



FORMULIR PENGAJUAN KAJI ETIK PENELITIAN

Saya yang bertanda tangan di bawah ini:

Nama :
NIM :
Program Studi : Psikologi
Judul Penelitian :
.....
Dosen Pembimbing 1 : Choose an item.
Dosen Pembimbing 2 : Choose an item.

mengajukan permohonan kaji etik penelitian berdasarkan Standar Etika Penelitian Psikologi, Kode Etik Penelitian Universitas Muhammadiyah Banjarmasin, dan Kode Etik Psikologi Indonesia.

Saya menyatakan bahwa:

1. pengambilan data penelitian belum dilakukan saat pengajuan ini dibuat, dan saya akan menunggu Persetujuan Etika Penelitian diberikan sebelum pengambilan data dimulai;
2. saya akan melaporkan kepada Komite Etik Penelitian apabila terjadi perubahan dalam proposal/rencana penelitian ini setelah persetujuan etika diberikan dan tidak melaksanakan perubahan tersebut sebelum mendapatkan persetujuan dari Komite Etik Penelitian;
3. saya akan segera melaporkan kepada Komite Etik Penelitian apabila terjadi permasalahan terkait etika penelitian yang muncul dari pelaksanaan penelitian ini; dan
4. informasi yang dituliskan dalam formulir ini akurat dan saya bertanggung jawab atas informasi tersebut.

Barito Kuala, xx xxxx
202x

Nama Mahasiswa
NIM. xxxxxxxxxx



BAGIAN A. INFORMASI PENELITIAN	
A1	Perkiraan waktu pengambilan data dimulai : Perkiraan waktu pengambilan data selesai : Perkiraan waktu seluruh penelitian selesai : (termasuk penulisan laporan) Sponsor penelitian (kalau ada) :
A2	Tuliskan gambaran singkat tentang latar belakang dan tujuan penelitian yang akan dilakukan (maksimal 500 kata) Tuliskan di sini
A3	Penelitian dilakukan secara ☐ Daring ☐ Luring Tuliskan gambaran singkat tentang bagaimana penelitian akan dilaksanakan, prosedur yang akan dilakukan, dan/atau metodologi penelitian yang digunakan (maksimal 500 kata) (Contoh: penelitian survei, penelitian eksperimen, penelitian kualitatif, penelitian psikometrika; lalu jelaskan tahapan penelitian yang akan dilakukan) Tuliskan di sini
A4	a. Tuliskan informasi instrumen/alat ukur penelitian yang akan digunakan Tuliskan di sini b. Apakah instrumen/alat ukur dikembangkan sendiri oleh peneliti? ☐ Ya (lanjutan ke poin A5) ☐ Tidak c. Apakah instrumen/alat ukur memerlukan lisensi/izin untuk dapat digunakan dalam penelitian ini? ☐ Ya ☐ Tidak (lanjutan ke poin A4f) d. Apakah peneliti telah memiliki izin dari pemegang lisensi/hak cipta/pengembang instrumen/alat ukur? ☐ Sudah (lanjutan ke poin A5) ☐ Belum Apabila sudah mendapatkan izin, lampirkan bukti pemberian izin di bagian Lampiran e. Apakah peneliti menjamin untuk mendapatkan lisensi tersebut, sebelum melakukan pengambilan data? ☐ Ya (lanjutan ke poin A5) ☐ Tidak (lanjutan ke poin A4f) f. Jelaskan pertimbangan atas jawaban untuk poin-poin etika yang terkait dengan instrumen/alat ukur di atas! Tuliskan di sini
A5	Di mana penelitian ini akan dilaksanakan?



