Formulir evaluasi etik penelitian

Komite Etik Riset Ilmu Sosial dan Perilaku (KERIS-P) adalah unit kerja Fakultas Ilmu Sosial dan Ilmu Politik Universitas Brawijaya (FISIP UB) yang melaksanakan pengajian etik riset bidang ilmu perilaku dan sosial untuk menjaga martabat, hak, keselamatan, dan kesejahteraan manusia yang terlibat di dalam riset. Semua riset di lingkungan FISIP UB harus menerima persetujuan etik sebelum pelaksanaan riset.

KERIS-P tidak dapat mengevaluasi riset yang:

* Melibatkan atau mengandung risiko kesehatan medis terhadap subjek penelitian harus melalui evaluasi komite etik medis yang direkognisi oleh KEPPKN, seperti [Komisi Etik Penelitian Kesehatan UB](http://fk.ub.ac.id/etik/profil/anggota-komisi-etik/).
* Melibatkan prosedur atau pengukuran yang berpotensi mencederai subjek penelitian secara fisik dan psikologis. Misalnya, riset terkait obat-obatan; riset yang melibatkan pengambilan sampel darah, liur, atau pengukuran MRI; atau riset yang melibatkan prosedur menginduksi kondisi stres pada subjek.

Mohon pastikan, proposal riset yang Anda aju tidak tergolong pada dua kategori tersebut, sebelum mengisi formulir ini!

* Untuk penelitian BERISIKO RENDAH, proses uji etik memakan waktu 5 sampai 10 hari kerja.
* Untuk penelitian BERISIKO, proses uji etik penelitian dapat memakan waktu sampai dengan 30 hari kerja.

# Identitas pengusul

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Nama | : | … | **Catatan:** 1 Bila pengusul adalah dosen yang bertugas belajar, isi status akademik sebagai mahasiswa. 2 Bila pengusul adalah dosen yang bertugas belajar, isi instansi dengan nama departemen, fakultas, dan universitas tempat bertugas belajar. **Contoh: Departemen Psikologi, Fakultas Ilmu Sosial dan Ilmu Politik, Universitas Brawijaya** 3 Bila pengusul adalah dosen yang bertugas belajar, isi NIM (nomor induk mahasiswa) sesuai kampus tempat belajar.4 Pembayaran dapat dilakukan ke **VIRTUAL ACCOUNT (VA) BANK MANDIRI: 891189570 AN. LAIN-LAIN PENDAPATAN YANG BELUM ADA JENIS PENDAPATANNYA**. |
| Alamat surel | : | … |
| Status akademik1 | : | … |
| NIP/NIK | : | … |
| NIDN | : | … |
| NIM3 | : | … |
| Instansi2 | : | … |
| Sumber dana | : | … |
| Bukti bayar4 | : | … |
| (lampirkan scan/screenshot bukti bayar di sini) |

## Mahasiswa

Isi bagian ini bila pengusul berstatus mahasiswa. Bila tidak, sila lompat ke bagian selanjutnya.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Nama pembimbing1 | : | … | **Catatan:**1 Isi lengkap dengan gelar akademik. **Contoh: Dr. Biboo Bibaw Ala Ujo, S.Psi., M.Sc**2 Untuk mahasiswa Magister dan Doktoral hanya penelitian yang telah lolos seminar proposal yang akan dipertimbangkan. Bagi penelitian dalam kategori Lain-lain (mis., lomba karya ilmiah), sila upload persetujuan pembimbing yang relevan dengan menggunakan templat yang tersedia ([download templat di sini](https://docs.google.com/document/d/1K3Y4gowG8bRvSBJpPKEXwH7dp7m1X1OHrthWoKbCpmo/edit?usp=sharing)).  |
| Kategori penelitian | : | … |
| Pindaian bukti seminar proposal (sempro) / pernyataan pembimbing2: |
| (lampirkan scan/screenshot bukti seminar proposal di sini) |

# Informasi penelitian

|  |  |
| --- | --- |
| Judul penelitian… | **Catatan *reviewer*:** |
| Ringkasan umumJelaskan latar belakang, urgensi, landasan teori, dan hipotesis penelitian (bila ada) dengan singkat. Mohon tidak lebih dari 500 kata. … |
| Ringkasan metodeJelaskan metode penelitian dengan ringkas. Fokus pada bagian-bagian yang berpotensi berisiko etik (bila ada). Mohon tidak lebih dari 500 kata. … |

# Risiko medis

|  |  |
| --- | --- |
| * 1. Apakah penelitian melibatkan prosedur yang berisiko medis?

