



## CHECKLIST

Aquest document està dissenyat per ajudar els investigadors a verificar que compten amb tota la documentació necessària per presentar la seva sol·licitud a la CBUB. Cal destacar que aquest document no és requerit per a l'avaluació.

Sol·licitud		Presentat?
<b>ASPECTES GENERALS</b>		
1	En el formulari, hi he emplenat tots els apartats i l'han signat totes les persones involucrades?	Sí / No
	<b>Documentació:</b> annex 1, annex 4 i compromisos específics (punt 6).	
2	En el cas de TFG/TFM, hi he inclòs el full de compromís que el projecte o treball respecta els estàndards ètics elaborats per la CBUB (independent dels compromisos específics), amb les signatures corresponents?	Sí / No
	<b>Documentació:</b> full de compromís per a TFG/TFM.	
3	He inclòs en la memòria del projecte tots els aspectes que se sol·liciten i que s'apliquen a la meua recerca?	Sí / No
	<b>Documentació:</b> memòria del projecte o protocol de recerca complet (màx. 25 pàgines); a més, cal adjuntar-hi un resum del projecte que indiqui els objectius principals i la metodologia que s'utilitzarà, i en què s'han d'assenyalar els aspectes bioètics més rellevants.	
<b>TRACTAMENT I PROTECCIÓ DE DADES</b>		
4	En el formulari, he llegit i tingut en compte els supòsits referents al tractament i la protecció de dades? (punt 5).	Sí / No
	<b>Documentació:</b> no aplicable.	
5	Hi he inclòs el pla de gestió de dades?	Sí / No
	<b>Documentació:</b> pla de gestió de dades.	
<b>FULL INFORMATIU I DE CONSENTIMENT INFORMAT</b>		
6	En cas de recollir dades de participants, hi he inclòs el model del full informatiu per a la persona participant i el model de consentiment o d'assentiment informat?	Sí / No
	<b>Documentació:</b> full informatiu per a la persona participant i consentiment informat; a més, si hi ha col·lectius vulnerables implicats o menors de catorze anys (menors de setze anys, en el cas d'obtenció de mostres o estudis clínics), cal adjuntar-hi el document d'assentiment informat i l'autorització dels tutors legals.	
7	En el cas de recollir dades personals, he inclòs en el full informatiu el dret d'informació relatiu al tractament de dades personals?	Sí / No
	<b>Documentació:</b> apartat «Dret d'informació» en el full informatiu per a la persona participant.	



AUTORIZACIONS I ALTRA DOCUMENTACIÓ RELLEVANT		
8	En el formulari, hi he inclòs les autoritzacions corresponents? (punt 3; només si és aplicable).	Sí / No
	<b>Documentació (documents que apliquin):</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Autorització del director o directora de la sala o servei de dissecció (mostres cadàvers).</li><li>• Autorització del CEIC/CEIm del centre (mostres biològiques i/o experimentació humana (estudis clínics o amb medicaments)).</li><li>• Informe favorable de disponibilitat de mostres (Biobanc).</li><li>• Autorització de la direcció del centre corresponent (centres penitenciaris, de lleure o d'esports, associacions socials o culturals, etc).</li><li>• Autorització dels centres educatius (seguint la instrucció 3/2020).</li><li>• Informe favorable del CEEA (experimentació amb animals no humans).</li></ul>	
9	En el cas de fer la recerca o la recollida de dades fora d'Espanya, hi he inclòs l'aprovació del comitè local o he iniciat els tràmits per obtenir-la?	Sí / No
	<b>Documentació:</b> dictamen favorable del comitè local.	