	<i>(Berikan informasi negara [apabila relevan], kota, dan gambaran tempat/setting penelitian akan dilakukan.)</i> Tuliskan di sini
A6	Bagaimana hasil penelitian akan dilaporkan? Termasuk apakah hasil penelitian akan diberikan kepada partisipan atau tidak. <i>(Berikan informasi dalam bentuk apa dan kepada siapa penelitian akan dilaporkan, termasuk apakah ada kemungkinan hasil penelitian dipublikasikan dalam bentuk artikel jurnal/buku.)</i> Tuliskan di sini
BAGIAN B. INFORMASI PARTISIPAN PENELITIAN	
B1	Partisipan Penelitian a. Karakteristik partisipan Tuliskan di sini b. Jumlah partisipan : Batas atas usia partisipan : Batas bawah usia partisipan : c. Berikan justifikasi/referensi untuk jumlah, batas atas, dan batas bawah usia partisipan yang akan dilibatkan. Tuliskan di sini
B2	Apakah penelitian akan melibatkan anak-anak atau orang dewasa yang tidak dapat memberikan persetujuan (<i>informed consent</i>) mandiri? <i>(Contoh: individu dengan disabilitas intelektual atau gangguan kognitif lain)</i> ☐ Ya ☐ Tidak Jelaskan bagaimana persetujuan partisipan (<i>informed consent</i>) akan didapatkan dari partisipan? Tuliskan di sini <i>Catatan. Persetujuan partisipasi (informed consent) untuk partisipan di bawah 18 tahun, diperoleh dari orang tua/wali partisipan. Apabila diperlukan, lembar penjelasan partisipan yang ditujukan kepada anak dapat dibuat berbeda dengan lembar penjelasan yang ditujukan kepada orang tua/wali. Lembar penjelasan untuk partisipan anak dapat dibuat dengan bahasa yang lebih sederhana. Walaupun informed consent diperoleh dari orang tua/wali, partisipan anak tetap dimintai persetujuan (assent). Apabila partisipan anak belum memiliki kemampuan baca tulis, persetujuan anak dapat diperoleh secara verbal, dengan terlebih dahulu menjelaskan informasi penelitian (juga secara verbal) dengan bahasa yang dapat dipahami partisipan anak. Penelitian yang melibatkan partisipan anak (di bawah 18 tahun) dengan pengambilan data/consent dilakukan saat orang tua/wali tidak hadir bersama anak (misalnya di sekolah, atau secara daring) perlu menjelaskan strategi yang digunakan untuk memastikan bahwa yang mengisi lembar informed consent adalah orang tua/wali.</i>
B3	a. Apakah peneliti memerlukan izin dari institusi/organisasi tertentu untuk merekrut partisipan? <i>(Contoh: izin dari sekolah untuk melibatkan siswa sebagai partisipan, izin dari perusahaan untuk melibatkan karyawan sebagai partisipan, dsb.)</i>



