



RESPONSABILE PROGETTO	
TITOLO PROGETTO	
ENTE PARTECIPANTE	
CODICE PROGETTO (se disponibile)	

Nota bene: La Dichiarazione va compilata in tutte le sue parti e una volta compilata, andrà rinominata con il nome del Responsabile progetto (I_CognomeNome_DichiarazioneEtica) e caricata all'interno del Modulo di presentazione principale (Consultare la Guida)

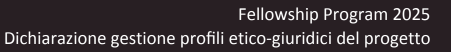
COMITATO ETICO	SI	NO
Il progetto di ricerca verrà sottoposto alla valutazione di un comitato etico territoriale per la sperimentazione clinica? (CET).		
Il progetto di ricerca verrà sottoposto alla valutazione del comitato etico della propria istituzione di afferenza? (Institutional Review Board)		
Indicare il comitato etico a cui il progetto di ricerca verrà sottoposto, ove applicabile:		





INTEGRITÀ NELLE ATTIVITÀ DI PROGETTO	SI	NO
Il progetto di ricerca prevede la partecipazione di soggetti umani?		
La partecipazione al progetto implica la sottoscrizione di un consenso informato?		
È prevista la partecipazione di persone incapaci di esprimere il consenso? (compresi i minori)		
Nel caso in cui sia prevista la partecipazione di minori/incapaci, la struttura di afferenza del proponente si è dotata di regolamenti/linee guida/codici di condotta specifici per le attività che li coinvolgono? (Per i minori si veda, ad esempio, la Child Protection Policy del CNR: www.cnr.it/it/ethics.		
Il progetto di ricerca comporta il trattamento di dati personali? [Secondo il Garante per la protezione dei dati, sono dati personali le informazioni che identificano o rendono identificabile, direttamente o indirettamente, una persona fisica e che possono fornire informazioni sulle sue caratteristiche, le sue abitudini, il suo stile di vita, le sue relazioni personali, il suo stato di salute, la sua situazione economica, etc. Particolarmente importanti sono:		
 i dati che permettono l'identificazione diretta - come i dati anagrafici o le immagini, e i dati che permettono l'identificazione indiretta, come ad esempio il codice fiscale, l'indirizzo IP, il numero di targa; i dati c.d. "sensibili", cioè quelli che rivelano l'origine razziale od etnica, le convinzioni religiose, filosofiche, le opinioni politiche, l'appartenenza sindacale, o i dati relativi alla salute o alla vita sessuale. 		
Il Regolamento (UE) 2016/679 (articolo 9) ha incluso nella nozione anche i dati genetici, i dati biometrici e quelli relativi all'orientamento sessuale.]		
Sono previsti un foglio informativo e modulo di consenso specifici per la raccolta e il trattamento di dati personali?		





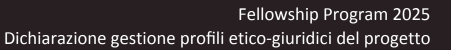


Il progetto prevede la raccolta di campioni biologici umani?	
Il progetto prevede l'uso secondario di campioni biologici? (Ovvero, l'uso di campioni già prelevati per scopi ulteriori rispetto a quelli per i quali i campioni erano stati originariamente raccolti)	
Il progetto prevede test genetici o comunque l'utilizzo di dati genetici umani?	
	I
Sono previsti una informativa e un modulo di consenso specifici per la raccolta e il trattamento di dati genetici?	

TUTELA DELLA PRIVACY E RISPETTO DELLE NORME APPLICABILI	SI	NO
Mi impegno a rispettare la normativa vigente, europea e nazionale, in materia di tutela della privacy - particolarmente riguardo alle disposizioni previste per il trattamento a fini di ricerca. Mi impegno a non divulgare informazioni di carattere personale di cui sia venuto a conoscenza nell'interazione con i partecipanti al progetto. Altresì, mi impegno a rispettare le norme applicabili al settore della ricerca scientifica che coinvolga soggetti umani.¹		

Valutazione dei rischi per i partecipanti	
Dichiaro di aver valutato la gravità e la probabilità dei rischi potenziali derivanti dalla partecipazione alla ricerca relativamente a: i) sicurezza personale; ii) danni fisici o disagi psicologici; iii) svantaggi economici o sociali; iv) pressione psicologica alla partecipazione v) impossibilità di esercitare diritti o accedere a servizi; vi) perdita di controllo dei dati; vii) furto di identità; viii) danni economici; ix) danni alla reputazione; x) discriminazione.	Conferma







