|  |  |
| --- | --- |
|  | **SİVAS CUMHURİYET ÜNİVERSİTESİ KLİNİK ARAŞTIRMALAR ETİK KURULU HÜCRE KÜLTÜRÜ ÇALIŞMALARI İÇİN BAŞVURU FORMU** |
| **Başvuru tarihi ve no:** |
| **Karar tarihi ve no:** |
| **Araştırmanın adı:** |

**Daha önce aynı projeniz için başka bir etik kurula başvuru yaptınız mı?**

**Evet □ Hayır □**

**A- GENEL BİLGİLER:**

1. **Araştırmanın yürütücüsü**

Unvanı, Adı-Soyadı: İmza

 Kuruluşu, bölümü ve adresi:

 Tel: Fax: e-mail:

**2- Araştırmada yer alan diğer araştırmacıların:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  Adı Soyadı, Ünvanı |  Bölümü veya Anabilim Dalı | İmza |
|  |  |  |
|  |  |  |

**3- Yardımcı araştırmacıların dışında araştırmaya teknik destek verecek kişilerin adı, unvanı, kurumsal kimliği:**

**4- Çalışma kapsamında, yurt içi veya yurt dışındaki başka bir kuruma biyolojik materyal gönderilmesi planlanıyor mu?**

**Evet □ Hayır □**

**DİKKAT!** Yanıtınız EVET ise, Biyolojik Materyal Transfer Anlaşması doldurulmalıdır.

**5- Araştırmanın yürütüleceği birim:**

**6- Araştırmanın türü** (*aşağıdaki kutucuklardan uygun olanı işaretleyiniz*)

|  |  |
| --- | --- |
| Yüksek lisans tezi | [ ]  |
| Doktora tezi  | [ ]  |
| Uzmanlık tezi | [ ]  |
| Bireysel araştırma projesi | [ ]  |
| Diğer ise lütfen belirtiniz:  |

**7. Araştırmaya Katılan Merkezler:**

⬜ Tek merkez

⬜ Tek merkez-Multidisipliner

⬜ Çok merkez

**8. a. Çok Merkezli ya da Multidisipliner Araştırmalarda Araştırma Koordinatörünün:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Adı | Soyadı | Unvanı | Adresi |
|  |  |  |  |

 **b**. Çok Merkezli Araştırmalarda Başvurulan Kurum Dışındaki Merkezlerin ve Sorumluların:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Adı | Soyadı | Unvanı | Adresi |
|  |  |  |  |

**9. Araştırma Ekibi ve Proje Özelindeki Görevleri:**

**a)** Sorumlu Araştırıcı:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Adı | Soyadı | Unvanı | Projedeki Sorumluluğu(*Çalışmanın planlanmasından yayımlanmasına kadarki sürece katkısı)* | İmzası |
|  |  |  |  |  |

**b)** Yardımcı Araştırıcılar:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Adı | Soyadı | Unvanı | Projedeki Sorumluluğu(*Çalışmanın planlanmasından yayımlanmasına kadarki sürece katkısı)* | İmzası |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

**10. Çalışmada kullanılacak hücrelerin temin kaynağı**

[ ] Primer hücre kültürü

[ ]  Diğer kaynaklar

**11- Çalışılacak hücrelerin türü ve niteliği**

**B- ARAŞTIRMAYA İLİŞKİN BİLGİLER**

**12. Araştırmanın amacı, bilimsel dayanağı:** (*Araştırmanın insanlar üzerinde uygulanmasının gerekliliği, uygulamanın daha önce ülkemizde veya başka ülkelerde yapılıp yapılmadığı, yapılmışsa bu çalışmadan beklenen ek veriler veya bu çalışmanın diğerlerinden farkları, beklenen yararları bilimsel veriler çerçevesinde açıklanmalı)*

**13. Çalışma protolü:** (*Hücrelerin hangi ortamda çoğaltılacağı, hangi malzeme ve protokollerin uygulanacağı açık şekilde belirtilmelidir*.)

**14. Çalışmanın başlangıç ve bitiş tarihi:**

**15. Malzeme listesi ve Çalışma Bütçesi, Destekleyicisi (***Çalışmada kullanılacak hücre hatları ve sarf malzemeleri liste şeklinde belirtilmeli ve çalışmanın tahmini bütçesi öngörülmelidir. Araştırma ile ilgili masrafların nereden ve nasıl karşılanacağı açık olarak belirtilmeli ve varsa ilgili belgeler başvuru formuna eklenmelidir. Deneklere araştırmanın olası komplikasyonlarına ve yan etkilerine karşı tedavi güvencesi veriyorsanız bunun kaynağını belirtiniz*.)

**16.Yararlanılan kaynaklar: *(****En az üç tane kaynakça yazılmalı. Araştırma yapılan konuda daha önce yapılmış çalışmalara ait orijinal literatür örneklerinden üç tanesi çıktı alınarak eklenmeli.)*

**TAAHHÜTLER**

1. Denekleri durumları ve araştırma hakkında açık ve ayrıntılı biçimde bilgilendirmeyi, araştırmaya katılmama ve diledikleri zaman araştırmadan çekilme hakkına sahip olduklarını bildirmeyi taahhüt ediyor musunuz?

EVET HAYIR

1. Deneklere araştırmanın olası komplikasyonlarına ve yan etkilerine karşı tedavi güvencesi vermeyi taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR

1. Araştırma boyunca Dünya Hekimler Birliği’nin denek hakları konusundaki Helsinki Bildirgesi’ne uygun davranmayı taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR

1. Araştırma boyunca hasta haklarıyla ilgili mevzuata ve uluslararası bildirgelere uymayı taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR

1. Sorumlu ve yardımcı araştırmacı olarak katılanların yanı sıra, araştırmaya bilimsel veya teknik katkıda bulunanların tümünü araştırmanız ve onlardan bekledikleriniz konusunda bilgilendirmeyi taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR

1. Deneklerin araştırmadan kaynaklanan veya araştırma çerçevesinde değerlendirilen inceleme ve tedavi giderlerini kendilerine, sosyal güvenlik kurumlarına ve fakültemize karşılatmamayı taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR

1. Araştırma sırasında ortaya çıkan komplikasyonları ve beklenmedik gelişmeleri etik kurula bildirmeyi taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR

1. Araştırmanız tamamlandığında elde ettiğiniz sonuçları etik kurula bildirmeyi taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR

1. Araştırma sonuçlarını hipotezinizi yanlışlasa da, destekleyicinizin beklentilerine uygun çıkmasa da en azından rapor halinde sunmayı taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR

1. Araştırmanın her türlü maddi (destekleyicinin karşıladığının dışındaki giderler) ve hukuki sorumluluğunu üstlenmeyi taahhüt ediyor musunuz?

 EVET HAYIR