

JAGP 研究倫理審査チェックシート

研究代表者 所属 _____ 氏名 _____ 記入日 _____ 年 _____ 月 _____ 日

研究課題名: _____

項目	チェック欄	チェック内容 (提出前に☑を記入して下さい。)	審査者確認欄
1	<input type="checkbox"/>	JAGP研究倫理ガイドラインを熟読し、申請内容を確認したか。共同研究者間で確認と共有ができているか。	
2	<input type="checkbox"/>	倫理申請に必要な下記の書類を添付しているか。 <input type="checkbox"/> 研究倫理審査申請書 <input type="checkbox"/> 研究計画書 <input type="checkbox"/> 研究協力依頼書 <input type="checkbox"/> 同意書 <input type="checkbox"/> 同意撤回書 <input type="checkbox"/> インタビューガイド、質問紙等(必要時のみ)	
3	<input type="checkbox"/>	研究計画書に研究責任者、研究分担者、研究協力者の名前とそれぞれの役割が明記され、適切な実施体制となっているか。	
4	<input type="checkbox"/>	研究テーマ(課題名)は研究の内容を的確に表現しているか。	
5	<input type="checkbox"/>	研究目的と研究テーマ(課題名)に整合性があるか。	
6	<input type="checkbox"/>	先行知見を踏まえ研究の意義を明確に述べているか。また、それは実施に値するものか。	
7	<input type="checkbox"/>	研究期間は、妥当な期間か。	
8	<input type="checkbox"/>	研究対象者は、研究目的を達成するために適切な対象であるか。	
9	<input type="checkbox"/>	研究対象者の選定基準・除外基準は具体的かつ適切か。	
10	<input type="checkbox"/>	研究対象者の選定や対象を得る方法を具体的に記載しているか。	
11	<input type="checkbox"/>	具体的な調査の実施手順を明確に記載しているか。	
12	<input type="checkbox"/>	データ収集方法(参与観察・インタビュー・アンケート等)は、調査内容に照らして適切か。	
13	<input type="checkbox"/>	尺度や測定器具等を用いる場合、その精度や信頼性・妥当性・使用の許諾について記載しているか。	
14	<input type="checkbox"/>	データの分析方法を具体的かつ適切に述べているか。	
15	<input type="checkbox"/>	データの分析方法(検定含む)は研究目的との整合性があり、妥当であるか。	
16	<input type="checkbox"/>	研究・データ収集方法は研究目的に照らし、対象者に与える負荷が最小限となるよう設定されているか。	
17	<input type="checkbox"/>	研究上で期待される利益と対象者の受ける影響、不利益やリスクが十分検討され、その対応が十分であるか。	
18	<input type="checkbox"/>	研究参加による利益と不利益やリスクが研究対象者にわかりやすく説明され、断っても不利益がないことを説明しているか。	
19	<input type="checkbox"/>	研究対象者が研究に参加するかどうかについて自己決定する権利を保障しているか。	
20	<input type="checkbox"/>	研究対象者のプライバシーが保護されているか。	
21	<input type="checkbox"/>	研究対象者が参加同意後、調査項目について回答を拒否する権利があることを記載しているか。	
22	<input type="checkbox"/>	弱い立場にある研究参加者(たとえば子ども、入院患者、受刑者など)が研究の内容を理解したうえで研究参加の拒否ができるような権利を保障しているか。	
23	<input type="checkbox"/>	研究を行うにあたっての資金源を明記し、資金源と研究者の関係を明確に記載しているか。	
24	<input type="checkbox"/>	研究者と研究者の所属組織、また、その他関連組織との関係を明確に記載しているか。	
25	<input type="checkbox"/>	研究協力または参加についての依頼文書(依頼内容)に以下の内容が記載できているか。	
26	<input type="checkbox"/>	1) 研究目的と意義	
27	<input type="checkbox"/>	2) 研究期間	
28	<input type="checkbox"/>	3) データ収集の方法(録音・録画などの記録方法も含む)と研究対象者への依頼事項	
29	<input type="checkbox"/>	4) 研究に参加することによるリスクや不快感に対する対処方法	
30	<input type="checkbox"/>	5) 研究に参加することにより期待される利益(集団精神療法の発展や専門家の育成に貢献する、など)	
31	<input type="checkbox"/>	6) 研究参加の辞退や撤回の自由と方法、また辞退や撤回による不利益がないこと	
32	<input type="checkbox"/>	7) 文書と口頭による説明で理解することが困難な研究対象者が、研究の内容を理解するための配慮と工夫がなされているか(たとえば、代諾者を設けるなど)。	
33	<input type="checkbox"/>	8) 研究参加による(経費などの)負担	
34	<input type="checkbox"/>	9) プライバシーを保護する具体的な方法(匿名化やデータの管理方法、保存期間と破棄の方法などを含む)	
35	<input type="checkbox"/>	10) 結果の公表方法と対象へのフィードバック方法	
	<input type="checkbox"/>	11) 研究者責任者の氏名や所属、連絡先、連絡の具体的な方法	

注: 研究倫理審査は計画の段階で申請してください。事例報告はこの限りではありません。

日本集団精神療法学会 2022年3月作成