	☐ Ya ☐ Tidak <i>(lanjutkan ke poin B3d)</i> b. Apabila B3a adalah 'Ya', apakah izin sudah didapatkan? ☐ Sudah ☐ Belum <i>Apabila 'Sudah', lanjutkan ke poin B4 dan izin tersebut dilampirkan di bagian Lampiran</i> c. Apabila B3b adalah 'Belum', apakah peneliti menjamin akan mendapatkan izin tersebut sebelum pengambilan data dimulai? ☐ Ya ☐ Tidak d. Jelaskan pertimbangan terkait perizinan di atas! Tuliskan di sini
B4	Apakah partisipan akan menerima insentif/kompensasi finansial atau dalam bentuk lain seperti hadiah barang dan/atau jasa? <i>(Contoh: buku, alat tulis, konsultasi gratis, dll.)</i> ☐ Ya ☐ Tidak <i>Apabila 'Ya', sebutkan besaran insentif/bentuk insentif yang diberikan. Berikan justifikasi atas besaran tersebut, serta bagaimana insentif akan diberikan. (Contoh: seluruh partisipan, 10 partisipan pertama yang mengisi skala penelitian, dsb.)</i> Tuliskan di sini <i>Catatan. Penelitian yang memberikan insentif/kompensasi hanya kepada sebagian partisipan perlu memberi justifikasi mengapa hanya memberikan insentif kepada sebagian partisipan dan menjelaskan kriteria pemilihan partisipan yang mendapatkan insentif. Informasi ini perlu disertakan dalam lembar informasi penelitian. Penelitian yang memberikan insentif/kompensasi secara acak/random perlu memberikan penjelasan kemungkinan partisipan akan mendapatkan insentif dalam bentuk rasio/perbandingan antara jumlah partisipan yang akan mendapatkan insentif dengan jumlah keseluruhan partisipan yang akan direkrut, misalkan 1:50 atau 1:100. Informasi ini perlu disertakan dalam lembar informasi penelitian.</i>
B5	Proses Rekrutmen Partisipan a. Jelaskan bagaimana calon partisipan akan diidentifikasi <i>(Contoh: peneliti meminta bantuan sekolah untuk menyebarkan flyer penelitian, peneliti mengunggah flyer rekrutmen di media masa, dsb.)</i> Tuliskan di sini <i>Catatan: peneliti menggunakan strategi rekrutmen yang memastikan data pribadi partisipan terjaga dengan baik. Contoh pelanggaran: peneliti mendapatkan nomor telepon siswa dan orang tua/wali siswa dari pihak sekolah, tanpa persetujuan siswa dan orang tua/wali.</i> b. Jelaskan bagaimana calon partisipan akan diminta untuk terlibat dalam penelitian - o <i>Contoh 1: Calon partisipan memperoleh alamat email peneliti dari flyer/media rekrutmen lainnya. Alamat email partisipan diperoleh saat calon partisipan menghubungi peneliti ketika menyatakan ketertarikan untuk terlibat dalam penelitian. Peneliti akan menghubungi calon partisipan melalui email dengan melampirkan lembar penjelasan penelitian.</i> - o <i>Contoh 2: Lembar penjelasan penelitian dan lembar persetujuan partisipasi (informed consent) tersedia saat partisipan mengakses tautan skala penelitian. Partisipan membaca lembar penjelasan penelitian dan mengisi lembar persetujuan partisipan, sebelum mengisi skala penelitian.</i>



	o Lampirkan seluruh media rekrutmen (email undangan penelitian, flyer, poster, dsb.) yang digunakan dalam penelitian pada bagian Lampiran. Tuliskan di sini
B6	a. Apakah partisipan akan berpartisipasi dalam penelitian ini secara sukarela? ☐ Ya ☐ Tidak (Apabila 'Tidak', berikan penjelasannya) Tuliskan di sini b. Bagaimana peneliti akan menginformasikan kepada partisipan bahwa keikutsertaan dalam penelitian ini bersifat sukarela dan bahwa partisipan memiliki hak untuk mengundurkan diri kapan pun dan tanpa mendapat konsekuensi apa pun? Tuliskan di sini <i>Catatan. Penelitian yang bekerja sama dengan pihak otoritas, misalnya penelitian melibatkan siswa yang penyebaran skala penelitiannya bekerja sama dengan pihak guru, atau penelitian melibatkan karyawan yang penyebaran skala penelitiannya bekerja sama dengan pihak manajemen perusahaan, perlu memberikan penegasan dalam lembar informasi penelitian bahwa pilihan untuk berpartisipasi/tidak berpartisipasi dalam penelitian tidak akan memberikan konsekuensi apa pun terhadap calon partisipan; dan bahwa partisipan dapat mengundurkan diri dari penelitian kapan pun, tanpa perlu memberi penjelasan, dan tanpa mendapatkan konsekuensi apa pun.</i>
B7	Apakah penelitian akan menggunakan elemen desepsi? ☐ Ya ☐ Tidak Apabila 'Ya', (a) jelaskan bentuk desepsi yang digunakan dan bagaimana desepsi tersebut dilakukan, (b) apakah peneliti akan memberikan debriefing penuh pada akhir fase pengambilan data? Tuliskan di sini <i>Catatan.</i> a. Desepsi Aktif: berupa pemberian informasi yang tidak akurat atau salah kepada partisipan. b. Desepsi Pasif: berupa pemberian informasi tidak lengkap (ada informasi yang disembunyikan atau ditahan) dengan tujuan untuk menyamarkan tujuan atau prosedur penelitian dari partisipan.
B8	Lembar penjelasan penelitian dan lembar persetujuan partisipan (<i>informed consent</i>) Tuliskan di sini <i>Lembar informasi penelitian dan lembar persetujuan partisipasi yang ditulis dengan kurang jelas dan/atau rumit, sering kali menghambat proses review pengajuan kaji etika; karena itu mohon perhatikan hal-hal berikut:</i> - o Konten dan bahasa yang digunakan dalam lembar penjelasan penelitian dan lembar persetujuan partisipasi harus disesuaikan dengan usia dan tingkat pendidikan calon partisipan; dan ditulis dengan bahasa sederhana non-teknis (hindari penggunaan jargon) agar partisipan dengan mudah memahami apa yang mereka hendak setuju (atau tidak setuju). - o Apabila penelitian melibatkan lebih dari satu kelompok partisipan, maka peneliti perlu membuat lembar penjelasan penelitian dan lembar persetujuan partisipasi yang sesuai untuk masing-masing kelompok. (contoh: satu versi ditujukan untuk anak, dan versi lain ditujukan untuk orang tua/wali). - o Apabila penelitian melibatkan partisipan anak pada rentang usia di mana mereka sudah dapat membaca, maka lembar penjelasan penelitian perlu disiapkan untuk mereka.



