

ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΗΘΙΚΗΣ ΚΑΙ ΔΕΟΝΤΟΛΟΓΙΑΣ ΤΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ

Αριθμ. Πρωτοκόλλου:

# ΑΙΤΗΣΗ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΕΡΕΥΝΗΤΙΚΟΥ ΕΡΓΟΥ

|  |
| --- |
| **ΕΝΟΤΗΤΑ Α – ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ** |

**A.1 ΤΙΤΛΟΣ ΤΟΥ ΕΡΓΟΥ**

|  |
| --- |
|  |

**A.2 ΕΡΕΥΝΗΤΕΣ**

**Επιστημονικά Υπεύθυνος/η:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Όνομα: | Ιδιότητα: | | |
| Τμήμα: | | | |
| Διεύθυνση: | | | |
| Τηλέφωνο: | | Fax: | Email: |

**Ερευνητές:**

Συμμετέχουν άλλοι ερευνητές(π.χ. μεταπτυχιακοί, μεταδιδακτορικοί κ.λπ).? Ναι  Όχι

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Όνομα: | Ιδιότητα: | | |
| Τμήμα: | | | |
| Διεύθυνση: | | | |
| Τηλέφωνο: | | Fax: | Email: |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Όνομα: | Ιδιότητα: | | |
| Τμήμα: | | | |
| Διεύθυνση: | | | |
| Τηλέφωνο: | | Fax: | Email: |

Προσθέστε επιπλέον γραμμές ανάλογα με τον αριθμό των κυρίων ερευνητών που συμμετέχουν

**A.3. Τόπος διεξαγωγής της έρευνας:**

Προσδιορίστε τον τόπο ή τους τόπους διεξαγωγής της έρευνας

**A.4. Χρηματοδότηση του έργου**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Εγκεκριμένο έργο | Φορέας χρηματοδότησης: | | Κωδικός Έργου : |
| Αίτηση για χρηματοδότηση | α)Φορέας στον οποίο υπεβλήθη η αίτηση: | | Ημερομηνία υποβολής: |
| β) Φορέας στον οποίο υπεβλήθη η αίτηση: | | Ημερομηνία υποβολής: |
| Χωρίς χρηματοδότηση | | | |
| Με χορηγία | | Όνομα/Ονομασία χορηγού: | |

**A.5. Διάρκεια του έργου**

Ημερομηνία έναρξης[[1]](#footnote-1):

Ημερομηνία λήξης:

|  |
| --- |
| **ΕΝΟΤΗΤΑ B – ΣΥΝΟΠΤΙΚΗ ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ ΤΗΣ ΠΡΟΤΕΙΝΟΜΕΝΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ** |

