

Evaluation éthique d'une recherche

De manière générale, tout projet de recherche, individuel ou collectif, impliquant directement ou indirectement des participants humains, même dans le cadre de recherches non interventionnelles et à l'exclusion des recherches visant au développement de connaissances biologiques et médicales, est susceptible de nécessiter une évaluation éthique. De plus, de nombreux organismes de recherche, des financeurs mais aussi des revues scientifiques exigent désormais une validation éthique par un comité des projets de recherche qui leur sont soumis pour partenariat, financement ou publication.

Sont ainsi concernées par une possible certification éthique d'un comité d'éthique de la recherche les études destinées à collecter des données qualitatives ou quantitatives, qu'elles soient réalisées en terrain réel ou virtuel ou en laboratoire et à la condition qu'elles ne visent pas au développement de connaissances biologiques ou médicales. Parmi ces recherches non interventionnelles ou observationnelles, quel que soit leur mode d'administration ou de recrutement (*online* ou *offline*), figurent notamment :

- Les études sur données personnelles ;
- Les études comportant des tests cognitifs, perceptifs, d'aptitude, de performance et les études diagnostiques ;
- Les enquêtes par questionnaire, entretiens ou focus groups ;
- Les études comprenant des mesures physiologiques, neurophysiologiques, biomécaniques ou comportementales.

Un des principes majeurs de l'évaluation éthique consiste à estimer si le ratio entre les bénéfices supposés de la recherche visée et les risques que cette dernière pourrait faire courir aux participants est acceptable.

Un autre principe majeur est que l'avis formulé par un comité d'éthique de la recherche n'exonère pas le chercheur de sa propre responsabilité.

Pour savoir si une approbation au plan de l'éthique est nécessaire pour un projet de recherche donné, complétez la **check-list « Ethique de la recherche »** fournie ci-après.

Si les réponses apportées à cette check-list révèlent un besoin de certification éthique, il vous faudra alors adresser un dossier de demande d'évaluation éthique au comité d'éthique de la recherche (CER) compétent dans votre discipline et votre institution ou dans celle d'un co-auteur.

Si votre recherche comporte des données personnelles, vous devrez contacter le DPO (*Data Protection Officer* ou Délégué à la Protection des Données, DPD) de votre institution (ou de celle d'un co-auteur). Si ces données personnelles incluent des données de santé, alors vous devrez aussi contacter le CESREES (Comité Ethique et Scientifique pour les Recherches, les Etudes et les Evaluations dans le domaine de la Santé).

Checklist “Research Ethics”

The checklist below assesses whether the proposed research involves more than minimal risk and whether the research involves manipulation, defined as the intentional induction by the researcher of mental, physiological, or behavioural changes on the part of participants.

Only a few illustrative examples of the points presented are given. The researcher must therefore determine whether or not his or her own research project corresponds to the situation described. In case of doubt, it seems preferable to submit a request for evaluation to an ethics committee.

<i>Please tick YES or NO</i>	YES	NO
The study involves participants who are particularly vulnerable or unable to give informed consent (e.g., children, people with learning difficulties, patients)		
Participants will take part in the study without their knowledge and consent at the time (e.g. covert observation of people in non-public spaces or massive data scraping)		
Confidentiality and/or anonymity cannot be assured or there is a risk that anonymity will not be guaranteed 1) at the time of collection of the information (e.g., possible dissemination/ exploitation of the information by external partners/ stakeholders of the research project, or the respondent's use of his or her own social media accounts to participate in the project) and/or 2) at the time of research dissemination (e.g., publication of possibly identifying data when crossed, in the absence of the respondent's explicit agreement to be identified at this stage).		
The study involves discussion or questions about sensitive topics (e.g. sexual activity, drug use, politics)		
Drugs, placebos or other substances (e.g. food substances, vitamins) is administered to the study participants		
The study involves invasive, intrusive or potentially harmful procedures or materials of any kind (e.g. EDA, fMRI)		

Tissue samples (including blood) is obtained from participants		
Pain or more than mild discomfort is likely to result from the study		
The study could induce psychological stress, discomfort, anxiety or cause harm, disadvantage or negative consequences beyond the risks encountered in normal life (e.g. financial, legal, social)		
The safety of the researcher may be in question (e.g. in international research: locally employed research assistants)		
Financial inducement (other than reasonable expenses, compensation for time and compensation based on performance) will be offered to participants		
The study involves actively deceiving the participants (e.g., participants will be deliberately falsely informed, information will be withheld from them or they will be misled in such a way that they are likely to object or show unease when debriefed about the study)		

If you have ticked the 'yes' box at least once, then it seems necessary that you submit an application for ethical approval of this research project to a research ethics committee.