**LISTA DE VERIFICAÇÃO**

(lista em uso pela CE para conhecimento do investigador, não precisa ser submetida; apenas para uso próprio do investigador)

Título:

Investigadores:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | Sim | Não | N/ aplica |
| 1. Título |  |  |  |
| 1. Âmbito do projeto |  |  |  |
| 1. Área científica |  |  |  |
| 1. Subárea (se aplicável) |  |  |  |
| 1. Tipo de submissão (1ª, ressubmissão, adenda de alterações) |  |  |  |
| 1. Identificação dos proponentes (Investigador responsável e toda a equipa de investigação) |  |  |  |
| 1. Afiliação |  |  |  |
| Responsável/orientador |  |  |  |
| Equipa |  |  |  |
| Calendarização (data de início e conclusão) |  |  |  |
| 1. Tipo de estudo |  |  |  |
| 1. População e amostra (procedimentos de amostragem) |  |  |  |
| 1. Critérios de inclusão /exclusão |  |  |  |
| 1. Locais onde decorre a investigação/Colheita de dados |  |  |  |
| 1. Instrumento de colheita de dados |  |  |  |
| 1. Garantia de confidencialidade |  |  |  |
| 1. Garantia de voluntariedade (informação aos participantes, formulário de consentimento informado, livre e esclarecido) |  |  |  |
| 1. Garantia de autonomia (liberdade de abandonar o estudo e procedimento para o fazer) |  |  |  |
| 1. Previsão de danos (e plano de minimização, mitigação, ou seguro se aplicável) |  |  |  |
| 1. Previsão de benefícios |  |  |  |
| 1. Autorização/concordância dos serviços (caso se aplique) |  |  |  |
| 1. Folha de consentimento informado (7 elementos) |  |  |  |
| 1. Guarda, armazenamento e a destruição dos dados |  |  |  |
| 1. Fins exclusivamente para investigação |  |  |  |