

Associazione Italiana di Psicologia

Codice Etico per la Ricerca in Psicologia

Preambolo

Il Codice Etico per la ricerca in psicologia (d'ora in avanti Codice Etico) definisce gli standard di comportamento che gli iscritti all'Associazione Italiana di Psicologia (AIP) condividono e osservano per garantire la corretta realizzazione delle attività di ricerca e diffusione della conoscenza, proteggere i diritti dei partecipanti e delle persone coinvolte, promuovere una riflessione critica sulle implicazioni etiche della ricerca in ambito psicologico.

Il Codice Etico si ispira ai principi fondamentali della Costituzione della Repubblica Italiana, in particolare a quelli di uguaglianza (art. 3) e inviolabilità dei limiti imposti dal rispetto della persona umana (art. 32), e ai principi della Dichiarazione Universale dei Diritti dell'Uomo e della Carta dei Diritti fondamentali dell'Unione Europea. Riprende i documenti nazionali, comunitari e internazionali sulla sperimentazione con esseri umani e animali, ponendo particolare attenzione alla versione corrente della Dichiarazione di Helsinki¹. Completa e integra il Codice deontologico degli Psicologi Italiani, in particolare le prescrizioni relative alle attività di ricerca (art. 9) e di insegnamento (art. 21).

Chi svolge ricerca in psicologia è tenuto a conoscere e a far conoscere il presente Codice Etico, a ispirarsi ad esso nel proprio lavoro e a rispettarlo e farlo rispettare; la sua mancata conoscenza non può essere usata come giustificazione di una condotta eticamente inappropriata.

Principi Generali

Integrità

Chi svolge attività di ricerca in psicologia agisce con onestà, lealtà, trasparenza, autonomia ed equità, nel rispetto di tutte le persone coinvolte e nell'interesse di partecipanti, colleghi, studenti, istituzione di appartenenza, comunità scientifica, gruppi sociali di riferimento e opinione pubblica. Essere integri significa evitare comportamenti opportunistici o ambigui e non abusare del proprio ruolo istituzionale e delle situazioni di asimmetria informativa e decisionale; significa prevenire e rimuovere le situazioni di conflitto di interessi, oltreché resistere ad ogni forma di pressione che si prefigga di condizionare o alterare i progetti di ricerca e i loro risultati.

Rispetto della dignità della persona

Chi svolge attività di ricerca in psicologia rispetta la dignità, la libertà e il benessere dei partecipanti, degli studenti, dei colleghi e dei collaboratori, e tutela i loro diritti alla autodeterminazione e alla riservatezza. Evita e contrasta ogni forma di discriminazione basata su genere, orientamento sessuale, età, livello di istruzione, nazionalità, etnia, religione, stato socio-economico e condizioni psico-fisiche. Nell'interazione con i partecipanti, tiene conto della loro specificità linguistica e culturale, delle eventuali condizioni di vulnerabilità e delle capacità di comprendere e comunicare.

Competenza

Chi svolge attività di ricerca in psicologia è consapevole dei limiti della propria competenza e utilizza solo metodi e tecniche per cui possiede un'adeguata preparazione scientifica e metodologica. Si impegna ad aggiornare continuamente le proprie competenze tecniche e professionali, dedicando particolare attenzione

¹ L'ultima versione è quella di Fortaleza, Brasile, del 28 ottobre 2013.

ai temi di natura etica e agli eventuali cambiamenti nella normativa nazionale e internazionale. Agisce affinché coloro che lavorano sotto la sua supervisione mantengano un adeguato livello di preparazione e operino riconoscendo i limiti delle loro competenze.

Responsabilità sociale

Chi svolge attività di ricerca in psicologia è consapevole della responsabilità sociale che deriva dalle proprie scelte metodologiche e dalle modalità di diffusione dei risultati che possono essere diversamente interpretati e usati nei diversi contesti di applicazione. Agisce affinché la ricerca possa sempre incrementare la conoscenza, le possibilità di intervento, l'offerta di strumenti di comprensione e soluzione dei problemi. In nessun caso, presta la sua attività e la sua competenza per generare o giustificare sofferenza e oppressione.

Tutela del benessere

Chi svolge attività di ricerca in psicologia si impegna a non compromettere il benessere psico-fisico dei partecipanti e a non alterare il loro grado di sicurezza e autostima. Garantisce che la partecipazione alle ricerche non determini un peggioramento delle condizioni attuali e non esponga a situazioni di rischio, disagio o sofferenza.