	o Apabila partisipan belum dapat membaca, atau penggunaan lembar atau tulisan tidak sesuai dengan kondisi partisipan, maka penjelasan penelitian perlu diberikan secara verbal. Poin ini dilengkapi dengan melampirkan lembar penjelasan penelitian dan lembar kesediaan partisipan (informed consent) di bagian Lampiran. Penelitian yang memberikan lembar informasi penelitian dan informed consent kepada partisipan secara daring, cukup menyertakan tangkapan layar versi daring (contoh: Google Forms) dari kedua lembar tersebut di bagian Lampiran.
BAGIAN C. PERLINDUNGAN DAN PENGELOLAAN DATA	
C1	a. Apakah penelitian akan melibatkan pengumpulan dan/atau penggunaan data pribadi? ☐ Ya ☐ Tidak <i>Data pribadi adalah data terkait seseorang (yang masih hidup) dan orang bersangkutan dapat diidentifikasi dari data tersebut. (Contoh: nama, alamat, alamat email, nomor telepon, foto, rekaman audio dan video, atau kombinasi informasi yang memungkinkan partisipan teridentifikasi seperti tanggal lahir, usia, jenis kelamin, nama sekolah)</i> b. Apakah penelitian akan melibatkan pengumpulan dan/atau penggunaan data yang bersifat sensitif? ☐ Ya ☐ Tidak <i>Data/informasi sensitif adalah data yang apabila diketahui secara umum dapat menimbulkan stigma dan/atau membahayakan reputasi seseorang. (Contoh: diagnosis kesehatan fisik/mental, orientasi seksual, jenis pekerjaan yang tidak diterima secara sosial, pilihan atau opini politik, dsb.)</i> c. Apabila jawaban pada poin C1a atau C1b, atau keduanya adalah 'Ya', jelaskan bagaimana peneliti dapat menjamin kerahasiaan data pribadi dan/atau data sensitif yang dikumpulkan? Tuliskan di sini d. Apakah data penelitian akan dipindahkan ke luar Negara Kesatuan Republik Indonesia? ☐ Ya ☐ Tidak (lanjutkan ke poin C2) <i>Apabila 'Ya', jelaskan data apa yang akan dikirimkan, bagaimana pengiriman dan penyimpanan data akan dilakukan, termasuk penjelasan apakah prosedur yang dilakukan sudah sesuai dengan peraturan terkait data pribadi yang berlaku di Indonesia dan negara tujuan.</i> Tuliskan di sini
C2	Perlindungan dan pengelolaan data saat pelaksanaan penelitian (termasuk saat penulisan laporan dan publikasi) a. Sebutkan tipe data yang akan dihasilkan dari penelitian ini? (Contoh: transkrip wawancara, video, foto, rekaman audio, catatan lapangan/field, dll.) Tuliskan di sini b. Bagaimana data akan disimpan, termasuk di mana data disimpan dan untuk berapa lama? (Termasuk seluruh data dalam bentuk hardcopy dan data elektronik yang tersimpan di laptop, komputer, handphone, tablet, flash disk, hard disk, dsb.) Tuliskan di sini



