

**DATA**

**SCOPO**

- Richiesta di parere
- Altro (specificare):

**TITOLO DELLO STUDIO**

**(in italiano e inglese)**

[scrivere qui]

**PROPONENTE**

**COGNOME E NOME:**

**AFFILIAZIONE<sup>1</sup>:**

**E-MAIL:**

**RUOLO**

- Professore Ordinario
- Professore Associato
- Ricercatore
- Titolare di assegnista di ricerca
- Titolare di borsa di studio
- Dottorando

**SETTORE/I SCIENTIFICO**

---

<sup>1</sup> Inserire il Dipartimento di appartenenza

## **DISCIPLINARE/I DELLA RICERCA<sup>2</sup>**

- Psicologia generale
- Psicobiologia e Psicologia Fisiologica
- Psicometria
- Psicologia dello sviluppo e dell'Educazione
- Psicologia sociale
- Psicologia del Lavoro e delle Organizzazioni
- Psicologia dinamica
- Psicologia clinica

---

<sup>2</sup> Inserire i SSD di area psicologica della ricerca e, eventualmente, altri settori coinvolti

Altro settore (specificare):



## **BACKGROUND TEORICO, IPOTESI-OBIETTIVI E ARTICOLAZIONE DELLA RICERCA<sup>5</sup>**

[scrivere qui]

---

<sup>5</sup> Da un minimo di 300 ad un massimo di 700 parole. Inserire una dettagliata descrizione del razionale dello studio, con una breve rassegna della letteratura, il disegno della ricerca (es. sperimentale, correlazionale, longitudinale, ecc.), le ipotesi dello studio, gli obiettivi cui la ricerca mira e l'articolazione della stessa.

## **TIPO DI RICERCA: CON PERSONE**

### **NUMERO:**

**SESSO:**     M    F    M e F

**ETÀ:**         Minori     Adulti     Minori e Adulti

**SE MINORI:**                     Comprendono istruzioni                     NON comprendono istruzioni

### **CARATTERISTICHE**

Popolazione NON clinica

Popolazione clinica

Altro (specificare):

## **DESCRIZIONE DEL GRUPPO DEI SOGGETTI PARTECIPANTI E DELLA STRATEGIA DI CAMPIONAMENTO E DELLA METODOLOGIA<sup>6</sup>**

[scrivere qui]

---

<sup>6</sup> Inserire una descrizione che specifichi le modalità di coinvolgimento dei partecipanti, la numerosità (criteri per la numerosità, criteri di inclusione/esclusione e caratteristiche del campione: es. genere ed età) e la/le strategia/e di campionamento.

## **METODI UTILIZZATI**

- Esperimento di laboratorio
- Somministrazione di test standardizzati
- Raccolta dati tramite colloquio clinico
- Raccolta dati tramite interviste
- Raccolta dati di archivio
- Osservazioni
- Audio/Video-registrazioni
- Altro (specificare):

## **SPECIFICARE TIPOLOGIA E NOMI DEI VARI STRUMENTI USATI<sup>7</sup>**

[scrivere qui]

---

<sup>7</sup> Elenco delle misure con riferimenti bibliografici ed eventuale presentazione e descrizione di misure ad hoc. Allegare un file contenente gli strumenti e, nel caso siano presenti anche interviste, una traccia delle stesse.

## **CONSENSO INFORMATO**

- Scritto
- Orale
- Scritto e orale
- Online

### **A CHI È STATO RICHIESTO IL CONSENSO INFORMATO?**

- Soggetti partecipanti
- Genitori (in caso di minori)
- Responsabile dell'istituzione sede della raccolta dei dati
- Altro (specificare):

**Se il consenso informato è scritto, inserire il testo del consenso informato**

[scrivere qui]

## **COME SONO RACCOLTI I DATI<sup>8</sup>**

[scrivere qui]

## **MODALITÀ PREVISTA DI ANALISI DEI DATI**

[scrivere qui]

## **RISULTATI ATTESI**

[scrivere qui]

---

<sup>8</sup> Specificare DOVE e COME si raccolgono i dati (in forma anonima, in forma confidenziale o altra specifica), CHI si occuperà della raccolta dei dati (qualifica e formazione), CHI si occuperà del trasferimento dei dati, CHI analizzerà i dati.

**INDICARE COME SI GARANTISCE LA PRIVACY E IN CHE MODO VENGONO CUSTODITI E PROTETTI I DATI SENSIBILI<sup>9</sup>**

[scrivere qui]

---

<sup>9</sup> Specificare oltre al nome di chi conserva i dati, le modalità di conservazione dei dati e le procedure messe in atto per la tutela dei dati personali.

## **RISCHI PER I SOGGETTI**

- Uso di agenti fisici/chimici
- Affaticamento
- Intrusività degli strumenti
- Possibile tensione emotiva
- Possibile dolore fisico
- Possibile induzione di sentimenti di frustrazione o autosvalutazione
- Nessun rischio
- Altro (specificare):

Precisare natura e intensità dei rischi, giustificare la ricerca alla luce di danni/benefici, specificare precauzioni per limitare danno e tipo di supporto al partecipante.

**N.B.** Ove indicato “nessun rischio”, giustificarne il motivo alla luce del progetto di ricerca presentato.

[scrivere qui]

## **IN CASO LA RICERCA PREVEDA UNA RESTITUZIONE**

### **Che cosa si restituisce?**

[scrivere qui]

### **A chi è fatta la restituzione?**

[scrivere qui]

### **Ulteriori informazioni sulla restituzione<sup>10</sup>**

[scrivere qui]

---

<sup>10</sup> Giustificare la necessità della restituzione e dettagliare le modalità della stessa.

## **INFORMAZIONI AL PARTECIPANTE SULLO SCOPO DELLA RICERCA**

- Prima dello studio
- Durante lo studio
- Dopo lo studio

## **ALTRE INFORMAZIONI**

[scrivere qui]

Il responsabile della ricerca dichiara di conoscere il Codice Etico dell'AIP, i principi della Dichiarazione di Helsinki, il codice deontologico degli Psicologi Italiani. Il responsabile della ricerca garantisce inoltre, sotto la propria responsabilità, che la ricerca condotta è conforme a tali Codici Etici.

**Firma**

**Data**