**Scheda di presentazione del progetto di ricerca**

|  |
| --- |
| **Descrizione del progetto di ricerca** |
|  | **Titolo della ricerca** |  |
|  | **Fonti di finanziamento** |  |
|  | **Data inizio prevista** |  |
|  | **Data fine prevista** |  |
|  | **Ambito disciplinare** |  |
|  | **Tipologia della ricerca** | Ricerca di baseRicerca applicataAltro (*specificare*) |
|  | **Parole chiave** |  |
|  | **Breve stato dell’arte, obiettivi e ipotesi.** | *Max. 25 righe* |
|  | **Risultati attesi** | *Max. 15 righe* |

|  |
| --- |
| **Docenti, ricercatori, e altro personale universitario coinvolto nella ricerca** |
|  | **Proponente/Responsabile scientifico** | NomeCognomeEmail |
|  | **Ruolo** | Professore OrdinarioProfessore AssociatoRicercatoreDottorandoAssegnistaBorsista |
|  | **Altri docenti e ricercatori e altro personale universitario coinvolto nella ricerca**  | (*specificare nomi e ruolo di tutti coloro che fanno parte del gruppo di ricerca e che tratteranno i dati*) |
|  | **È necessaria l’autorizzazione di altri Enti/soggetti terzi per l’accesso ai dati o per il coinvolgimento di partecipanti?** |  □ Sì □ No*Se sì, allegare copia della lettera di autorizzazione e/o la lettera di richiesta di eventuali dati provenienti da soggetti terzi)* |
|  | **Sono previsti, ai sensi della normativa vigente, interventi che richiedono specifiche professionalità (ad es. medico, psicologo, infermiere, ecc.)?** |  □ Sì □ No*Se sì, specificare quali istruzioni sono fornite in merito al trattamento dei dati personali* |
|  | **Ci sono eventuali partner, enti, sponsor o finanziatori che potrebbero venire a conoscenza dei dati personali?** |  □ Sì □ No*Se sì, indicare tali soggetti e il ruolo che hanno del progetto*

|  |  |
| --- | --- |
| *Nominativo* | *Ruolo* |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

 |
|  | **Conflitto di interessi** |  □ Sì □ No*Se Sì specificare il tipo di conflitto* |

|  |
| --- |
| **Metodologie di raccolta dei dati**  |
|  | **Modalità di raccolta dei dati**  | * utilizzo di questionari
* interviste strutturate, o semi-strutturate o in profondità
* focus group
* raccolta di diari (diary keeping)
* osservazione del comportamento dei soggetti a loro insaputa
* osservazione del comportamento dei soggetti
* registrazioni audio o video dei soggetti
* somministrazione di stimoli, compiti o procedure e registrazione di risposte comportamentali, opinioni o giudizi
* somministrazione di stimoli, compiti o procedure che il soggetto potrebbe trovare fastidiosi, stressanti, fisicamente o psicologicamente dolorosi, sia durante la conduzione dello studio sia successivamente
* registrazione di movimenti
* immersione in ambienti di realtà virtuale
* registrazione di potenziali evocati
* somministrazione di test, questionari o protocolli sperimentali attraverso internet (web, posta elettronica)
* utilizzo di test neuropsicologici, misure elettrofisiologiche e tecniche di neuro immagine
* altro (*specificare*)

*Allegare copia delle domande che verranno poste (se previsto dalla procedura utilizzata); ove questo non sia possibile, indicare gli argomenti che verranno trattati* |
|  | **Descrizione della procedura di raccolta dei dati** | *Max 25 righe* |

|  |
| --- |
| **Tutela delle persone invitate a partecipare allo studio** |
|  | **Tipologia dei soggetti invitati a partecipare allo studio** | * Maggiori d’età
* Minori d’età
* Studenti Lavoratori
* Soggetti con disabilità fisica e psichica o con limitata capacità d’intendere o volere
* Soci, associati, aderenti o iscritti a organizzazioni a carattere religioso, politico, filosofico o sindacale
* Condannati, detenuti, imputati, indagati o sottoposti a misure di sicurezza o prevenzione
* Altro (*specificare)*
 |
|  | **Numero indicativo di soggetti invitati a partecipare allo studio** |  |
|  | **Caratteristiche del gruppo di soggetti invitati a partecipare allo studio** | *Specificare in base a quali criteri sono stati individuati i soggetti invitati a partecipare allo studio:** Età
* Genere
* Area geografica di provenienza o di residenza
* Appartenenza etnica
* Fattori di rischio cui sono esposti
* Altro (specificare)