Regole di condotta

Articolo 1. Informazione e consenso

1.1 Chi svolge attività di ricerca informa adeguatamente i partecipanti e acquisisce preliminarmente, e per iscritto, il consenso alla partecipazione e il consenso al trattamento dei dati personali e sensibili. In entrambi i casi il consenso deve essere informato; in assenza di completa informazione il consenso non può essere definito tale, anche se questo è esplicitamente manifestato dal partecipante.

1.2 I partecipanti sono chiaramente informati che il consenso può essere concesso, rifiutato o ritirato in qualsiasi momento, che sono liberi di ritirarsi senza dover dare alcuna giustificazione e che il rifiuto a partecipare o la decisione di ritirarsi non comportano alcuna conseguenza negativa. Ai partecipanti sono garantiti la più ampia libertà decisionale e il tempo necessario per riflettere, avanzare dubbi e chiedere chiarimenti.

1.3 Le informazioni sono date oralmente e in forma scritta, in modo non ambiguo, esauriente, comprensibile e adeguato all'età, al grado di istruzione e alle competenze cognitive delle persone. I moduli informativi che descrivono la ricerca e il trattamento dei dati sono distinti dai moduli per l'acquisizione dei due tipi di consenso (alla partecipazione allo studio e al trattamento dei dati).

1.4 Il modulo informativo per la partecipazione deve riportare: (a) la descrizione dello studio (breve esposizione degli obiettivi e delle procedure con esauriente anticipazione degli eventuali rischi e delle azioni previste per prevenirli e affrontarli), (b) le modalità di restituzione dei risultati, (c) il diritto di rifiutare o interrompere la partecipazione, (d) le misure previste per tutelare l'anonimato, (e) l'identità del responsabile della ricerca (nome, status scientifico e professionale, istituzione di appartenenza) e della persona cui rivolgersi per chiedere chiarimenti e informazioni anche dopo la conclusione dello studio.

1.5 Il modulo informativo può contenere informazioni parziali o ingannevoli solo nei casi e nelle modalità previste dall'articolo 2.

1.6 La libertà di partecipare alla ricerca è particolarmente tutelata quando sono coinvolti gruppi vulnerabili (persone istituzionalizzate, ospedalizzate o detenute; gruppi a rischio di stigma o discriminazione sociale) e nel caso di relazione asimmetrica fra chi partecipa e chi effettua l'indagine (studente/docente; cliente/terapeuta). In quest'ultimo caso è necessario che la distinzione tra attività di ricerca e pratica professionale o didattica sia chiaramente esplicitata per prevenire malintesi e false aspettative.

1.7 Chi svolge attività di ricerca in psicologia evita che le relazioni personali derivanti da altri ruoli (docente, clinico, ecc.) possano minare l'obiettività delle decisioni o dar luogo a forme indirette di coercizione.

1.8 Il modulo informativo per il trattamento dei dati, coerentemente con quanto previsto dalla normativa², descrive le finalità cui sono destinati i dati, le modalità di trattamento e conservazione e l'ambito di comunicazione e diffusione dei risultati, e riporta una esauriente descrizione del diritto di accesso ai dati personali.

1.9 Chi esprime il consenso dichiara che ha ricevuto tutte le informazioni utili e che non ha dubbi rimasti in sospeso e ulteriori domande da porre; inoltre indica il nome della persona da informare qualora durante la ricerca dovessero emergere informazioni impreviste di possibile rilevanza clinica.

1.10 Per quanto concerne le persone che non siano in grado di esprimere validamente il consenso, questo deve essere dato da chi ne ha la responsabilità genitoriale o la tutela legale. Nel caso dei minori, il consenso deve essere espresso da entrambi i genitori.

1.11 Anche chi non può esprimere il consenso è adeguatamente informato e invitato a manifestare il proprio assenso, compatibilmente con le proprie capacità di comprensione e comunicazione.

1.12 Il consenso alla partecipazione allo studio e il consenso al trattamento dei dati non vanno confusi con l'autorizzazione a svolgere ricerche in ambienti esterni a quelli dell'Università o degli Enti di Ricerca (per esempio in ambito scolastico o lavorativo), che deve essere richiesta ai dirigenti e ai responsabili delle strutture ospitanti e serve per accedere agli spazi e per contattare le persone. L'autorizzazione a svolgere una ricerca all'interno delle strutture di una organizzazione non implica la partecipazione automatica e obbligatoria di tutti i membri di quell'organizzazione, senza che le persone siano informate individualmente e abbiano liberamente espresso il loro consenso.

