



Erasmus+

D1.1

Ethical and Legal Issues

2020-1-CY01-KA226-VET-082750

Remote Class System



Authors	Efstratios Stylianidis, Eleni Karachaliou, Ioannis Tavantzis, Alexandros Skondras, Nikolaos Tokas
Abstract	The current report describes how the consortium partners will address ethical and data collection issues during the project activities and events.



THE CONSORTIUM

No.	Partner Name	Logo
1	GeoImaging Geoimaging ltd	
2	AUTH Aristotle University of Thessaloniki	
3	VS Virtual Solutions	
4	SVR SchooVR	

DISCLAIMER

The information in this document is subject to change without notice. Company or product names mentioned in this document may be trademarks or registered trademarks of their respective companies.

All rights reserved

The document is proprietary of the **Classy** consortium members. No copying, distributing, in any form or by any means, is allowed without the prior written agreement of the owner of the property rights.

This document reflects only the authors' view. The European Community is not liable for any use that may be made of the information contained herein.



CONTENTS

The consortium.....	2
Disclaimer	2
Contents	3
Abbreviations.....	3
Executive Summary.....	4
1. Introduction	5
2. Data Collection, Storage, Protection, Retention And Destruction.....	6
2.1 Recruitment of Participants.....	6
2.2 Storage, protection, retention and destruction.....	7
3. Ethics Management.....	8
4. Informed Consent Procedures	8
Annex : Template for informed consent forms in English & Greek Language.....	10

ABBREVIATIONS

GDPR General Data Protection Regulation



EXECUTIVE SUMMARY

The report “Ethical and Legal Issues” describes how the consortium partners will address the related issues in the context of CLASSY – Remote Class System – project (EU-Erasmus+, Grant Agreement: 2020-1-CY01-KA226-VET-082750) in order to define the procedures that will be implemented for data collection, storage, protection, retention and destruction. It also confirms that these processes comply with EU and national legislation in terms of data management and protection. Finally, it specifies and structures the ethical procedures in order to guarantee a sound and correct ethical treatment of human participants in the CLASSY activities and events.



1. INTRODUCTION

The current report was prepared under Task 1 “Ethical and Legal Issues” of the CLASSY project (<https://www.classy-project.eu/>). The CLASSY project has received funding from the EU’s Erasmus+ Call 2020 Round 1 KA2 – Cooperation for innovation and the exchange of good practices (Grant Agreement: 2020-1-CY01-KA226-VET-082750). The project’s goal is to bring remote 3D guided lessons into the education. In particular, the main objectives include the development of a platform that offers a novel, technically advanced and appealing e-learning method, offering better learning potentials by watching a virtual model rather than an image in a book or a conventional image of video in a screen.

This report focuses on raising awareness to the project partners on any legal and ethical topics related to the involvement of human in the project activities and events.

To this end, the current document is structured, as follows:

- Chapter 2 presents the overall approach for data collection, storage, protection, retention and destruction and provides guidance on data and ethics related issues regarding the recruitment of participants.
- Chapter 3 provides information on the ethics management within the project.
- Chapter 4 describes the informed consent procedures to be applied.
- Annex include the templated for informed consent forms in Greek and English language.

2. DATA COLLECTION, STORAGE, PROTECTION, RETENTION AND DESTRUCTION

CLASSY aims to implement a deeply user-centered methodology to develop a platform that will bring remote 3D guided lessons into the education offering a novel, technically advanced and appealing e-learning method. In this context, several activities are planned to achieve the overall and specific objectives of the project. The successful implementation of these activities requires the collection, process and/or generation of a variety of data that will facilitate the production of evidence-based results and, therefore, raise the value of the project outcomes. The key activities of CLASSY that are set to collect, process and/or generate data are the following:

- Identification of end users needs and requirements (Intellectual Output O1)
- Pilot testing (Intellectual Output O3)
- Multiplier Events (E1, E2, E3)

The abovementioned activities could collect various types of data which could be quantitative, qualitative or represent a mixture of both types, and will be analysed using various methodological approaches. All data collection will be carried out following the General Data Protection Regulation (GDPR).

2.1 Recruitment of Participants

CLASSY will engage representatives of all the stakeholders/end users that are involved in educational and training activities i.e. teachers, trainers, students, trainees.