**B.1 ΤΟ ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΟ ΠΕΡΙΛΑΜΒΑΝΕΙ ΘΕΜΑΤΑ ΠΟΥ ΑΦΟΡΟΥΝ ΣΤΗΝ:**

(σημειώστε ανάλογα το αντίστοιχο τετράγωνο)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **ΝΑΙ** | **ΟΧΙ** |
| **Β1.1 ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΩΝ ΕΜΒΡΥΩΝ** | | |
| Χρησιμοποίηση εμβρύων |  |  |
| Χρησιμοποίηση εμβρυϊκών ιστών ή κυττάρων |  |  |
| Χρησιμοποίηση ανθρώπινων εμβρυϊκών μεσεγχυματικών κυττάρων (stem cells) |  |  |
| Προέρχονται απ’ ευθείας από έμβρυα |  |  |
| Αφορούν κυτταρικές σειρές που ήδη υπάρχουν |  |  |
| **Β1.2 ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΑΝΘΡΩΠΩΝ** | | |
| **Εάν απαντήσετε θετικά σε μία από τις παρακάτω, απαντάτε και στις ερωτήσεις του Β4** | | |
| Συμμετοχή εθελοντών σε κοινωνικές ή βιοϊατρικές μελέτες |  |  |
| Συμμετοχή ατόμων που δεν μπορούν να υπογράψουν συγκατάθεση |  |  |
| Συμμετοχή ευάλωτων ομάδων ή ατόμων |  |  |
| Συμμετοχή παιδιών / εφήβων |  |  |
| Συμμετοχή ασθενών |  |  |
| Συμμετοχή υγιών ατόμων σε ιατρικές μελέτες |  |  |
| Περιλαμβάνονται ιατρικές παρεμβάσεις |  |  |
| Περιλαμβάνονται επώδυνες ιατρικές παρεμβάσεις |  |  |
| Περιλαμβάνεται η συλλογή ιστών |  |  |
| **Β1.3 ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΑΝΘΡΩΠΙΝΩΝ ΚΥΤΤΑΡΩΝ /ΙΣΤΩΝ/ΒΙΟΛΟΓΙΚΩΝ ΔΕΙΓΜΑΤΩΝ** | | |
| Χρησιμοποίηση κυττάρων εκτός των προαναφερθέντων εμβρυικών κυττάρων |  |  |
| Είναι εμπορικά διαθέσιμα |  |  |
| Θα αποκτηθούν κατά διαδικασίες που θα συμβούν στην διάρκεια του πρωτοκόλλου |  |  |
| Θα αποκτηθούν από διαδικασίες που θα συμβούν στα πλαίσια εκτέλεσης άλλων πρωτοκόλλων |  |  |
| Έχουν ληφθεί με τη συναίνεση των υποκειμένων |  |  |
| Είναι διαθέσιμα από κάποια βιοτράπεζα |  |  |
| **Β1.4 ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΠΡΟΣΩΠΙΚΩΝ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ** | | |
| Περιλαμβάνεται η συλλογή και επεξεργασία προσωπικών δεδομένων |  |  |
| Περιλαμβάνεται η συλλογή και επεξεργασία προσωπικών δεδομένων ειδικής κατηγορίας |  |  |
| Περιλαμβάνει τη συλλογή, διατήρηση και επεξεργασία γενετικών δεδομένων |  |  |
| Περιλαμβάνεται η επεξεργασία προσωπικών δεδομένων που προέρχονται από άλλα πρωτόκολλα |  |  |
| **Β1.5 ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΠΕΡΙΒΑΛΛΟΝΤΟΣ** | | |
| Το ερευνητικό έργο περιλαμβάνει στοιχεία που μπορεί να είναι επιζήμια για τον άνθρωπο, το περιβάλλον, τα ζώα ή τα φυτά |  |  |
| Περιλαμβάνει τη χρησιμοποίηση ειδών της άγριας πανίδας και χλωρίδας που βρίσκονται σε προστατευόμενες περιοχές |  |  |
| Περιλαμβάνει στοιχεία που μπορεί να βλάψουν τον άνθρωπο ή το ερευνητικό και τεχνικό προσωπικό που μετέχει στο έργο |  |  |
| **Β1.6 ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΣΗ ΖΩΩΝ**  **Εάν απαντήσετε θετικά σε μία από τις παρακάτω, απαντάτε και στις ερωτήσεις του Β5** | | |
| Χρησιμοποίηση σπονδυλωτών ζώων |  |  |
| Χρησιμοποίηση ζώων που εκτρέφονται με σκοπό τη χρήση των οργάνων ή των ιστών τους για επιστημονικούς σκοπούς |  |  |
| Χρησιμοποίηση ζώων που συλλαμβάνονται από το φυσικό τους περιβάλλον |  |  |
| Χρησιμοποίηση και δημιουργία γενετικά τροποποιημένων ζώων |  |  |
| Χρησιμοποίηση βλαστικών κυττάρων |  |  |
| Πρόκληση μεταλλαξιγένεσης με χρήση χημικών ή άλλων παραγόντων |  |  |
| Ογκογένεση προκληθείσα από βιολογικά δείγματα ζωικής προέλευσης/κύτταρα |  |  |
| **Β1.7 ΑΛΛΗ ΧΡΗΣΗ** | | |
| Υπάρχει η πιθανότητα χρησιμοποίησης των αποτελεσμάτων του ερευνητικού έργου για στρατιωτικούς σκοπούς |  |  |

**B.2. Περίληψη της προτεινόμενης έρευνας**

(Επισυνάψτε το πλήρες πρωτόκολλο)