1.13 Chi svolge attività di ricerca prevede sempre, al termine della raccolta dei dati o dello studio, una fase di restituzione e/o un colloquio di chiarimento e spiegazione; inoltre è sempre disponibile a rispondere alle richieste o ai dubbi che insorgessero anche dopo la conclusione dello studio e a dare informazioni aggiuntive, anche estranee al progetto della ricerca, su aspetti di interesse dei partecipanti.

1.14 Qualora emerga la necessità di usare i dati di uno studio per scopi inizialmente non previsti o per ricerche con diversa finalità, un nuovo consenso deve essere chiesto a ogni partecipante. Nel caso di ricerche condotte fuori dall'Università o dagli Enti di Ricerca, i responsabili delle strutture che le hanno ospitate devono essere informati del nuovo uso dei dati raccolti.

1.15 Il consenso delle persone interessate è necessario anche per le ricerche che prevedono l'uso di dati personali disponibili in archivi e banche dati (per esempio, cartelle cliniche).

1.16 E' possibile derogare dall'obbligo di acquisizione del consenso nel caso di ricerche con metodi osservativi svolte in luoghi pubblici e senza la possibilità preventiva o successiva di contattare le persone. Anche in questo caso il diritto alla riservatezza va tutelato, per esempio rendendo non riconoscibili i volti e le voci al momento della diffusione dei risultati.

Articolo 2. Uso dell'inganno nella ricerca

2.1 Qualora l'obiettivo scientifico lo richieda e non si possano usare metodi alternativi, chi partecipa ad una ricerca può essere tenuto all'oscuro o ingannato su alcuni aspetti della ricerca. Di conseguenza il modulo informativo può contenere informazioni parziali o false per non rivelare i veri scopi dello studio.

2.2 Anche in caso di uso dell'inganno, i rischi al benessere psico-fisico dei partecipanti non possono mai essere taciuti ma sono sempre correttamente e completamente riportati.

2.3 Chi usa l'inganno in uno studio informa esaurientemente ogni partecipante alla fine della sessione o, se necessario, al termine della raccolta dei dati, e chiede il consenso all'uso dei dati raccolti, in sostituzione del

² Si veda il D.L. 196/2003 - Codice in materia di protezione dei dati personali, modificato con D.L. 5/2012, n. 5 - Disposizioni urgenti in materia di semplificazioni e sviluppo.

consenso espresso in precedenza (che per definizione non è valido perché acquisito sulla base di informazioni incomplete e non corrette).

2.4 In assenza di un nuovo consenso scritto, i dati raccolti devono essere definitivamente eliminati.

2.5 Il colloquio di chiarimento e di assicurazione alla fine della prova (o della ricerca) non riguarda solo la descrizione degli aspetti della ricerca su cui la persona è stata ingannata, ma si propone di ripristinare lo stato di umore e di autostima precedente e correggere le eventuali idee scorrette che la persona si sia fatta sulla ricerca o su se stessa.

Articolo 3. Restituzione dei risultati

3.1. Chi svolge attività di ricerca si dichiara disponibile a riferire i risultati dello studio ai partecipanti e alle altre persone coinvolte (e.g. insegnanti, personale sanitario, dirigenti). Nel caso di ricerche con minori o con persone non in grado di comprendere, i risultati sono restituiti anche a chi ne ha la tutela legale.

3.2. I risultati della ricerca sono presentati in forma aggregata in modo che le informazioni fornite non siano riconducibili ai singoli partecipanti. Nei casi di ricerca-intervento, in cui la restituzione dei risultati assume per i partecipanti anche un valore di formazione o di auto-riflessione, l'eventuale restituzione alla singola persona va data in forma privata e solo su esplicita richiesta della persona interessata.

3.3. Chi restituisce i risultati presta particolare attenzione agli aspetti applicativi e alle implicazioni culturali e politiche, cercando di rappresentare la complessità dei problemi aperti e di prevenire ingiustificate interpretazioni basate su pregiudizi e stereotipi. Usa un linguaggio adatto per la comprensione dei dati e fornisce informazioni che non lascino spazio a dubbi o malintesi. Evita di fare commenti che possano essere interpretati come valutativi dell'individuo o del suo gruppo di appartenenza.

3.4 Nel caso di studi in ambito clinico è importante specificare che i risultati hanno solo valore conoscitivo e non comportano alcun vantaggio personale in termini diagnostici o terapeutici.

3.5. Nei casi in cui, malgrado le necessarie cautele, la restituzione dei risultati della ricerca abbia un impatto negativo su singole persone, chi svolge attività di ricerca si impegna a mettere in atto tutte le azioni che consentano di ripristinare il precedente stato di benessere e sicurezza.