[ ] Ya [ ] Tidak | ***Catatan reviewer*** |
| * 1. Apakah penelitian menggunakan peralatan berisiko medis?

[ ] Ya [ ] Tidak |
| * 1. Apa justifikasi prosedur dan/atau penggunaan peralatan berisiko medis?

... |  |

# Kelompok rentan

1. Apakah penelitian melibatkan kelompok rentan berikut?

**Beri tanda X pada jawaban Anda di kolom “Ya” atau “Tidak”!**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Kategori partisipan** | **Ya** | **Tidak** | **Catatan Reviewer** |
| * Anak-anak (di bawah 17 tahun)
 |[ ] [ ]   |
| * Pencari suaka
 |[ ] [ ]   |
| * Imigran
 |[ ] [ ]   |
| * Pekerja seks
 |[ ] [ ]   |
| * Pelaku kejahatan
 |[ ] [ ]   |
| * Orang dalam kondisi traumatik (mis., korban konflik, tindak kejahatan, bencana alam)
 |[ ] [ ]   |
| * Orang dengan keterbatasan memberi persetujuan penelitian
 |[ ] [ ]   |
| * Narapidana
 |[ ] [ ]   |
| * Pasien medis
 |[ ] [ ]   |
| * Pekerja migran
 |[ ] [ ]   |
| * Masyarakat adat
 |[ ] [ ]   |
| * Minoritas terdiskriminasi
 |[ ] [ ]   |
| * Whistle blower
 |[ ] [ ]   |
| * Orang di bawah tekanan otoritas dan/atau kekuasaan
 |[ ] [ ]   |
| * Komunitas miskin
 |[ ] [ ]   |

1. Bila melibatkan kelompok rentan, jelaskan justifikasinya!

|  |  |
| --- | --- |
| … | **Catatan reviewer** |

# Informed consent

Apakah poin-poin berikut telah diikutsertakan di dalam *informed consent* (lembar persetujuan partisipasi)?

Berikan tanda X pada kolom “Ada” atau “Tidak ada”!

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Kontent** | **Ada** | **Tidak ada** | **Catatan reviewer** |
| * Tujuan, durasi, dan prosedur riset
 |[ ] [ ]   |
| * Konsekuensi atas menolak atau membatalkan partisipasi
 |[ ] [ ]   |
| * Resiko, ketidaknyamanan, dan dampak buruk yang mungkin terjadi
 |[ ] [ ]   |
| * Hak partisipan menolak dan membatalkan partisipasi
 |[ ] [ ]   |
| * Manfaat mengikuti penelitian
 |[ ] [ ]   |
| * Batasan kerahasiaan data dan privasi
 |[ ] [ ]   |
| * Insentif atau kompensasi penelitian
 |[ ] [ ]   |
| * Kontak atau narahubung untuk menanyakan hal-hal tentang riset dan hak partisipan
 |[ ] [ ]   |

# Debriefing

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Apakah partisipan penelitian mendapatkan *debriefing* pasca pengambilan data?

[ ] Ya [ ] Tidak | **Catatan reviewer** |
| 1. Bila tidak ada debriefing, jelaskan justifikasinya?

… |
|  |

# Pertimbangan tambahan

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Apakah melibatkan pengukuran fisiologis?

[ ] Ya [ ] Tidak1. Jika melibatkan pengukuran fisiologis, jelaskan prosedur untuk menjamin hieginitas alat ukur!

…1. Jika melibatkan pengukuran fisiologis, apakah informed consent menyertakan klarifikasi non-medis?

…1. Apakah penelitian melibatkan muslihat?

[ ] Ya [ ] Tidak1. Apakah partisipan mendapatkan informasi akan maksud dan tujuan penelitian yang sebenarnya di akhir pengambilan data?

[ ] Ya [ ] Tidak1. Apakah penelitian melibatkan observasi terselubung (tanpa sepengetahuan partisipan)?