**B.3. Μέθοδοι**

Σύντομη περιγραφή των μεθόδων συλλογής και ανάλυσης των δεδομένων. Συμπεριλάβετε την περιγραφή των πιθανών κινδύνων για τα άτομα που θα συμμετέχουν στο έργο ή στο ερευνητικό και τεχνικό προσωπικό ή για το φυσικό περιβάλλον και των μέτρων ελαχιστοποίησης αυτών των κινδύνων. Περιγράψτε επίσης τα αναμενόμενα γενικότερα οφέλη. Σε περίπτωση που χρησιμοποιηθούν ερωτηματολόγια ή συνεντεύξεις, παρακαλούμε να μας αποστείλετε μαζί με την αίτησή σας και τα ερωτηματολόγια ή τους οδηγούς συνέντευξης. Επίσης, παρακαλούμε, σε περίπτωση διεξαγωγής Διαδικτυακά Διαμεσολαβούμενης Έρευνας (ΔΔΕ), να συμβουλευτείτε το άρθρο 7 του [Κανονισμού Αρχών και Λειτουργίας της Ε.Η.Δ.Ε.](https://ethics.duth.gr/%ce%ba%ce%b1%ce%bd%ce%bf%ce%bd%ce%b9%cf%83%ce%bc%cf%8c%cf%82/)

**Β.4.** Προκειμένου για ερευνητικά έργα με αντικείμενο τον άνθρωπο, απαντήστε στις παρακάτω ερωτήσεις σχετικά με

|  |
| --- |
| **α) τη συμμετοχή των προσώπων στην έρευνα** |
| Με ποιον τρόπο και ποια κριτήρια έγινε η επιλογή των συμμετεχόντων στην έρευνα και ο αποκλεισμός άλλων που ανήκουν στον πληθυσμό του δείγματος; (σαφής αναφορά στη δειγματοληψία) |
|  |
| Με ποιον τρόπο θα εξασφαλιστεί η ενημερωμένη συγκατάθεση των συμμετεχόντων; |
|  |
| Συμμετέχουν στην έρευνα πρόσωπα που: α) δεν είναι ικανά να δώσουν τη συγκατάθεσή τους, β) είναι μέλη ευάλωτων ομάδων ( π.χ. πρόσφυγες, μετανάστες, φυλακισμένοι κ.ά.) γ) είναι ανήλικα άτομα;  Αν **ΝΑΙ** περιγράψτε τα χαρακτηριστικά που τους εντάσσουν σε μία από αυτές τις κατηγορίες και αναφέρετε αναλυτικά τον τρόπο με τον οποίο θα ληφθεί νόμιμα η συγκατάθεσή τους καθώς και τις ειδικές παραμέτρους, τους περιορισμούς και τις δεσμεύσεις που θα λάβετε υπόψη σας, σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία για τη συμμετοχή αυτών των προσώπων. |
|  |
| Ποια είναι τα πιθανά οφέλη για τους συμμετέχοντες; |
|  |
| Ποιοι είναι οι πιθανοί κίνδυνοι ή οι επιβαρύνσεις για τους συμμετέχοντες; |
|  |
| **β) τη διασφάλιση της προστασίας των δεδομένων προσωπικού χαρακτήρα των συμμετεχόντων στην έρευνα** |
| Με ποιον τρόπο θα γίνει η συλλογή και καταγραφή των προσωπικών τους στοιχείων; |
|  |
| Ποιο είναι το σύνολο των προσωπικών δεδομένων που θα συγκεντρωθούν για κάθε συμμετέχοντα; |
|  |
| Με ποιον τρόπο θα εξασφαλίσετε την ανωνυμία των συμμετεχόντων και τον εμπιστευτικό χαρακτήρα των δεδομένων; |
|  |
| Σε ποιο χώρο και με ποιον τρόπο θα φυλάσσονται οι προσωπικές πληροφορίες των συμμετεχόντων; |
|  |
| Ποιοι θα έχουν πρόσβαση στα προσωπικά δεδομένα των συμμετεχόντων; |
|  |
| Για πόσο χρόνο θα διατηρηθεί το αρχείο με τα προσωπικά δεδομένα των συμμετεχόντων; |
|  |
| Πώς θα χειριστείτε πιθανά τυχαία ευρήματα που μπορεί να προκύψουν; |
|  |