Articolo 4. Riservatezza e anonimato

4.1 Chi svolge attività di ricerca rispetta sempre il diritto dei partecipanti alla riservatezza e all'anonimato. I dati personali e sensibili raccolti nell'ambito dell'attività di ricerca sono trattati e conservati secondo quanto stabilito dalle leggi vigenti³.

4.2 I dati personali sono utilizzati soltanto per gli scopi definiti nel progetto di ricerca e descritti nel modulo informativo. I dati sensibili sono richiesti solo se strettamente pertinenti agli scopi della ricerca.

4.3 La persona responsabile del progetto di ricerca ha l'obbligo di custodire i dati personali e i codici identificativi in modo da evitarne la dispersione, la sottrazione e ogni altro uso non conforme alle leggi vigenti e ai principi etici che ispirano il presente Codice.

4.4 Tutte le informazioni personali riguardanti i partecipanti allo studio sono trattate confidenzialmente e sono accessibili solo ai ricercatori autorizzati dal responsabile del progetto di ricerca.

4.5 I risultati delle ricerche sono diffusi in forma anonima evitando di dare qualunque informazione che possa essere usata per l'identificazione anche approssimativa dei partecipanti. L'eventuale diffusione di informazioni che possano rivelare l'identità della persona partecipante deve essere preventivamente autorizzata per iscritto dalla stessa persona o da un suo rappresentante legale.

³ Si veda la nota precedente.

4.6 In assenza di esplicita autorizzazione, chi svolge attività di ricerca garantisce, nella diffusione dei risultati, l'anonimato della struttura presso la quale si sono raccolti i dati.

4.7 Il diritto all'anonimato e alla riservatezza è assicurato anche nel caso di ricerche basate sulla somministrazione online di test e questionari, utilizzando tutti gli strumenti tecnologici disponibili per garantire la non tracciabilità della fonte di risposta.

4.8 Se durante la realizzazione di una ricerca i partecipanti dovessero rivelare informazioni relative a gravi pericoli per la vita o la salute di terze persone, chi svolge attività di ricerca valuta con attenzione la necessità di derogare totalmente o parzialmente al rispetto della riservatezza.

Articolo 5. Rischi e gestione dei rischi

5.1 L'attività di ricerca non deve mai compromettere, in modo permanente o temporaneo, il benessere psico-fisico delle persone.

5.2 Sono inaccettabili le ricerche che possano causare patologie di varia natura, di tipo organico e psicologico, o implicino la possibilità di effetti nocivi, anche a lunga scadenza, conseguenti all'uso di agenti fisici e chimici.

5.3 La stima dei rischi e le dichiarazioni di assicurazione devono sempre essere documentate e sostenute dai dati della letteratura scientifica.

5.4 Nei casi in cui la procedura di una ricerca implichi possibili rischi a causa delle condizioni fisiche e cliniche delle persone, la partecipazione deve essere preceduta da una intervista mirata, al fine di individuare ogni fattore incompatibile con la realizzazione dello studio.

5.5 Nel caso la ricerca richieda la somministrazione di stimoli anche minimamente dolorosi o contrastanti con la sensibilità personale e culturale degli individui, devono essere previste procedure idonee a prevenire situazioni di disagio e sofferenza. Gli esperimenti in cui si prevede l'uso di stimoli dolorosi devono essere preceduti da prove che stabiliscano i livelli individuali di percezione del dolore. Gli studi che richiedono l'uso di stimoli che possono essere fonte di disagio devono includere una fase preliminare di familiarizzazione con il materiale.

5.6 Oltre a garantire ogni intervento che prevenga le situazioni di rischio prevedibile, chi svolge attività di ricerca deve essere preparato a fronteggiare situazioni inattese. Nel caso i partecipanti manifestino reazioni di disagio e sofferenza, anche indipendenti dalle condizioni di indagine, è necessario interrompere immediatamente lo studio.

Articolo 6. La protezione di coloro che partecipano alla ricerca

6.1 Chi svolge attività di ricerca possiede documentate competenze relazionali e scientifiche e garantisce un corretto e rispettoso rapporto con ogni partecipante.

6.2 Nel caso di studi che prevedano anche minime possibilità di rischio per la salute, chi svolge attività di ricerca deve possedere competenze di pronto intervento.

6.3 Nel caso la ricerca preveda la collaborazione di persone ancora in formazione, il responsabile dello studio garantisce il possesso da parte di queste persone delle capacità necessarie per il corretto svolgimento dei compiti assegnati e di un'adeguata competenza relazionale.