RICERCHE SU ANIMALI	SI	NO
Il progetto di ricerca comporta l'uso di animali?		
Il progetto comporta l'uso di animali transgenici o ottenuti per clonazione?		
Gli animali utilizzati sono primati non umani?		
Indicare l'OPBA (Organismo Preposto al Benessere degli Animali) cui ci si rivolgerà per ottenere ai sensi di legge un parere motivato:		

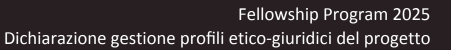




RICERCHE CONDOTTE IN PAESI TERZI	SI	NO
Il progetto di ricerca viene condotto, anche in parte, in Paesi terzi?		
Se Sì, il progetto rispetta gli standard etici internazionali e quanto previsto dalla normativa dei paesi terzi in cui la ricerca viene condotta?		
<u>Se Sì</u> , il progetto comporta dei benefici diretti per la comunità locale coinvolta nella ricerca?		

RICERCA	SI	NO
Il progetto viene condotto in modo da escludere ogni forma di discriminazione nel reclutamento (compresa la discriminazione di genere) o nel coinvolgimento del personale di ricerca?		
Nell'attribuzione della Authorship di eventuali pubblicazioni che dovessero derivare dal progetto (ovvero del diritto a essere inclusi quali autori dell'articolo scientifico), verranno rispettati i principi di equità e di giusto riconoscimento relativamente a tutti coloro che hanno oggettivamente e significativamente contribuito alla pubblicazione stessa? (Per orientarsi, si vedano ad esempio le Linee guida per l'integrità nella ricerca del CNR all'URL: https://www.cnr.it/it/ethics)		







Dichiaro che le risposte sono veritiere e mi impegno a fare in modo che per gli aspetti sopra illustrati si verifichino le migliori condizioni possibili nella conduzione delle attività di progetto e nella pubblicazione e divulgazione dei risultati.	
Il suo ente di appartenenza prevede procedure codificate e di garanzia per il trattamento di presunti casi di condotta scorretta nella ricerca? (Research Misconduct)	
Il suo ente di appartenenza adotta un codice etico o linee guida in materia di integrità della ricerca? (Research Integrity) Se sì, indicarne il titolo:	

CONFLITTI D'INTERESSE	SI	NO
Sono presenti, da parte del responsabile del progetto di ricerca o dei ricercatori con un ruolo preminente, conflitti di interesse rilevanti ai fini del progetto?		
Se Sì: esplicitare i conflitti di interesse in forma sintetica.		
(Max 1000 battute compresi gli spazi)		





VALENZA SOCIALE DEL PROGETTO E CRITICHE ETICHE

Descrivere sinteticamente la valenza sociale del progetto, ovvero illustrare, oltre al valore scientifico già descritto in altri documenti richiesti dal bando, anche i benefici attesi di tipo sociale, e cioè la rilevanza sociale degli obiettivi perseguiti dal progetto e l'importanza per i singoli e la collettività della ricerca che viene condotta. Indicare inoltre se vi sono ragioni sociali per le quali si è ritenuto prioritario questo progetto. Inoltre, esporre brevemente se vi siano criticità etiche di particolare rilievo nelle metodologie di progetto e come verrebbero gestite (ad esempio, relativamente al reclutamento dei partecipanti e all'acquisizione del consenso informato, alla tutela della privacy, alla gestione dei campioni biologici e/o dei dati genetici, alla sicurezza dei partecipanti e degli operatori, alle garanzie per i soggetti vulnerabili, alla tutela del benessere animale, all'acquisizione delle necessarie autorizzazioni, alla promozione della trasparenza nella comunicazione pubblica, etc.).





Fellowship Program 2025 Dichiarazione gestione profili etico-giuridici del progetto

Il responsabile scientifico del progetto di ricerca	
In fede: Nome	Cognome
Referente Etico (specificare chi ha la responsabilità della gestione etica del progetto, può coincidere con il responsabile scientifico o meno).	
Nome	Cognome
Telefono	Fax
Indirizzo di posta elettronica	