The overall mechanism for the selection of stakeholders is based on the thematic end users' classification per type of CLASSY activity and will leverage on existing networks (e.g. Aristotle University of Thessaloniki, SchooVR), contacts, initiatives and similar funded projects.

Participants will be involved in activities such as: focus groups, surveys, interviews, platform demonstration and testing, raising awareness and dissemination events.

Before the collection of data, participants will be provided with an information sheet with details about the management of data and a consent form to sign (online or provided by the partners during the events if physical).

CLASSY engages in guaranteeing that participation in the project actions, evaluation and online communication implying data collection is based exclusively on volunteering and is only enabled once the user's consent is formally collected upon signing online the consent form.

All data collected during the project implementation will be treated according to procedures that will be anonymous; no personal data will be collected during the activities, pilot test, and events without permission. The sharing of information will be possible only with the permission of the person directly involved.

2.2 Storage, protection, retention and destruction

Each partner is responsible for the processing of its data and others will not have any access to it (unless completely anonymized).

In general, the project coordinator will be the overall responsible for the data management within the scope of CLASSY project and will coordinate with the Work Package and Task Leaders the collection and storage of all data during the project's lifetime as well as which data and how will be open for re-use. Each organization is locally responsible for the local collection, anonymization and safe storage of its data.

CLASSY project pays special attention to the data security and especially the protection of personal and sensitive data. Thus, the consortium aims to ensure that appropriate procedures, protocols and technologies will be applied to safeguard any data bridge or accidental loss and/or unauthorised manipulation.

Any personal data collected within CLASSY will be closed until their anonymization. During and upon collection these data will be stored to the partners' servers and they should be backed up daily. Each partner will be responsible for data security when data is transmitted and stored under their premises. This includes the obligation to store them under encryption, to prevent unwarranted disclosure to third parties even within the same organization, to maintain the highest reasonable standard of protection and accountability, and lastly to report without undue delay to the coordinator, the national data protection authorities and the affected data subjects any data loss or bridge. This close data will be accessible only by authorized partners. In case the employment/work contract does not include a confidentiality clause, then confidentiality agreements should be signed between the researchers working in the project and having access to

these data and their institution. In addition, partners must ensure that the form of any publication, including publication on the Internet, neither directly nor indirectly leads to a breach of agreed confidentiality and anonymity¹. To increase data security partners are considering to destruct any raw personal and sensitive data 3 months after their collection and keep only the anonymized data for the needs of the research activities.

Moreover, privacy policies will be developed to define how the CLASSY website and platform will be processing and using personal data, which security procedures will be followed and what cookies policy will be employed as well as describe the users' rights.

3. ETHICS MANAGEMENT

The CLASSY project will not raise major ethical issues, but as data collection is necessary, the consortium will guarantee that the EU and national legislations in place regarding data protection will be rigorously applied by the beneficiaries/partners.

Indeed, all ethical issues that this project may be exposed to, will be managed by every partner and with the guidance of the Data Protection Officer of each organization.

All data collected during the project will be treated according to procedures that will guarantee to be anonymous; no personal data will be collected in the CLASSY platform and during events and activities without permission.

Other sensitive issues will be periodically verified.

In addition, all personal data collection research protocols (i.e. questionnaires, information sheet, consent forms) are submitted for approval to the Ethics Committees of the partners institutions.

4. INFORMED CONSENT PROCEDURES

The CLASSY project activities include collection of data from the target groups of the project. To ensure compliance with all GDPR rules and that no ethical issues will be raised, CLASSY project has developed appropriate informed consent procedures

¹ https://ec.europa.eu/research/participants/data/ref/fp7/89867/social-sciences-humanities_en.pdf



(ANNEX) as well as has deployed personal data protection processes. In addition, all personal data collection research protocols (i.e. questionnaires, information sheet, consent forms) are submitted for approval to the Ethics Committees of the partners institutions that are responsible for the data collection of each activity. In fact, in March 2021, the Ethics Committee of the Aristotle University of Thessaloniki approved the project and the informed consent templates. The committee also requested the team of Aristotle University of Thessaloniki to submit the questionnaires and the informed consent templates of O1 and O3 (when available) for validation and approval before their implementation.