C3	Perlindungan dan pengelolaan data setelah pelaksanaan penelitian a. Apakah data pribadi akan dihapus/dimusnahkan dengan aman? (<i>contoh: menghapus data elektronik secara permanen tanpa melalui recycle bin</i>) ☐ Ya ☐ Tidak (<i>lanjutkan ke poin C3d</i>) b. Apakah data penelitian akan dihapus atau dianonimkan? ☐ Ya ☐ Tidak (<i>lanjutkan ke poin C3d</i>) c. Data apa yang akan tetap dipertahankan dan disimpan? Dan bagaimana data tersebut akan dijaga kerahasiaannya? Tuliskan di sini d. Di mana data akan disimpan, siapa yang bertanggung jawab atas data, dan siapa saja yang dapat mengakses data tersebut? Tuliskan di sini e. Pastikan bahwa mekanisme prosedur perlindungan dan pengelolaan data setelah pelaksanaan penelitian sudah diinformasikan pada lembar informasi penelitian dan lembar <i>informed consent</i>. ☐ Sudah
C4	a. Apakah data penelitian akan disimpan dan digunakan oleh peneliti atau peneliti lain dalam penelitian lanjutan atau penelitian lain yang berbeda? ☐ Ya ☐ Tidak b. Apabila poin C4a adalah 'Ya', pastikan hal ini sudah diinformasikan dalam persetujuan partisipasi/<i>informed consent</i>. ☐ Sudah c. Apabila poin C4a adalah 'Ya', jelaskan bagaimana data akan dialihkan ke peneliti lain, bagaimana peneliti lain tersebut akan menyimpan data penelitian, siapa penanggung jawab data yang dialihkan tersebut, dan sebutkan identitas peneliti tersebut. Tuliskan di sini
BAGIAN D. INFORMASI RISIKO DAN MANFAAT PENELITIAN	
D1	Apakah penelitian yang akan dilakukan memiliki risiko kesehatan dan/atau keamanan untuk peneliti? ☐ Ya ☐ Tidak Berikan penjelasan (<i>baik memilih 'Ya' atau 'Tidak'</i>) Tuliskan di sini Apabila 'Ya', berikan penjelasan mengenai rencana peneliti untuk melindungi kesehatan dan keamanan dirinya sendiri (serta peneliti lain).



	Tuliskan di sini
D2	Apakah penelitian yang akan dilakukan memiliki risiko yang dapat menyebabkan <i>distress</i>/ketidaknyamanan dan/atau mengancam kesehatan/keselamatan partisipan? ☐ Ya ☐ Tidak Apabila 'Ya', jelaskan risiko stres atau kesehatan/keselamatan tersebut, dan bagaimana peneliti meminimalkan, mencegah, dan memitigasi dampak risiko tersebut Tuliskan di sini
D3	Apakah wawancara/alat ukur/diskusi kelompok yang diberikan mengangkat topik atau isu yang bisa jadi sensitif, memalukan, atau memunculkan ketidaknyamanan bagi partisipan? ☐ Ya ☐ Tidak Apabila 'Ya', jelaskan bagaimana peneliti akan menangani permasalahan yang mungkin muncul terkait hal tersebut Tuliskan di sini
D4	Jelaskan manfaat yang dapat diterima oleh partisipan dari penelitian ini <i>Manfaat penelitian tidak harus berupa manfaat langsung, tapi juga tidak langsung. (Contoh: hasil penelitian tentang kecemasan pada siswa dapat memberi awareness pada guru dan pihak sekolah, serta mendorong program intervensi untuk dilakukan)</i> Tuliskan di sini
D5	Apakah penelitian yang akan dilakukan melibatkan hal-hal berikut: a. Prosedur Invasif (<i>Contoh: psikoterapi atau teknik tertentu seperti hipnosis</i>) ☐ Ya ☐ Tidak b. Kontak Fisik (<i>Contoh: melibatkan intervensi yang memerlukan sentuhan fisik dengan partisipan</i>) ☐ Ya ☐ Tidak c. Prosedur yang Menekan secara Mental ☐ Ya ☐ Tidak Apabila poin D5a, D5b, atau D5c adalah 'Ya', jelaskan secara singkat strategi yang akan dilakukan untuk melindungi kesehatan, keselamatan, dan kesejahteraan partisipan penelitian. Tuliskan di sini
D6	Sebutkan permasalahan etika penelitian yang mungkin terjadi dalam penelitian ini dan bagaimana permasalahan tersebut dapat ditangani? <i>Perlu dipahami bahwa semua penelitian memiliki potensi permasalahan terkait etika penelitian. Oleh karena itu, bagian ini perlu diisi.</i> Tuliskan di sini