6.4 Qualora durante la ricerca emergessero informazioni impreviste relative alle condizioni psico-fisiche dei partecipanti o dovessero incidentalmente essere rilevati reperti per i quali si ponga il sospetto di riscontro di rilevanza clinica, dovranno essere direttamente e immediatamente contattate le persone indicate dal partecipante nel modulo relativo al consenso al trattamento dei dati personali.

6.5 L'eventuale possibilità di acquisire informazioni incidentali sulla salute psico-fisica dei partecipanti deve essere chiarita loro nel momento dell'acquisizione del consenso.

Articolo 7. Incentivi alla partecipazione

7.1 La partecipazione alla ricerca e alla sperimentazione deve essere libera e non sottoposta ad alcuna forma di coercizione, diretta e indiretta, esplicita e implicita.

7.2 I partecipanti possono ricevere un attestato di partecipazione ed eventualmente un rimborso forfettario per le spese dirette e indirette sostenute.

7.3 Chi svolge attività di ricerca non promette alcun vantaggio in cambio della partecipazione. Nel caso di studenti, l'eventuale riconoscimento di crediti e voti non è affidato alla decisione discrezionale del docente responsabile della ricerca ma è demandato alle procedure decisionali proprie delle strutture dipartimentali.

7.4 L'eventuale riconoscimento e valorizzazione della partecipazione alla ricerca psicologica da parte delle strutture accademiche non deve essere fonte di disparità tra gli studenti. A chi non partecipa alla ricerca deve essere garantita la possibilità di ottenere in modo alternativo gli stessi benefici didattici e formativi che ottiene chi partecipa.

7.5 Chi svolge attività di ricerca garantisce che le persone coinvolte come partecipanti possano decidere se concedere, rifiutare o ritirare il consenso, senza che questo comporti pregiudizio alcuno al curriculum accademico nel caso di studenti, alla relazione terapeutica nel caso di pazienti e alle condizioni di vita e di lavoro nel caso di persone istituzionalizzate o dipendenti.

Articolo 8. La ricerca con animali

8.1 Chi svolge attività di ricerca utilizzando animali è responsabile non solo del trattamento che essi ricevono durante gli esperimenti, ma anche del loro benessere in termini di salute e confort nell'intero corso della ricerca, nel pieno rispetto della normativa nazionale e internazionale⁴.

8.2 Il benessere dell'animale deve essere assicurato, anche al di fuori della prestazione sperimentale, quanto agli aspetti alimentari, igienici, abitativi e sociali. Le responsabilità di chi fa ricerca riguardano tutti gli aspetti e i momenti del trattamento dell'animale.

8.3 Chi svolge attività di ricerca si assicura che coloro che a qualunque titolo collaborano alla ricerca con animali abbiano competenza ed esperienza adeguate, sia che si occupino delle attività di pulizia, nutrimento, ed eliminazione, sia che svolgano funzioni più immediatamente connesse alla ricerca.

8.4 I metodi e le procedure sperimentali prevedono l'uso del numero minimo di animali sufficiente a fornire risultati affidabili.

8.5 Procedure sperimentali che comportano interventi chirurgici su animali o la presentazione di stimoli dolorosi vanno minimizzate e sono ammissibili solo quando siano giustificate dagli obiettivi della ricerca e non siano disponibili procedure alternative.

8.6 Chi svolge attività di ricerca con animali si adopera per ridurre al minimo l'entità della stimolazione dolorosa o di altri stimoli che possono attivare intensi stati emozionali negativi o provocare situazioni di forte disagio e stress.

⁴ La normativa di riferimento comprende il Decreto Legislativo n. 116/1992 che regola l'uso degli animali nella ricerca e delle procedure richieste dal Ministero della Salute, della Direttiva 2010/63/UE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 22 settembre 2010 sulla protezione degli animali utilizzati a fini scientifici, nonché di eventuali normative nazionali che ne recepiscono i principi e le applicazioni.

Articolo 9. Diffusione della ricerca scientifica

9.1 La presentazione delle ricerche nelle sedi scientifiche (congressi, riviste, pubblicazioni, ecc.), necessaria per il progresso della conoscenza, è guidata esclusivamente da motivi scientifici o divulgativi. I risultati e la loro interpretazione sono esposti in modo chiaro ed esaustivo, sia per favorire il confronto delle idee e dei metodi nell'ambito della comunità scientifica, sia per promuovere la diffusione della conoscenza nella società.