ANNEX : TEMPLATE FOR INFORMED CONSENT FORMS IN ENGLISH & GREEK LANGUAGE

<Organization Logo>

CONSENT AFTER INFORMATION

I. INFORMATION SHEET

Study title: [XXXX]

Principal Investigator: [XXXXXXXX]

Funding Organisation:[Name of the Funding Organisation]

Or The study is being conducted in the context of [xxxx]

Data Controller:

Names of the coordinators of the research/scientific coordinator: [Name CR1/SC1]

[Name CR2/SC2] etc

Email: xxxxx

TeL: xxxxx

Address: xxxxx

Data Protection Officer (DPO): _____

Important Information

You will be given information on the research conducted [a short description of the content of the study] and you will be invited to take part in the study. Your participation is voluntary.

You can talk about this study and the consent form with other people such as family/friends/or whoever you feel comfortable with. You do not have to decide right away. You can decide whether you want to take part in the study after you have thought/ discussed this.

There may be words you do not understand or some things you would like for me to explain to you in detail. You can stop anytime and ask questions.

Purpose: Why are we conducting this study?

[Define the purpose of the processing of the data]

[Define that if the data will be further processed, the data subjects will be notified accordingly]

Subject Selection: Why are we requesting your participation?

[Brief description of the selection criteria related to participants]

Your participation is voluntary: Do I have to do this?

You do not have to take part in the study if you don't want to. Even if you say "yes" now, you can change your mind later and pull out of the study at any time.

Participation cost: What will this cost me?

[Define whether there is any cost involved]

Procedure: What will happen if you take part in the study?

[Detailed description of what the participant will do and for how long]

Data: What kind of data will be collected?

[Detailed description of what is going to be recorded/collected and how]

[Define the period for which the personal data will be stored]

Who will receive or to whom maybe distributed the collected personal data?

[Define whether the data are distributed and to whom]

Personal data is intended not to be transferred to a third country or to an international organisation provided that in any case appropriate safeguards are taken.

Risks: Is this bad or dangerous for me?

[Description of risks or explanation of why they do not exist]

Discomfort: Will it hurt?

[Description of possible pain that will be experienced]

Benefits: Will this be beneficial for me?

[Brief description of possible benefits for the participant]

Sharing the results: Will you inform me on the conclusions?

When the research is finished, I will be able to explain to you everything we have learned. An informational brochure will be available upon your request. Later on, we will inform other people about the research we have made and what we have found. This will be accomplished by writing articles and meeting with people that are interested in what we do.

Right to refuse or withdraw: I can choose not to be part of this study? Can I change my mind?

Your participation is not forced. You can stop the research at any time if you wish.

Consent is provided for [XXXX months/years] [the time period for which consent is given shall be in consistency with the time period that the personal data will be kept] until it is revoked by sending an e-mail to [XXXXX] or by sending the application form enclosed at the end of this document to the address of the coordinator of the research/scientific. The right to withdraw consent at any time does not affect the lawfulness of the processing based on the consent given before its withdrawal.

Data managing

The processing of your personal data is based on consent to this processing for specific purpose. Your personal data will be codified and saved at computers in accordance with appropriate technical and organisational measures. [define in a simple and clear way



these technical and organisational measures that will be taken with the view of data protection].

You have the right to request from the Head of the Research access to or rectification or erasure of your personal data or restriction of processing concerning your data or object to processing as well as the right to data portability.[You can choose which of these rights are feasible to be conferred on]. For any enquiry or guidance regarding your rights, you could send an email to [XXXXXX] or phone at [XXXXXXX]. Any change in your personal data will take place within 30 days of your communication with Principal Investigator.

If you have any questions about your personal data and your relevant rights or if you believe that your rights are being violated, you can contact the Data Protection Officer of the XXXX. For additional protection you have the right to lodge a complaint with the XXX Data Protection Authority.

If you finally decide that you would like to take part in the study you will receive a copy of this sheet.



II. CONSENT

[RESEARCH NAME]

I _____ the _____ undersigned

.....,

I declare that:

I have been adequately and comprehensively informed by _____ (name and position/area of responsibility of the researcher) for the purposes of the research in which I will participate and which is part of the research project _____ (Name of the research project).