[ ] Ya [ ] Tidak1. Bila melibatkan observasi terselubung, apakah partisipan mendapatkan penjelasan tentang observasi terselubung di akhir penelitian?

…1. Apakah terdapat potensi konflik kepentingan yang dapat memengaruhi pelaksanaan atau hasil penelitian ini?

[ ] Ya [ ] Tidak1. Bila ada potensi konflik kepentingan (poin 8), mohon jelaskan.

... | **Catatan reviewer** |

# Pernyataan peneliti

**Mohon membaca pernyataan-pernyataan berikut. Dengan menandatangani formulir usulan ini, peneliti menyatakan setuju dan berkomitmen untuk:**

1. **Keterbatasan validitas persetujuan etik**
Persetujuan etik ini hanya berlaku untuk rencana penelitian sebagaimana yang telah diajukan dan disetujui. Jika terdapat perubahan signifikan dalam desain penelitian, termasuk melibatkan kelompok rentan atau munculnya potensi konflik kepentingan, peneliti wajib mengajukan kembali permohonan etik untuk mendapatkan persetujuan ulang.
2. **Menjamin keamanan dan perlindungan partisipan penelitian**
Peneliti berkomitmen memberikan upaya maksimal untuk melindungi partisipan dari risiko fisik, psikologis, atau sosial selama proses penelitian. Peneliti akan meminimalkan risiko dan memastikan keselamatan partisipan.
3. **Memastikan persetujuan yang informatif (informed consent)**
Peneliti akan memberikan informasi lengkap dan jelas mengenai tujuan, metode, risiko, manfaat penelitian, serta hak-hak partisipan sebelum mereka memutuskan untuk berpartisipasi. Persetujuan diperoleh secara sukarela tanpa paksaan.
4. **Menjaga kerahasiaan dan privasi**
Peneliti menjamin kerahasiaan data pribadi dan identitas partisipan. Peneliti akan menjelaskan bagaimana data dikumpulkan, digunakan, disimpan, serta siapa yang memiliki akses ke data tersebut. Privasi partisipan akan dihormati sepenuhnya.
5. **Mempertimbangkan dampak sosial dan keadilan**
Peneliti memperhatikan dampak sosial penelitian terhadap masyarakat dengan memastikan distribusi manfaat penelitian yang adil dan menghindari ketidakadilan bagi kelompok tertentu.
6. **Menghindari eksploitasi**
Peneliti berkomitmen untuk tidak memanfaatkan partisipan atau komunitas rentan demi kepentingan pribadi atau akademis. Peneliti memastikan bahwa partisipan mendapatkan manfaat yang setimpal dari kontribusinya.
7. **Menjunjung tinggi transparansi dan akuntabilitas**
Peneliti akan melaporkan hasil penelitian secara jujur dan tepat tanpa manipulasi data. Peneliti bertanggung jawab atas seluruh aspek penelitian yang dilakukan.
8. **Mempertimbangkan dampak jangka panjang**
Peneliti menyadari bahwa penelitian dapat berdampak jangka panjang terhadap masyarakat. Oleh karena itu, penelitian dirancang dengan hati-hati agar tidak menimbulkan dampak negatif di masa depan, baik secara sosial, psikologis, maupun lingkungan.
9. **Berkomitmen menciptakan manfaat sosial**
Peneliti berupaya agar hasil penelitian berkontribusi pada perbaikan sosial, baik melalui kebijakan, layanan, maupun pemberdayaan masyarakat.
10. **Menghindari konflik kepentingan**
Peneliti memastikan bahwa penelitian bebas dari konflik kepentingan, baik secara pribadi, profesional, maupun finansial, yang dapat memengaruhi objektivitas hasil penelitian.
11. **Menyatakan kebenaran informasi dan tanggung jawab**
Peneliti menyatakan bahwa seluruh informasi dalam formulir ini benar dan bertanggung jawab atas konsekuensi yang timbul (misalnya, sanksi etik) jika terdapat ketidaksesuaian antara isi formulir dan pelaksanaan penelitian.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | Tanggal, bulan, tahun, kota (mohon sesuaikan)  |
|  |  | Nama:NIP/NIK/NIM:  |