9.2 Chi svolge attività di ricerca si adopera per consentire la replicabilità dei propri lavori, garantisce una comunicazione scientifica accurata e dettagliata ed è disponibile a fornire ogni informazione utile per lo svolgimento di meta-analisi.

9.3 In nessuna fase della ricerca sono consentite, in tutto o in parte, condotte quali fabbricazione di dati, falsificazione, plagio e auto-plagio.

9.4 I dati raccolti in altre ricerche non possono essere utilizzati senza citare la fonte o senza il consenso di chi li ha condotti. L'uso di strumenti o dati di ricerca per i quali serve il consenso di chi li ha prodotti è possibile solo dopo aver ottenuto l'apposita autorizzazione.

9.5 Nelle pubblicazioni è doveroso citare le fonti originali e attribuire pieno riconoscimento ai lavori altrui, sia che essi siano serviti come ispirazione, sia che siano stati riportati in tutto o in parte, anche se modificati nella forma. Ciò anche nel caso si tratti di materiale non pubblicato, noto a chi scrive attraverso collaborazioni scientifiche e relazioni personali, oppure di materiale recuperato in Internet.

9.6 Coloro che hanno svolto la ricerca devono esplicitare il loro ruolo e la loro responsabilità riguardo ai dati raccolti. Le persone che hanno collaborato in modo sostanziale nelle varie fasi della ricerca (siano essi colleghi, tecnici o studenti) devono vedere riconosciuta la contitolarità del lavoro pubblicato o della presentazione congressuale. Le persone che hanno contribuito in modo non sostanziale, ma accertabile, devono essere esplicitamente menzionate nel testo o nei ringraziamenti. Mai devono essere inseriti fra gli autori i nomi di persone che non hanno dato alcun contributo.

9.7 Ogni presentazione nelle sedi scientifiche deve avere un carattere di originalità e non essere la ripetizione di lavori già presentati. Nel caso si tratti di una ricerca anche parzialmente già pubblicata o presentata a un congresso, ciò va dichiarato esplicitamente con gli opportuni riferimenti.

9.8 Chi svolge attività di ricerca in psicologia deve essere disponibile, per un periodo di almeno tre anni dalla pubblicazione dei risultati, a mostrare i dati grezzi, ancorché anonimi, a chi ne faccia richiesta per ulteriori verifiche.

9.9 In ogni comunicazione scientifica deve essere evitato un uso del linguaggio che manifesti forme di discriminazione a danno di qualsivoglia gruppo o minoranza.

9.10 Nelle comunicazioni in ambito scientifico oppure in contesti finalizzati alla divulgazione o all'intrattenimento, chi svolge attività di ricerca in psicologia specifica in modo chiaro le proprie competenze e il proprio ruolo professionale.

9.11 Nella comunicazione mediatica chi svolge attività di ricerca in psicologia si astiene dall'esprimere valutazioni su temi di cui non è competente ed evita considerazioni sommarie e banalizzazioni della ricerca psicologica che minacciano la reputazione delle persone e della disciplina⁵.

Articolo 10. Ricerca e insegnamento

10.1 Chi svolge attività di ricerca in psicologia si impegna a promuovere la conoscenza dei principi etici della ricerca all'interno dei corsi di laurea e mediante specifiche attività seminariali e di aggiornamento.

⁵ Per un approfondimento su questo punto si rimanda alle Linee Guida su "etica della professione e comunicazione nei mass media con particolare riferimento all'ambito della cronaca" elaborate dall'Ordine degli Psicologi del Lazio (<http://www.aipass.org/node/1235>)

10.2 Chi svolge attività di ricerca oppure agisce come supervisore di ricerche altrui è consapevole della responsabilità educativa nei confronti dei collaboratori e del dovere di trasmettere i principi previsti dal presente Codice Etico e di vigilare sul loro rispetto.

10.3 Chi svolge attività di ricerca è responsabile del corretto utilizzo degli strumenti psicologici (test, questionari, ecc.) e della loro tutela anche in assenza di protezione da copyright. Non permette un uso autonomo di tali strumenti da parte delle persone in formazione prima che queste abbiano raggiunto l'adeguata preparazione.

10.4 Chi svolge attività di ricerca è garante della preparazione dei collaboratori in formazione (studenti e dottorandi) e si accerta della correttezza con cui questi si qualificano all'esterno.

10.5 La partecipazione allo studio è offerta agli studenti e ai cittadini come un'importante occasione formativa per conoscere le finalità e le procedure dell'attività scientifica. Chi svolge attività di ricerca è disponibile a illustrare, spiegare e discutere tutti gli aspetti teorici e metodologici dello studio.