- I have been adequately and comprehensively informed about the method and sources of the research financing.
- I have been adequately and comprehensively informed about what my participation in this research entails. In particular, I have been informed of all the rights and obligations I will have as a participant in the research comprising the obligation of confidentiality (if the latter is required).
- I have been adequately and comprehensively informed about any positive or directly negative, short-term or long-term consequence my participation in this research is expected to have concerning me or in relation with third parties.
- I have been adequately and comprehensively informed about how my personal data related to this research is processed and protected.
- I have been adequately and comprehensively informed about the provision and proper use of the devices / personal protective equipment /...../ (fill in accordingly) that I will use during my participation in this research.
- I am aware of the fact that my participation is voluntary and that I can withdraw my participation from the research at any time for any reason and without any impact on me (as well as of the fact that the same applies to the person I represent).
- I know the Head of the research to whom I can address to withdraw my participation from this research or to notify any potential problem that might arise during my participation or after the completion of this research.
- No pressure was exerted to me and I was given enough time to think and decide.

I consent to participate in the above research.

Participant's Signature: _____



Date: _____ day/month/year

III. WITHDRAWAL OF CONSENT OF THE PARTICIPANT

[[RESEARCH NAME]]

I _____ the _____ undersigned

.....,

**hereby withdraw my consent concerning my participation in the research study
XXXX [NAME OF THE RESEARCH STUDY], which I had given on
____/____/____**

Signature of the participant

Date: ____/____/____

day/month/year

Full name



ΣΥΓΚΑΤΑΘΕΣΗ ΜΕΤΑ ΑΠΟ ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ

<Organization Logo>

I. ΕΝΗΜΕΡΩΣΗ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΜΕΝΟΥ

Όνομα Μελέτης: [Όνομα Μελέτης]

Επιστημονικά Υπεύθυνος: [Όνομα ΥΕ]

Φορέας Χρηματοδότησης: [Όνομα φορέα χρηματοδότησης]

[ή Η μελέτη πραγματοποιείται στα πλαίσια Διπλωματικής / Διδακτορικής
Διατριβής / Εκπαίδευσης / Μαθήματος / Δράσης]

Υπεύθυνος Επεξεργασίας: Αριστοτέλειο Πανεπιστήμιο Θεσσαλονίκης (ΑΠΘ)

Στοιχεία υπεύθυνων μελέτης: [Όνομα ΥΕ]

[Όνομα ΥΕ]

Email: xxxxx

Τηλ: xxxxx

Ταχ. Διεύθυνση: xxxxx

Υπεύθυνος Προστασίας Δεδομένων (ΥΠΔ): data.ptotection@auth.gr



Σημαντικές Πληροφορίες:

Σας δίνουμε μερικές πληροφορίες σχετικά με την μελέτη που διεξάγουμε [μια σύντομη αναφορά στο περιεχόμενο της μελέτης] και θα σας προσκαλέσουμε να λάβετε μέρος. Η συμμετοχή σας είναι εθελοντική.

Μπορείτε να συζητήσετε τις πληροφορίες αυτού του εντύπου με κάποιον από την οικογένεια σας, [με τον γιατρό σας], με φίλους ή με όποια/ον νιώθετε άνετα. Δεν χρειάζεται να αποφασίσετε άμεσα. Μπορείτε να αποφασίσετε αν επιθυμείτε να συμμετάσχετε αφού το σκεφτείτε/συζητήσετε.

Σας παρακαλούμε να το μελετήσετε προσεκτικά και να μη διστάσετε να επικοινωνήσετε με τους παραπάνω υπεύθυνους μελέτης για περισσότερες πληροφορίες ή διευκρινήσεις αν το επιθυμείτε. Μπορείτε ακόμη να μας ρωτήσετε οποιαδήποτε στιγμή συναντηθούμε από κοντά για οποιοδήποτε λόγο.

Εφόσον ισχύει πρέπει να αναφερθεί το παρακάτω :

Η απόφασή σας δεν θα επηρεάσει με κανένα τρόπο τη φροντίδα/υπηρεσίες/κλπ που λαμβάνεται από το [XXXXXX]

Σκοπός: Γιατί κάνουμε αυτήν την μελέτη;

Για να δούμε αν η ερευνητική μας υπόθεση μας είναι ορθή, όσο προφανής και αν φαίνεται, θα πρέπει να την ελέγξουμε ακολουθώντας την επιστημονική μεθοδολογία.

