

Formulário para submissão de Projeto de Investigação à Comissão de Ética do Centro Interdisciplinar em Ciências da Saúde

Nota: Este formulário deverá ser descarregado, preenchido, assinado e enviado à Comissão de Ética do CICS- cics@isave.pt

Preencha por favor todos os itens do formulário

Nome do Investigador: _____

Licenciatura/Mestrado/Outro: _____

Título do estudo (adequado aos objetivos e metodologia do estudo)

Nome do orientador e coorientador (caso se aplique)

Carta do Orientador anexada: Sim Não

Carta do coorientador anexada (caso se aplique): Sim Não

Indique por favor

1. Objetivos do estudo

2. O seu estudo é:

Qualitativo Quantitativo Ambos

3. O Contexto do estudo, indicando o local onde o estudo se realizará assim como o período de duração:

4. Participantes do estudo

- a. Descrição detalhada sobre os potenciais participantes do estudo

- b. Indique os critérios de inclusão e exclusão

- c. Os participantes são capazes de dar o seu consentimento informado, livre e esclarecido?

Sim Não

Em caso negativo explique por favor o motivo:

d. Considera que são indivíduos ou grupos vulneráveis, se sim porquê?

5. Descreva o procedimento para garantir a obtenção de um consentimento informado, livre e esclarecido.

6. Descreva o procedimento de acesso ao grupo de participantes

Anexe o(s) formulário(s) de Consentimento Informado

7. Os métodos e os instrumentos usados na recolha dos dados

1. Assinale o que se aplica ao seu estudo:

Não há recolha de dados sensíveis

Há recolha de dados sensíveis (por exemplo: dados sobre saúde)

O estudo implica a recolha e/ou processamento de dados pessoais sensíveis, tais como:

- a) saúde
- b) estilo de vida sexual
- c) opinião política
- d) convicção religiosa ou filosófica
- e) envolve processamento de informação genética?
- f) Envolve processamento de dados pessoais previamente recolhidos (uso secundário -- Recordamos que tem de haver permissão para uso secundário dos dados)
- g) Outros

2. Indique como recolherá os dados:

- a) análise de documentos ou consulta de arquivos
- b) Entrevistas
- c) testes
- d) escalas
- e) observações
- f) questionários
- g) processos
- h) Outros _____ Quais: _____

- i) Indique e **Anexe** os instrumentos que serão usados, descrevendo os procedimentos na sua aplicação.

- j) Indique a autoria dos mesmos e o procedimento de obtenção de autorização por parte dos autores (caso se aplique)

8. Explique como garante a confidencialidade assim como o anonimato dos dados recolhidos, incluindo informação relativa à forma como os mesmos serão armazenados não esquecendo o seu destino após a conclusão do estudo:

Termo de responsabilidade

Eu, _____ abaixo-assinado, na qualidade de investigador responsável, declaro por minha honra que as informações prestadas são verdadeiras e que todo o processo de investigação decorrerá de acordo com o projeto submetido à Comissão de Ética.

Assinatura do investigador: _____

Data: _____