**Β.5.** Προκειμένου για ερευνητικά έργα με χρήση ζώων, απαντήστε στις παρακάτω ερωτήσεις:

|  |
| --- |
| Τι είδους ζώα θα χρησιμοποιήσετε στο πλαίσιο του έργου. Σε ποιο στάδιο ζωής βρίσκονται? Ποια είναι η προέλευση αυτών των ζώων και ποιος ο αριθμός τους? |
|  |
| Σε περίπτωση χρήσης γενετικά τροποποιημένων ζώων, αναφέρετε α) τη γενετική τροποποίηση και τις πιθανές επιπτώσεις της και σημειώστε εάν πρόκειται για ανάπτυξη μίας νέας σειράς γενετικά τροποποιημένων ζώων |
|  |
| Να διευκρινιστεί η επιστημονική αναγκαιότητα και συνάφεια των προτεινόμενων ζωικών προτύπων |
|  |
| Τεκμηριώστε την αναγκαιότητα χρήσης ζώων έναντι άλλων εναλλακτικών λύσεων (π.χ. νέες τεχνικές in vitro). Αναφέρετε τις πηγές που εξετάσατε για τον αποκλεισμό άλλων εναλλακτικών λύσεων π.χ. *Πρόσφατος κατάλογος εναλλακτικών λύσεων, επικυρωμένος από την Υπηρεσία αναζήτησης εναλλακτικών μεθόδων αντί των πειραμάτων σε ζώα -EURL ECVA (http://ecvam-dbalm.jrc.ec.europa.eu/)* |
|  |
| Πώς θα διασφαλίσετε την αρχή της μείωσης του αριθμού των ζώων που θα χρησιμοποιηθούν; Βάσει ποιας στατιστικής ανάλυσης καταλήξατε στον αριθμό των ζώων που θα χρησιμοποιηθούν; |
|  |
| Πώς θα διασφαλίσετε τη λιγότερη δυνατή επιβάρυνση και ταλαιπωρία των ζώων που θα χρησιμοποιήσετε; |
|  |
| Ποια κριτήρια /πρωτόκολλα αξιολόγησης θα χρησιμοποιήσετε για την αξιολόγηση της δριμύτητας. Βλ. σχετικά το Πλαίσιο αξιολόγησης της δριμύτητας για την εφαρμογή της οδηγίας 2010/63/ΕΕ: https://ec.europa.eu/environment/chemicals/lab\_animals/pdf/guidance/severity/el.pdf |
|  |
| Αναφέρετε τις συνθήκες στέγασης, ζωοτεχνίας και φροντίδας των ζώων. |
|  |
| Ποια θα είναι η κατάληξη των ζώων μετά το πέρας της μελέτης; Σε περίπτωση που ο θάνατος είναι το καταληκτικό σημείο αναφέρετε α) ποιο σημείο της διαδικασίας θα ορίσετε ως κρίσιμο για να επιφέρετε τη θανάτωση του ζώου και β) ποια μέθοδο θανάτωσης θα ακολουθήσετε (βάσει του [Προεδρικού Διατάγματος 56/2013](http://www.bioethics.gr/images/pdf/BIODIKAIO/NOMOTHESIA/PEIRAMATOZWA/Presidential_Decree_56-2013.pdf)) . Επιπλέον διευκρινίστε για ποιον λόγο είναι αναγκαίος ο θάνατος και ποια μέτρα έχουν ληφθεί για την ελαχιστοποίηση του αντίκτυπου στα ζώα. |
|  |

**Β.6**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Επιλέξτε όσα από τα ακόλουθα ισχύουν: | Ναι | Όχι |
| Έχετε ιδιωτικό συμφέρον, οποιασδήποτε μορφής, από το Φορέα Χρηματοδότησης ή το προϊόν το οποίο ερευνάτε, συμπεριλαμβανομένων επενδύσεων ή μετοχών; |  |  |
| Εάν ναι, αυτό το συμφέρον αντιπροσωπεύει ποσοστό μεγαλύτερο του 5% του δικαιώματος για το Φορέα Χρηματοδότησης; |  |  |
| Κατέχετε κάποια θέση στο Φορέα Χρηματοδότησης, συμπεριλαμβανομένων των θέσεων του στελέχους, διευθυντού, μετόχου, συμβούλου, ή μέλους του συμβουλίου; |  |  |
| Έχετε δικαιώματα πνευματικής ιδιοκτησίας σε θέματα σχετικά με τεχνολογία ή εφεύρεση που χρησιμοποιείται σε αυτό το έργο, συμπεριλαμβανομένων της πατέντας, του copyright, κ.λπ; |  |  |

**Πιθανή Ύπαρξη Ανταγωνιστικών Συμφερόντων**

Εάν η απάντηση στις προαναφερόμενες ερωτήσεις είναι θετική, παρακαλείστε να  
συμπεριλάβετε με αυτή την αίτηση την αιτιολογία. Όπως ισχύει με κάθε αλλαγή στην  
έρευνα, σχέσεις ή συμφέροντα που θα προκύψουν στο μέλλον πρέπει να γνωστοποιηθούν για εκτενέστερη αξιολόγηση.