[Καθορίστε το σκοπό επεξεργασίας των προσωπικών δεδομένων]

[Καθορίστε ότι αν υπάρξει περαιτέρω επεξεργασία των προσωπικών δεδομένων, θα λάβουν σχετικά γνώση τα υποκείμενα δεδομένων όπως πχ να ζητήσετε την ανωνυμοποίηση τους μετά την λήξη της μελέτης].

Επιλογή συμμετεχόντων: Γιατί σας ζητάμε να συμμετέχετε;

[Σύντομη περιγραφή των δημογραφικών ή άλλων κριτηρίων επιλογής συμμετεχόντων]

Η συμμετοχή είναι εθελοντική: Πρέπει να το κάνω;

Δεν χρειάζεται να συμμετέχετε στην μελέτη εάν δεν το θέλετε. Ακόμα και αν πείτε «ναι» τώρα, μπορείτε να αλλάξετε γνώμη αργότερα.

Κόστος συμμετοχής: Τι θα μου κοστίσει;



[περιγράψτε πιθανά κόστη ή επιβαρύνσεις από την συμμετοχή του στη μελέτη]

Διαδικασία: Τι θα συμβεί αν συμμετέχετε;

[Αναλυτική περιγραφή του τι θα κάνει η συμμετέχουσα/ο συμμετέχων, για πόσο καιρό, αν η διαδικασία επαναλαμβάνεται κλπ]

Δεδομένα: Τι δεδομένα θα συλλεχθούν και πόσο θα διατηρηθούν;

[Αναλυτική περιγραφή του τι θα καταγραφεί/συλλεχθεί και πώς]

[Καθορίστε τη χρονική περίοδο που θα αποθηκευτούν τα προσωπικά δεδομένα]

Ποιος θα παραλάβει ή σε ποιον θα διανεμηθούν τα προσωπικά δεδομένα που θα συλλεχθούν;

[Καθορίστε αν θα διανεμηθούν τα συλλεχθέντα προσωπικά δεδομένα και σε ποιον].

Τα προσωπικά δεδομένα προβλέπεται να διαβιβασθούν/να μη διαβιβασθούν σε τρίτη χώρα ή σε διεθνή οργανισμό. **[ενημερώστε αναλυτικά τι ισχύει σε περίπτωση που τα προσωπικά δεδομένα μεταβιβαστούν σε τρίτες χώρες, και ειδικά να αναφέρετε του πιθανούς κινδύνους για τις χώρες που δεν καλύπτουν τις εγγυήσεις προστασίας του Γενικού Κανονισμού Προστασίας Προσωπικών Δεδομένων]**

Κίνδυνοι: Η συμμετοχή μου είναι επικίνδυνη για μένα;

[Περιγραφή των κινδύνων ή επεξήγηση του γιατί δεν υπάρχουν]

Κίνδυνοι: Θα υποστώ κάποιο πόνο?

[Περιγραφή πιθανού πόνου σωματικού ή μη κατά τη διάρκεια συμμετοχής του υποκειμένου δεδομένων στη μελέτη].

Οφέλη: Θα συμβεί κάτι ευεργετικό σε μένα;

[Σύντομη περιγραφή του πιθανού οφέλους που θα έχει η συμμετέχουσα/ο συμμετέχων]

Κοινοποιώντας τα αποτελέσματα: Θα μου πείτε τι μάθατε από μένα;

Όταν τελειώσουμε με τη μελέτη, θα μπορώ ή ίδια/ο ίδιος να σας εξηγήσω το τι μάθαμε. Επίσης, θα είναι διαθέσιμο και ένα ενημερωτικό φυλλάδιο με όλα τα αποτελέσματα σε περίπτωση που το ζητήσεις. Στη συνέχεια, θα ενημερώσουμε και άλλους ανθρώπους



για τη μελέτη που κάναμε και για το τι βρήκαμε. Αυτό θα το πετύχουμε γράφοντας άρθρα αλλά και συναντώντας ανθρώπους οι οποίοι ενδιαφέρονται για τη δουλειά που κάνουμε.

Συγκατάθεση: Μπορώ να επιλέξω να μη συμμετέχω στην μελέτη; Μπορώ να αλλάξω γνώμη;

Η συμμετοχή σας δεν επιβάλλεται. Οποιαδήποτε στιγμή μπορείτε να σταματήσετε την μελέτη.