*Specificare se nel reclutamento dei partecipanti sono rispettati i principi di pluralismo, tutela delle minoranze, divieto di discriminazione*: □ Sì □ No |
|  | **Modalità di reclutamento**  | *Specificare anche come sarà diffuso l’invito a partecipare alla ricerca* |
|  | **Protezione dei dati particolari dei partecipanti allo studio** | Qualora nel corso del reclutamento o dello studio si venga a conoscenza di dati particolari riguardanti le persone invitate a partecipare allo studio (cioè dati relativi a origine etnica, opinioni politiche, convinzioni religiose o filosofiche, appartenenza sindacale, dati genetici e biometrici, dati relativi alla vita, alla salute, all’orientamento sessuale delle persone invitate a partecipare), indicare se ci si è impegnati a non trattarli, se non limitatamente ai casi eccezionali previsti dalla normativa vigente:  □ Sì □ No |
|  | **È possibile che alcuni dei soggetti invitati a partecipare allo studio si trovino in una posizione di dipendenza nei confronti del ricercatore o dei suoi collaboratori, tale per cui si possa supporre che l’espressione del consenso a partecipare allo studio non sia del tutto libera e priva da ogni tipo di pressione?** |  □ Sì □ NoSe sì, indicare come si intende provvedere per minimizzare la possibilità che il soggetto si senta obbligato a prendere parte alla ricerca (ad es. nel rapporto studente/professore, paziente/medico, dipendente/datore di lavoro).Esempio: Il soggetto valuta senza alcuna fretta o pressione psicologica le informazioni ricevute tramite i moduli e decide di aderire alla ricerca, fornendo il consenso al trattamento dei dati, solo in un momento successivo all’incontro informativo.  |
|  | **È prevista qualche forma di incentivo non economico per i partecipanti allo studio?** |  □ Sì □ No*Se sì, indicare quali* |
|  | **Rischi per i partecipanti allo studio** | Alle persone invitate a partecipare allo studio sono state date garanzie che la partecipazione non comporterà per loro nessun rischio, in particolare i rischi seguenti?* Rischi sociali, legali o economici
* Intrusività degli strumenti
* Affaticamento
* Forte tensione emotiva, stress, ansia e sofferenza psicologica
* Possibile induzione di sentimenti di frustrazione o autosvalutazione
* Altro (*specificare*)

 □ Sì □ No*Se non è possibile escludere alcuni rischi (specificare), indicare quali azioni sono previste per tutelare il benessere dei partecipanti (ad es. momenti di debriefing)*  |
|  | **Benefici per i partecipanti allo studio** | * Nessuno
* Benefici di natura sociale e culturale ottenuti attraverso un incremento di consapevolezza, conoscenza, competenza comunicativo-relazionale, etc.
* altro (*specificare*)
 |
|  | **Come si prevede di affrontare il caso in cui partecipanti che hanno già aderito allo studio intendano successivamente ritirarsi?** | * L’interessato potrà ritirare il consenso in qualsiasi momento e senza fornire spiegazione alcuna, con la conseguente distruzione dei dati
* L’interessato potrà richiedere che tutti i dati precedentemente raccolti siano distrutti o resi anonimi in modo definitivo solo nelle fasi antecedenti alla irreversibile anonimizzazione o aggregazione
* altro (*specificare*)
 |

|  |
| --- |
| **Conservazione, diffusione e comunicazione dei dati** |
|  | **Indicare la persona del gruppo di ricerca responsabile della conservazione dei dati** |  |
|  | **Il ricercatore si impegna a non diffondere, comunicare, o trasferire all’estero, i dati personali (non aggregati o non anonimi, compresi i dati pseudonimizzati) raccolti nel corso della ricerca?**  | * Sì
* No

Se No, indicarne brevemente le ragioni e le modalità |

|  |
| --- |
| **Informativa e consenso alla partecipazione alla ricerca** |
|  | **É stata prevista adeguata informativa alla partecipazione alla ricerca per i partecipanti?** | * Sì
* No