Articolo 11. Comitato Etico Locale

11.1 Ogni progetto di ricerca in psicologia deve essere valutato e approvato da un Comitato Etico Locale. Senza l'approvazione scritta da parte di un Comitato Etico Locale lo studio non può essere avviato.

11.2 Per le ricerche in ambito sanitario e farmacologico e per la sperimentazione animale, la costituzione e il funzionamento dei Comitati Etici Locali e le modalità di presentazione dei protocolli di indagine sono definite dalla normativa vigente⁶.

11.3 Per quanto riguarda le ricerche psicologiche con gli esseri umani, il Comitato Etico pone particolare attenzione ai casi che prevedano (a) un rischio per il benessere psico-fisico dei partecipanti; b) la partecipazione di gruppi vulnerabili (quali minori, persone non in grado di esprimere il consenso, detenuti, persone ospedalizzate o istituzionalizzate; gruppi esposti a stigma o rischio di discriminazione sociale); (c) l'utilizzazione di apparati biomedicali e di strumenti di indagine invasiva; (d) l'uso dell'inganno; (e) l'utilizzazione di stimoli che possano ferire la sensibilità personale e culturale dei partecipanti; (f) l'introduzione di limitazioni del diritto all'anonimato e alla riservatezza dei partecipanti.

11.4 In assenza di un Comitato Etico Locale che si occupi anche di ricerca psicologica con l'essere umano, chi svolge attività di ricerca in psicologia si impegna a sensibilizzare l'istituzione di appartenenza affinché siano estese le competenze del Comitato Etico esistente o sia promossa la costituzione di un Comitato Etico per la Ricerca con l'essere umano, auspicabilmente a livello di Ateneo o di Ente di Ricerca organizzato secondo i principi descritti nei commi seguenti.

11.5 Il Comitato Etico Locale ha un regolamento autonomo coerente con la normativa vigente ed è indipendente da coloro che svolgono l'attività di ricerca, dall'istituzione di appartenenza e dai finanziatori delle ricerche. Per garantire indipendenza e imparzialità e per evitare conflitti di interessi, i componenti del Comitato Etico Locale sono in maggioranza esterni alla struttura (Ateneo, Dipartimento o Ente di ricerca) entro cui agisce.

11.6 La composizione del Comitato Etico Locale garantisce il pluralismo degli orientamenti etici e comprende competenze diverse (quali psicologiche, giuridiche, mediche, statistiche, filosofiche e bioetiche). Per questioni specifiche, sono possibili l'allargamento temporaneo ad esperti esterni e l'acquisizione di pareri specialistici.

⁶ La normativa comprende le linee guida di riferimento per l'istituzione e il funzionamento dei comitati etici dettate dal decreto ministeriale del 18 marzo 1998, il D.M. 194/2006 - Requisiti minimi per l'istituzione, l'organizzazione e il funzionamento dei Comitati etici per le sperimentazioni cliniche dei medicinali, e il D.M. 96/2013 - Criteri per la composizione e il funzionamento dei comitati etici.

11.7 Il Comitato Etico Locale esplica le funzioni di consulenza, valutazione, approvazione e monitoraggio dei protocolli di ricerca ed esprime pareri motivati e vincolanti in tempi certi e ragionevoli.

11.8 Il Comitato Etico Locale valuta i protocolli esprimendosi sulle implicazioni etiche dei seguenti aspetti (a) la chiarezza delle ipotesi di lavoro e la solidità dell'impianto teorico e metodologico, (b) l'adeguatezza del materiale e delle procedure adottate, (c) la competenza e l'esperienza dei componenti del gruppo di ricerca (d) la tutela dei partecipati relativamente al benessere psico-fisico, all'autonomia decisionale e alla riservatezza, (e) la completezza e la comprensibilità dei moduli informativi, (f) l'affidabilità delle procedure di sicurezza per la prevenzione e gestione dei rischi e quelle per la conservazione e protezione dei dati, (g) il rispetto dei gruppi sociali rappresentati dai partecipanti nella fase di interpretazione e diffusione dei risultati.

11.9 Il Comitato Etico Locale collabora con i proponenti dei protocolli di ricerca per esplicitare tutti i temi di natura etica, condividere le soluzioni, prevenire e correggere ogni situazione problematica, migliorare la scrittura dei protocolli e concordare l'ammontare dell'eventuale rimborso forfettario ai partecipanti.

