isteğe bağlı olduğu ve gönüllünün istediği zaman,

herhangi bir cezaya veya yaptırıma maruz kalmaksızın, hiçbir hakkını kaybetmeksizin

araştırmaya katılmayı reddedebileceği veya araştırmadan çekilebileceği,

**14.** İzleyiciler, yoklama yapan kişiler, etik kurul, kurum ve diğer ilgili sağlık otoritelerinin

gönüllünün orijinal tıbbi kayıtlarına doğrudan erişimlerinin bulunabileceği, ancak bu

bilgilerin gizli tutulacağı, yazılı bilgilendirilmiş gönüllü olur formunun imzalanmasıyla

gönüllü veya yasal temsilcisinin söz konusu erişime izin vermiş olacağı,

**15.** İlgili mevzuat gereğince gönüllünün kimliğini ortaya çıkaracak kayıtların gizli tutulacağı,

kamuoyuna açıklanamayacağı; araştırma sonuçlarının yayımlanması halinde dahi gönüllünün

kimliğinin gizli kalacağı,

**16.** Araştırma konusuyla ilgili ve gönüllünün araştırmaya katılmaya devam etme isteğini

etkileyebilecek yeni bilgiler elde edildiğinde gönüllünün veya yasal temsilcisinin zamanında

bilgilendirileceği,

**17.** Gönüllünün araştırma, kendi hakları veya araştırmayla ilgili herhangi bir advers olay hakkında

daha fazla bilgi temin edebilmesi için temasa geçebileceği kişiler ile bunlara günün 24

saatinde erişebileceği telefon numaraları,

**18.** Gönüllünün araştırmaya katılımının sona erdirilmesini gerektirecek durumlar veya nedenler,

**19.** Gönüllünün araştırmaya devam etmesi için öngörülen süre,

**20.** Araştırmaya katılması beklenen tahmini gönüllü sayısı,

**21.** Gönüllülerden biyolojik materyaller elde edilecek ise bunların hangi amaçla kullanılacağı ve biyolojik materyallere ait analizlerin yurtdışında yapılıp yapılmayacağı hususunun

açıklanması,

**22.** “Bilgilendirilmiş Gönüllü Olur Formundaki tüm açıklamaları okudum. Bana, yukarıda

konusu ve amacı belirtilen araştırma ile ilgili yazılı ve sözlü açıklama aşağıda adı belirtilen

hekim tarafından yapıldı. Araştırmaya gönüllü olarak katıldığımı, istediğim zaman gerekçeli

veya gerekçesiz olarak araştırmadan ayrılabileceğimi biliyorum.” benzeri ifadenin yer

alması,

**23.** “Söz konusu araştırmaya, hiçbir baskı ve zorlama olmaksızın kendi rızamla katılmayı kabul

ediyorum.” benzeri ifadenin yer alması,

**24.** Gönüllünün adı/soyadı/imzası/tarih yer almalı,

**25.** Araştırma ekibinde yer alan ve araştırma hakkında bilgilendirmeyi yapan yetkin bir

araştırmacının adı/soyadı/imzası/tarih yer almalı,

**26**. Gerekiyorsa olur işlemine tanık olan kişinin adı/soyadı/imzası/tarih yer almalı,

**27**. Gerekiyorsa yasal temsilcinin adı/soyadı/imzası/tarih yer almalı,

**28.** Gönüllülerden elde edilen biyolojik materyaller üzerinde genetik araştırma yapılacak ise;

“[Araştırmanın Açık Adı] araştırması kapsamında alınan biyolojik örneklerimin (kan, idrar

vb.) “sadece yukarıda bahsi geçen araştırmada kullanılmasına izin veriyorum” veya “ileride

yapılması planlanan tüm araştırmalarda kullanılmasına izin veriyorum” veya “hiçbir

koşulda kullanılmasına izin vermiyorum” şeklinde uygun ifadenin işaretlendiği bilgi yer

almalıdır.

**29.** Ayrıca, BGOF, gönüllü veya yasal temsilcisinin yasal haklarını ortadan kaldıracak bir hüküm

veya ifade içeremez ayrıca araştırmacıyı, kurumu, destekleyici veya bunların temsilcilerini

kendi ihmallerinden kaynaklanan herhangi bir yükümlülükten kurtaracak hüküm veya ifade

taşıyamaz

**5. VERİ TOPLAMA FORMU** (Bu bölümün altına eklenmelidir. Veri toplama formunda araştırmanın adı ve tarih bilgileri olmalıdır.)

**6. BÜTÇE FORMU**

|  |  |
| --- | --- |
| **Araştırma giderleri** | **Tutar** |
| (veri toplama formlarının bastırılması, danışmanlık, gönüllü masraflarının ödenmesi, gönüllülere ulaşmak için kullanılacak telefon bedelleri, test bedelleri vb. şekilde ayrıntılandırılarak yazılmalıdır) |  |
| **Giderlerin kaynağı:** |  |
| **Sorumlu Araştırmacı Unvan-Ad-Soyad-İmza:** |  |
| **Yardımcı Araştırmacı Unvan-Ad-Soyad-İmza:** |  |
| **Yardımcı Araştırmacı Unvan-Ad-Soyad-İmza:** |  |