**ANEXO A**

|  |
| --- |
| **COMISSÃO DE ÉTICA PARA AS CIÊNCIAS SOCIAIS, DA VIDA E DA SAÚDE** |

## FORMULÁRIO DE SUBMISSÃO DE PROJETO DE INVESTIGAÇÃO À COMISSÃO DE ÉTICA

|  |
| --- |
| Todos os campos abaixo **devem ser preenchidos eletronicamente**. Se porventura o item não se adequar ao estudo em causa, escreva “não se aplica”. Pode remeter para anexo nos itens em que tal seja pertinente. |

|  |
| --- |
| **Título do Projeto:** |

**Enquadramento**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Unidades de Investigação | | | | | |
|  | Formação | | | | | |
|  |  | | | | | |
|  |  | Licenciatura |  | Mestrado |  | Doutoramento |
|  | Outro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | |

**Área(s) científica(s) de investigação:**

|  |  |
| --- | --- |
|  | Ciências da Vida |
|  | Ciências Sociais |
|  | Ciências da Saúde |

**Subárea de investigação**:

|  |  |
| --- | --- |
| Submissão: | Primeira submissão ☐ Re-submissão ☐ Alteração ☐ |

|  |
| --- |
| **Identificação do(s) Proponente(s)**  Nome(s):  Filiação Institucional: |

|  |
| --- |
| **Investigador responsável/orientador:** |
| **Equipa de investigação:** |

**Calendarização**

Data de início: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_\_ Data de conclusão: \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_\_

Observações:

**CHECKLIST PARA QUESTÕES DE ÉTICA (anexo) (informação de ajuda à resposta ao formulário no que se refere à amostra e aos danos dos sujeitos da investigação)**

Indique se o estudo envolve algum dos seguintes elementos (assinale todos os que se aplicam):

|  |  |
| --- | --- |
| Amostra proveniente de populações vulneráveis |  |
| Crianças e jovens com menos de 18 anos. | ☐ |
| Pessoas com dificuldades físicas ou psicológicas. | ☐ |
| Pessoas com relação de dependência em relação aos/às responsáveis pela investigação (e.g., superiores hierárquicos; assimetria de poder/estatuto) ou no contexto onde decorre a investigação (e.g., universidade; empresas). | ☐ |
| Pessoas pertencentes a grupos minoritários em situação de vulnerabilidade e/ou em situação ilegal. | ☐ |
| Danos significativos para os/as participantes |  |
| Recolha de informação sobre assuntos sensíveis para os/as participantes (e.g., experiências traumáticas; limitações físicas; sofrimento psicológico). | ☐ |
| Indução de estados de desconforto físico (e.g., tarefas físicas prolongadas ou muito repetitivas) ou psicológico (e.g., ansiedade; humilhação). | ☐ |
| Atribuição de rótulos ou categorias com consequências potencialmente negativas para o autoconceito (e.g., manipulação de competências percebidas; manipulação de situações de exclusão). | ☐ |
| Atividades invasivas (e.g., administração de substâncias; ingestão de alimentos). | ☐ |
| Recolha de tecidos humanos, sangue ou outros materiais biológicos. | ☐ |

**Objetivos**

|  |
| --- |
| **Metodologia** (preencher os campos que se aplicam)  Tipo de Estudo:  População e Amostra/Participantes:  Critérios de Inclusão/Exclusão:  Locais onde decorre a investigação/Colheita de dados:  Instrumento(s) de Colheita de Dados (juntar exemplo, no formato, que vai ser utilizado):  Garantia de Confidencialidade (explicitar como vai ser garantida a confidencialidade dos participantes de acordo com o RGPD)  Como é garantida a voluntariedade e autonomias dos participantes (juntar exemplos do documento para informação e obtenção do consentimento): |

|  |
| --- |
| **Há previsão de danos para os participantes da investigação?**  Explicitar em caso afirmativo: |

|  |
| --- |
| **Há previsão de benefícios para os participantes da investigação?**  Explicitar em caso afirmativo: |

|  |
| --- |
| **ANEXAR**  **1 - Autorização/concordância dos serviços onde decorre a investigação** (caso se aplique)  **2 - Folha de Consentimento Informado** (caso se aplique) que deve conter, para além de outros julgados pertinentes, os seguintes elementos:  - identificação do investigador;  - identificação do estudo;  - objetivos do estudo;  - informações relevantes;  - caráter voluntário da participação;  - confidencialidade das respostas  - declaração, por parte do participante, em como recebeu a informação necessária, ficou esclarecido e aceita participar voluntariamente no estudo.  **3 – Instrumento(s) de Colheita de Dados** |

**Termo de Responsabilidade**

Eu, abaixo assinado, declaro por minha honra que as informações prestadas são verdadeiras e que em todo o processo de investigação serão respeitados os direitos humanos e as recomendações constantes nos documentos nacionais e internacionais relativos à investigação.

**Data**

**O(s) Proponente(s)**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Assinatura)