11.10 Il Comitato Etico Locale può autorizzare l'accesso e l'uso di dati personali depositati in archivi (per esempio, cartelle cliniche) nel caso le persone interessate, a seguito di reiterati e documentati tentativi, risultassero non rintracciabili e non fosse possibile l'acquisizione del loro consenso.

Disposizioni attuative

Divulgazione

1. Il presente Codice Etico è pubblicato nel sito AIP⁷.
2. L'AIP si impegna a promuovere la più ampia diffusione del presente Codice Etico mediante iniziative di presentazione e sensibilizzazione, preparazione di materiale informativo, organizzazione di seminari e simposi e ogni altro mezzo ritenuto idoneo.
3. Per partecipare alle iniziative scientifiche organizzate dall'AIP è richiesta una dichiarazione che attesti la conformità delle ricerche al presente Codice Etico.

Commissione Etica AIP

1. La Commissione Etica è un organo previsto dallo Statuto dell'AIP⁸.
2. La Commissione Etica è formata da un/una rappresentante per ciascuna delle Sezioni ed è eletta contestualmente agli organismi dirigenti della Sezione. Tra i propri membri, la Commissione Etica elegge chi svolge la funzione di Coordinatore.
3. I membri della Commissione Etica rimangono in carica tre anni e possono essere confermati per una sola volta.
4. Le modalità di funzionamento della Commissione sono definite all'interno del regolamento AIP⁹.

⁷ www.aipass.org

⁸ Lo Statuto dell'Associazione Italiana di Psicologia è stato approvato dall'assemblea generale ordinaria del 25 marzo 2011. Il testo è disponibile presso la pagina <http://www.aipass.org/node/23>

⁹ In fase di revisione al momento dell'approvazione del presente Codice Etico.

5. La Commissione Etica ha funzioni consultive, informative e formative per la costruzione di un sentire etico condiviso: (a) propone raccomandazioni sui comportamenti e le prassi da adottare nelle attività di ricerca, rispondendo anche a specifiche richieste dei singoli soci; (b) gestisce la pagina del sito AIP sui temi etici nella ricerca psicologica e l'aggiorna inserendo materiale di discussione, riferimenti bibliografici, annunci di congressi e corsi, resoconti sull'attività della Commissione Etica; (c) organizza eventi formativi (seminari e scuole) e di confronto (tavole rotonde e convegni); (d) produce documenti di consultazione; (e) svolge attività di supporto e consulenza nella compilazione dei progetti di ricerca.

6. La Commissione Etica ha il compito di redigere e curare l'aggiornamento del Codice Etico, in accordo con la normativa nazionale e internazionale, e tiene memoria dei cambiamenti apportati nel tempo, monitorandone l'evoluzione.

7. La Commissione Etica non si sostituisce ai Comitati Etici Locali e non ne assume le funzioni; in nessun caso valuta e autorizza singoli progetti di ricerca. Può interagire con i Comitati Etici Locali istituiti presso Atenei, Facoltà, Dipartimenti o Centri di Ricerca, fornendo se richiesto il proprio parere consultivo.

8. La Commissione Etica propone al Consiglio Direttivo temi legati agli aspetti etici della ricerca in psicologia sui quali elaborare documenti o comunicati da diffondere all'esterno.

9. La Commissione Etica vigila sul rispetto del Codice Etico da parte di tutti i soci e le socie AIP, assicurandosi in particolare che risultino ad esso conformi le ricerche su cui si basano le pubblicazioni e le comunicazioni agli eventi organizzati o patrocinati dalle Sezioni dell'Associazione. Segnala al Presidente AIP eventuali incongruenze o mancanze nelle procedure e nella prassi dell'Associazione.

10. Per l'accertamento di possibili violazioni del Codice Etico, la Commissione Etica procede di propria iniziativa o su segnalazione non anonima di almeno una persona iscritta all'AIP. Nel caso attivi una procedura di contestazione, la Commissione Etica sente tutte le persone interessate assicurando e garantendo la necessaria riservatezza. Al termine della procedura, la Commissione Etica presenta al Consiglio Direttivo una dettagliata relazione con l'eventuale proposta di provvedimenti che potranno giungere fino all'espulsione.

Procedura di approvazione e aggiornamento del Codice Etico

1. La bozza del Codice Etico è redatta dalla Commissione Etica e inviata a tutte le persone iscritte per ricevere commenti e suggerimenti. Dopo la fase di consultazione, il Codice Etico è approvato dal Consiglio Direttivo e ratificato dall'Assemblea Generale Ordinaria.

2. La stessa procedura è seguita in caso di revisione anche parziale.