Η συγκατάθεση δίνεται για [XXXX μήνες/έτη] [να είναι σύμφωνος ο χρόνος με τον χρόνο διατήρησης που έχει προσδιοριστεί πιο πάνω] ή μέχρι να ανακληθεί στέλνοντας ένα ηλεκτρονικό μήνυμα στο [XXXXXXXXXX] ή συμπληρώνοντας την αίτηση που βρίσκεται στο τέλος του εντύπου αυτού χρησιμοποιώντας την ταχυδρομική διεύθυνση του υπεύθυνου της μελέτης. Σε περίπτωση που ανακαλέσετε την συγκατάθεσή σας, θα διαγραφούν όλα τα δεδομένα που συλλέξαμε. Το δικαίωμα να ανακαλέσετε οποτεδήποτε τη συγκατάθεσή σας δεν επηρεάζει τη νομιμότητα της επεξεργασίας των προσωπικών δεδομένων, που έγινε βάσει της σχετικής συγκατάθεσης πριν την ανάκληση της τελευταίας.

Πως διαχειριζόμαστε τα προσωπικά σας δεδομένα και ποια είναι τα δικαιώματά σας;

Η επεξεργασία των προσωπικών σας δεδομένων βασίζεται στην συγκατάθεσή σας. Τα προσωπικά στοιχεία σας θα είναι κωδικοποιημένα και προστατευμένα σε ηλεκτρονικό υπολογιστή [καθορίστε απλά και κατανοητά τα τεχνικά και οργανωτικά μέτρα που θα ληφθούν για την προστασία των προσωπικών δεδομένων].

Έχετε το δικαίωμα να ζητήσετε από τον Επιστημονικό Υπεύθυνο πρόσβαση ή διόρθωση ή διαγραφή των προσωπικών σας δεδομένων ή περιορισμό της επεξεργασίας τους ή μπορείτε να προβάλλετε αντίρρηση στην επεξεργασία αυτών ή να ασκήσετε το δικαίωμα φορητότητας των προσωπικών σας δεδομένων [Μπορείτε να επιλέξετε ποια από τα δικαιώματα αυτά είναι εφικτά να δοθούν. Ενδεχομένως θα πρέπει να εξηγηθεί σύντομα τι σημαίνει το κάθε δικαίωμα που παραχωρείται]. Για οποιαδήποτε διερεύνηση ή καθοδήγηση όσον αφορά στα δικαιώματά σας, θα μπορούσατε να επικοινωνήσετε με τον Επιστημονικό Υπεύθυνο στέλνοντας ηλεκτρονικό μήνυμα στο



[XXX@auth.gr] ή τηλεφωνώντας στο [XXXXXXXXXXXX]. Οποιαδήποτε αιτούμενη μεταβολή στα προσωπικά σας δεδομένα θα ολοκληρωθεί μέσα σε 30 ημέρες από την ημέρα επικοινωνίας σας με τον Επιστημονικό Υπεύθυνο.

Εάν έχετε ερωτήσεις για τα προσωπικά σας δεδομένα και τα δικαιώματά σας ή πιστεύετε ότι αυτά παραβιάζονται μπορείτε να επικοινωνήσετε με την Υπεύθυνο Προστασίας Δεδομένων του ΑΠΘ (data.protection@auth.gr). Αν δεν λάβετε ικανοποιητικές απαντήσεις μπορείτε να υποβάλλετε καταγγελία στην Αρχή Προστασίας Προσωπικών Δεδομένων επισκεπτόμενοι την ιστοσελίδα www.dpa.gr.

Εάν τελικά αποφασίσετε να λάβετε μέρος σε αυτήν τη μελέτη θα λάβετε ένα αντίγραφο αυτού του εντύπου.