Επισυνάψτε το έντυπο

**“Βεβαίωση Επιστημονικώς Υπευθύνου περί μη σύγκρουσης συμφερόντων”**

Για το έντυπο βλ:

[https://ethics.duth.gr/έντυπα](https://ethics.duth.gr/έντυπα )

|  |
| --- |
| **ΕΝΟΤΗΤΑ Γ.- ΒΙΟΗΘΙΚΟ ΠΡΩΤΟΚΟΛΛΟ** |

**Γ.1. ΕΝΗΜΕΡΩΜΕΝΗ ΣΥΓΚΑΤΑΘΕΣΗ**

Προκειμένου για ερευνητικά έργα με αντικείμενο τον άνθρωπο, **επισυνάψτε**

α) το [**έντυπο ενημέρωσης**](https://ethics.duth.gr/%ce%ad%ce%bd%cf%84%cf%85%cf%80%ce%b1/) με το οποίο θα πρέπει να ενημερώνεται ο συμμετέχοντας σχετικά με τον τίτλο του ερευνητικού έργου, τα στοιχεία των ερευνητών, τον σκοπό του ερευνητικού έργου, τις διαδικασίες που περιλαμβάνει το ερευνητικό έργο, το όφελος και τους πιθανούς κινδύνους από τη συμμετοχή του, τη διασφάλιση της προστασίας των προσωπικών δεδομένων του συμμετέχοντος, τη συμμετοχή σε εθελοντική βάση των συμμετεχόντων. Το έντυπο **υπογράφεται** από τον/την Επιστημονικά Υπεύθυνο/η του έργου.

β) το [**έντυπο συγκατάθεσης**](https://ethics.duth.gr/%ce%ad%ce%bd%cf%84%cf%85%cf%80%ce%b1/) με το οποίο δηλώνεται η ενήμερη, ελεύθερη, ρητή και τεκμηριωμένη συγκατάθεση του συμμετέχοντα στην έρευνα. Το έντυπο υπογράφεται από τον συμμετέχοντα και τον ερευνητή. Αν ο συμμετέχοντας είναι ανήλικος, η συγκατάθεση δίδεται από αυτούς που ασκούν τη γονική μέριμνα ή έχουν την επιμέλειά του. Αν ο συμμετέχοντας δεν διαθέτει ικανότητα συναίνεσης, για τη συμμετοχή του στο ερευνητικό έργο η συγκατάθεση δίδεται από τον δικαστικό συμπαραστάτη εφόσον αυτός έχει ορισθεί, ή τον νόμιμο εκπρόσωπο.

**Γ.2. ΔΙΚΑΙΩΜΑ ΑΝΑΚΛΗΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΓΚΑΤΑΘΕΣΗΣ**

Ο/Η επιστημονικά υπεύθυνος/η με την υπογραφή του/της σε αυτό το έντυπο (Ενότητα Δ), επιβεβαιώνει ότι έχει ενημερώσει τους συμμετέχοντες για το δικαίωμα που έχουν να ανακαλέσουν τη συγκατάθεσή τους οποτεδήποτε το επιθυμήσουν.