LAMPIRAN			
No.	Dokumen yang dilampirkan	Tandai apabila dilampirkan	Tandai apabila tidak relevan
1	Lembar penjelasan penelitian	☐	☐
2	Lembar kesediaan partisipan (<i>informed consent</i>)	☐	☐
3	Instrumen penelitian (skala/panduan wawancara/ <i>checklist</i> observasi/dsb.)	☐	☐
4	Media yang digunakan dalam rekrutmen partisipan (<i>email undangan, flyer, poster, dsb.</i>)	☐	☐
5	Surat persetujuan institusi tempat rekrutmen partisipan/pengambilan data	☐	☐
6	Lainnya, sebutkan: (<i>dapat ditambahkan apabila diperlukan</i>)	☐	☐



DOKUMENTASI LAMPIRAN

Lampirkan seluruh dokumen lampiran pada bagian ini dalam bentuk tangkapan layar. Pastikan tangkapan layar jelas sehingga dokumen dapat dibaca dan diperiksa oleh reviewer.

1. Lembar penjelasan penelitian

(Apabila pengambilan data dilakukan secara daring, lampirkan tangkapan layar lembar penjelasan versi daring dengan lengkap.)

Lampirkan di sini

2. Lembar kesediaan partisipan (*informed consent*)

(Apabila pengambilan data dilakukan secara daring, lampirkan tangkapan layar lembar persetujuan partisipasi versi daring dengan lengkap. Apabila partisipan berusia di bawah 18 tahun, informed consent ditujukan kepada orang tua/wali, dan apabila partisipan berada pada usia yang dapat memahami informasi dalam lembar penjelasan penelitian dan dapat memberikan pernyataan kesediaan mengikuti penelitian, maka lembar kesediaan partisipan perlu dilengkapi dengan assent, yang menandakan kesediaan partisipan anak/remaja untuk terlibat dalam penelitian.)

Lampirkan di sini

3. Instrumen penelitian

(Apabila menggunakan media daring, lampirkan dengan lengkap tangkapan layar keseluruhan aitem dan instruksinya)

Lampirkan di sini

4. Media yang digunakan dalam rekrutmen partisipan

Lampirkan seluruh media yang digunakan di sini

5. Surat persetujuan institusi tempat rekrutmen partisipan/pengambilan data

Lampirkan di sini

6. Lainnya, sebutkan

Lampirkan di sini



PERSETUJUAN KAJI ETIK PENELITIAN

Saya yang bertanda tangan di bawah ini:

Nama : Choose an item.

NUPTK : Choose an item.

menerangkan dengan sesungguhnya bahwa:

Nama :

NIM :

Program Studi : Psikologi

Judul Penelitian :

.....

telah melaksanakan kaji etik penelitian berdasarkan Standar Etika Penelitian Psikologi, Kode Etik Penelitian Universitas Muhammadiyah Banjarmasin, dan Kode Etik Psikologi Indonesia.

Barito Kuala, xx xxxx
202x

Choose an item.

NUPTK. Choose an item.