<Organization Logo>

II. ΣΥΓΚΑΤΑΘΕΣΗ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΝΤΑ

[ΟΝΟΜΑ ΕΡΕΥΝΑΣ]

Ο παρακάτω υπογεγραμμένος

.....
[είμαι κηδεμόνας του που είναι
κάτω των 15 ετών²]

Δηλώνω ότι:

- Έχω ενημερωθεί επαρκώς και με τρόπο κατανοητό από την/τον (Όνοματεπώνυμο και ιδιότητα ερευνήτριας/τή) για τους σκοπούς της έρευνας στην οποία θα συμμετάσχω και εντάσσεται στο ερευνητικό έργο (Όνομασία ερευνητικού έργου) με κωδικό ΕΛΚΕ (εφόσον υπάρχει).
- Έχω ενημερωθεί επαρκώς και με τρόπο κατανοητό για τον τρόπο και τις πηγές χρηματοδότησης της έρευνας.
- Έχω ενημερωθεί επαρκώς και με τρόπο κατανοητό για το τι συνεπάγεται η συμμετοχή μου σε αυτή την έρευνα. Ειδικότερα, έχω ενημερωθεί για όλα τα δικαιώματα και τις υποχρεώσεις που θα έχω ως συμμετέχουσα/ων στην έρευνα συμπεριλαμβανομένης της υποχρέωσης εχεμύθειας (εάν αυτή απαιτείται).
- Έχω ενημερωθεί επαρκώς και με τρόπο κατανοητό για κάθε θετική ή αρνητική και άμεση, βραχυπρόθεσμη ή μακροπρόθεσμη συνέπεια αναμένεται να έχει σε σχέση με εμένα ή με τρίτους η συμμετοχή μου σε αυτή την έρευνα.
- Έχω ενημερωθεί επαρκώς και με τρόπο κατανοητό για τον τρόπο χειρισμού και την

² Σε περίπτωση που η μελέτη περιλαμβάνει ανήλικα κάτω της ηλικίας των 15 ετών, απαιτείται σύμφωνα με το άρθρο 21 του ν 4624/2019 η συγκατάθεση γονέα ή του ασκούντος τη γονική μέριμνα ή την κηδεμονία για τη νομιμότητα της επεξεργασίας των προσωπικών δεδομένων της/του ανήλικης/ανηλίκου.



προστασία των προσωπικών δεδομένων μου που σχετίζονται με αυτή την έρευνα.

- Έχω ενημερωθεί επαρκώς και με τρόπο κατανοητό για την παροχή και τον ορθό τρόπο χρήσης των φαρμάκων / συσκευών / μέσων προσωπικής προστασίας /...../ (συμπληρώστε αναλόγως) που θα χρησιμοποιήσω συμμετέχοντας σε αυτή την έρευνα.
- Γνωρίζω ότι η συμμετοχή μου είναι εθελοντική και ότι ανά πάσα στιγμή μπορώ να αποχωρήσω από την έρευνα για οποιονδήποτε λόγο και χωρίς καμία επίπτωση (καθώς και ότι το ίδιο ισχύει για το άτομο που εκπροσωπώ).
- Γνωρίζω την/τον υπεύθυνη/ο ερευνήτρια/τή στην/ον οποία/ο μπορώ να απευθυνθώ για να αποχωρήσω από την έρευνα ή για οποιοδήποτε πρόβλημα προκύψει κατά τη διάρκεια της συμμετοχής μου ή και μετά την ολοκλήρωση της έρευνας.
- Δεν μου ασκήθηκε καμία πίεση και μου δόθηκε ικανοποιητικός χρόνος για να σκεφτώ και να αποφασίσω.

Με την υπογραφή μου δηλώνω ότι συγκατατίθεμαι να συμμετέχω [να συμμετέχει το παιδί μου] εθελοντικά στην παραπάνω έρευνα.

Υπογραφή συμμετέχοντα /Κηδεμόνα

Ημερομηνία:

____/____/____

ημέρα/ μήνας/ έτος

Ονοματεπώνυμο ολογράφως



<Organization Logo>

III. ΑΝΑΚΛΗΣΗ ΣΥΓΚΑΤΑΘΕΣΗ ΣΥΜΜΕΤΕΧΟΝΤΑ

[ΟΝΟΜΑ ΕΡΕΥΝΑΣ]

Ο παρακάτω υπογεγραμμένος
..... [είμαι κηδεμόνας του
..... που είναι κάτω των 15 ετών]
επιθυμώ να ανακαλέσω τη συγκατάθεσή μου για την συμμετοχή του παιδιού μου στην μελέτη
[ΟΝΟΜΑ ΜΕΛΕΤΗΣ] , που είχα δώσει στις ____/____/____

.....
Υπογραφή συμμετέχοντα /Κηδεμόνα

Ημερομηνία:
____/____/____

ημέρα/ μήνας/ έτος

.....
Ονοματεπώνυμο ολογράφως