Se sì, allegare una copia del Modulo “Consenso informato alla partecipazione alla ricerca-adulti/minori”.Se no, indicare le ragioni, considerate del tutto particolari o eccezionali, documentate nel progetto di ricerca, per cui ciò non è possibile (ad esempio per motivi etici riconducibili alla circostanza che l'interessato ignora la propria condizione, o perché ci sarebbero conseguenze significative per lo studio in termini di alterazione dei risultati, o altro da specificare) |
|  | *[Da completare nel caso di partecipanti non in grado di esprimere il consenso]***Indicare a chi si chiederà di acconsentire alla partecipazione alla ricerca, precisandone il ruolo e i motivi** | * I dati di minori o di soggetti incapaci di esprimere il consenso saranno utilizzati soltanto se sarà ottenuto il consenso alla partecipazione alla ricerca e al trattamento dei dati, rispettivamente, dei genitori (o di un solo genitore in caso di monogenitorialità) o del rappresentante legale.
* Nei casi di incapacità temporanea, all'atto della riacquisizione delle proprie capacità decisionali, al soggetto sarà richiesto il consenso
* altro (specificare)
 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | *[Da completare nel caso in cui, per la realizzazione dello studio, non dovesse essere possibile informare i partecipanti prima dell’inizio della ricerca]***Specificare quali saranno le modalità con le quali sarà resa successivamente l’informativa** | *Indicare le motivazioni per le quali si è ritenuto di differire l'informativa e quali saranno le modalità adottate per informare gli interessati quando saranno venuti meno i motivi che giustificano il differimento, ovvero le ragioni portate per il mancato completamento dell'informativa**Nel caso di trattamenti di dati raccolti presso terzi (es: altri enti o aziende) per altri scopi, indicare le forme di pubblicità adottate nel caso in cui fornire l’informativa agli interessati comporti uno sforzo sproporzionato rispetto al diritto tutelato.*È prevista, previa informazione al Garante:o l’inserzione su almeno un quotidiano di larga diffusione nazionale o annuncio presso un'emittente radiotelevisiva a diffusione nazionale, per trattamenti riguardanti insiemi numerosi di soggetti distribuiti sull'intero territorio nazionaleo l’inserzione su un quotidiano di larga diffusione regionale (o provinciale) o annuncio presso un'emittente radiotelevisiva a diffusione regionale (o provinciale), per trattamenti riguardanti insiemi numerosi di soggetti distribuiti su un'area regionale (o provinciale)o l’inserzione in strumenti informativi (es. sito web) di cui gli interessati sono normalmente destinatari, per trattamenti riguardanti insiemi di specifiche categorie di soggetti, identificate da particolari caratteristiche demografiche e/o da particolari condizioni formative o occupazionali o analoghe |
|  | **Quali modalità saranno adottate per ricevere espressioni di dubbi e rispondere a richieste di****precisazioni da parte dei soggetti nel corso dello studio?** | * Verrà fornita indicazione dei soggetti a cui poter inviare le richieste. Per qualsiasi informazione e chiarimento sullo studio o per qualsiasi necessità nel corso dello studio, i soggetti partecipanti potranno rivolgersi al dottor/professor \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ che è a disposizione per ogni domanda o dubbio
* Tramite moduli che sono stati predisposti per raccogliere i reclami/segnalazioni e suggerimenti
* altro (specificare)
 |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | *[Da compilare nel caso in cui, durante la ricerca, siano acquisiti dati non previsti inerenti lo stato di salute psico-fisica]***I partecipanti saranno informati della possibilità di ricevere, direttamente o indirettamente, ogni altro dato relativo alle loro condizioni psico- fisiche che dovesse diventare disponibile durante la ricerca?** | *Indicare se l’informativa prevede questa possibilità.* *Se sì e nel caso in cui il partecipante dovesse acconsentire alla conoscenza di risultati o notizie inattese, indicare in che modo ne sarà informato.* |

|  |
| --- |
| **Misure di Sicurezza adottate nell’elaborazione dei dati personali** |
|  | **Verranno conservati i dati identificativi dei partecipanti?** |  □ Sì □ NoSe sì, specificare le ragioni sottese a tale esigenza  |
|  | **Descrivere le procedure utilizzate per non identificare direttamente o rendere anonimi i dati dei partecipanti nelle diverse fasi della ricerca** | Per non identificare direttamente l’interessato sono adottate le seguenti misure:* Adozione di tecniche crittografiche
* Utilizzo di codici univoci per ciascun partecipante. Solo il responsabile della ricerca o altri soggetti autorizzati, possono (con l’uso di mezzi ragionevoli) collegare i codici all’identità dei partecipanti
* Il trattamento dei dati avverrà tramite l’uso di un codice che sarà consegnato ai partecipanti in modo casuale all’inizio dello studio
* Il trattamento dei dati avverrà tramite l’uso di un codice che sarà scelto dai partecipanti
* Altro (*specificare*)

Per anonimizzare o aggregare i dati, anche in un momento successivo alla raccolta, sono adottate le seguenti misure:* I dati personali, a seguito della raccolta sono eliminati definitivamente senza la possibilità di risalire ai dati originali e sono conservati i soli dati aggregati
* I dati personali sono sostituti da uno o più identificatori, che possono essere utilizzati per un set di dati o per ogni singolo dato
* Altro (*specificare*)
 |
|  | **Il ricercatore garantisce il rispetto del principio di necessità e minimizzazione dei dati?** | (Specificare che nel corso della ricerca ci si impegna a raccogliere e trattare esclusivamente dati strettamente necessari al perseguimento degli obiettivi della ricerca e coerenti con gli stessi)  |
|  | **Per quanto tempo i dati raccolti verranno conservati dalla****conclusione della ricerca?** | I dati saranno conservati per: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Al termine di questo periodo i dati saranno:* distrutti
* conservati in forma anonima
 |
|  | **Indicare le modalità di conservazione dei dati** | * In formato cartaceo
* In formato digitale
* altro (specificare)
 |
|  | **Indicare i beni e gli strumenti (software, reti trasmissive etc.) tramite i quali sono elaborati i dati** |  |