**Γ.3. ΠΡΟΣΤΑΣΙΑ ΠΡΟΣΩΠΙΚΩΝ ΔΕΔΟΜΕΝΩΝ**

**Δήλωση ευθύνης προστασίας προσωπικών δεδομένων**

Ο/Η επιστημονικά υπεύθυνος/η με την υπογραφή του/της σε αυτό το έντυπο (Ενότητα Δ), επιβεβαιώνει ότι κατανοεί την ισχύουσα νομοθεσία και τα σχετικά άρθρα του [Κώδικα Ηθικής και Δεοντολογίας Ερευνών του Δ.Π.Θ.](https://ethics.duth.gr/%ce%ba%ce%b1%ce%bd%ce%bf%ce%bd%ce%b9%cf%83%ce%bc%cf%8c%cf%82/) για την προστασία των προσωπικών δεδομένων στην έρευνα

**Γ.4. Άλλα βιοηθικά ζητήματα**

Υπάρχουν άλλα βιοηθικά ζητήματα που αφορούν στην παρούσα έρευνα που πιθανώς να προκύπτουν από το συγκεκριμένο ερευνητικό έργο;  
Παρακαλώ να τα αναπτύξετε εφόσον υπάρχουν

Ο/Η επιστημονικά υπεύθυνος/η του προγράμματος με την υπογραφή του/της δεσμεύεται ότι, σε περίπτωση που θα υπάρξουν αλλαγές στο πρόγραμμα από αυτό που παρουσιάζεται στην παρούσα αίτηση, θα καταθέσει τις αλλαγές αυτές άμεσα στην Επιτροπή Ηθικής και Δεοντολογίας της Έρευνας, η οποία και θα αποφασίσει κατά πόσον η έγκριση που δόθηκε εξακολουθεί να ισχύει η όχι.

(Επισημαίνουμε, ότι στην ιστοσελίδα της ΕΗΔΕ <https://ethics.duth.gr> μπορείτε να ενημερώνεστε για τις όποιες νομοθετικές εξελίξεις ενδέχεται να επηρεάσουν τον τρόπο διεξαγωγής του εγκεκριμένου ερευνητικού έργου. Τονίζεται, ότι η συμμόρφωση προς τις επιταγές της εκάστοτε νομοθεσίας, αποτελεί αποκλειστική ευθύνη του Επιστημονικώς Υπευθύνου για όλη τη διάρκεια διεξαγωγής του εγκεκριμένου έργου.)

|  |
| --- |
| **ENOTΗΤΑ Δ- ΥΠΟΓΡΑΦΕΣ** |

Ως επιστημονικά υπεύθυνος/η στο προτεινόμενο ερευνητικό έργο, βεβαιώνω ότι όλες οι διαδικασίες που σχετίζονται με τη διεξαγωγή του θα είναι σύμφωνες με τον Κώδικα Ηθικής και Δεοντολογίας Ερευνών του Δ.Π.Θ., καθώς και την ισχύουσα εθνική και διεθνή νομοθεσία και κανόνες βιοηθικής σχετικά με την έρευνα.

|  |
| --- |
| Υπογραφή Επιστημονικά Υπεύθυνου:       Ημερομηνία: |

**Πρόσθετα έγγραφα και αδειοδοτήσεις ανεξάρτητων αρχών που οφείλετε να συνυποβάλετε κατά περίπτωση**

**α) Πειράματα σε ζώα:** Απόφαση έγκρισης πραγματοποίησης πειραμάτων σε ζώα, που εκδίδεται από την αρμόδια Κτηνιατρική αρχή και μη τεχνική περίληψη, σύμφωνα με τη διαδικασία του ΠΔ 56/2013 (Α’ 106).

β) **Έρευνα σε ανθρώπινα έμβρυα:** Άδεια της Εθνικής Αρχής Ιατρικώς Υποβοηθούμενης αναπαραγωγής (Ν. 3305/2005)

γ) **Σε περίπτωση συνεργαζόμενων φορέων στο ίδιο έργο ή σε περίπτωση που η έρευνα, ολόκληρη ή μέρος αυτής, διεξάγεται σε άλλον φορέα δημόσιο ή ιδιωτικό που δεν ανήκει στο Δ.Π.Θ** απαιτείται να επισυνάψετε πρόσθετη έγκριση της αντίστοιχης Ε.Η.Δ.Ε. ή έγκριση του νόμιμου εκπροσώπου τους.

1. Επισημαίνεται ότι η υποβολή της παρούσης Αίτησης έγκρισης ερευνητικού έργου θα πρέπει να κατατίθεται ένα μήνα πριν την ημερομηνία έναρξης της διεξαγωγής του ερευνητικού πρωτοκόλλου για το οποίο ζητείται η έγκριση με την παρούσα αίτηση. [↑](#footnote-ref-1)