**ANEXO A**

**Comissão de Ética para as Ciências Sociais, da Vida e da Saúde (CECSVS-IPVC)**

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

**Tipo de submissão** (assinalar com “X” a opção a que melhor corresponde)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Primeira submissão |  | Re-submissão |  | Alteração/ Adenda ao Projeto |  |

**Identificação do projeto**

|  |  |
| --- | --- |
| **Título do projeto** |  |
| **Data prevista de início\*** |  | **Data prevista fim\*** |  |

\* A proposta contém uma previsão de datas, sendo que a data de início efetiva da recolha de dados deve ocorrer depois da data de receção do parecer da CECSVS-IPVC

**Enquadramento** (assinalar com “X” a opção a que melhor corresponde)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Unidades de Investigação | Indique qual |  |
| Formação | Licenciatura | Indique qual |  |
| Mestrado | Indique qual |  |
| Doutoramento | Indique qual |  |
| Outro | Indique qual |  |

**Área(s) científica(s) de investigação** (assinalar com “X” a opção a que melhor corresponde)

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

**Caracterização da equipa de investigação**

|  |  |
| --- | --- |
| **Investigador/a principal**  |  |
| **Filiação Institucional** |  |
| **Contacto email do/a investigador/a principal** |  |
| **Orientador/es** **e filiação** |  |

**Nota**: No caso de projetos de mestrado ou doutoramento deve ser indicado o/a estudante como investigador principal e o nome do respetivo curso de mestrado ou doutoramento, sendo assumido pela CECSVS que os projetos foram previamente analisados e considerados prontos para a submissão pelo/a orientador/a de projeto/dissertação/tese.

|  |  |
| --- | --- |
| **Investigadores/as membros da equipa de investigação**  |  |
| **Filiação Institucional** |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Instituição proponente** |  |
| **Instituição/ões onde se realiza a investigação** |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Entidades financiadoras** |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Questões relativas ao envolvimento de investigadores exteriores** |  |  |
| Fazem parte da equipa investigadores(as) de outra(s) Escola(s)/Instituição(ões) que não IPVC? | S | N |
| Em caso afirmativo, este pedido de parecer contempla o seu envolvimento? | S | N |

|  |
| --- |
| 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. | ☐ |
| **Danos potencialmente 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/ Procedimentos invasivos (e.g., administração de substâncias; ingestão de alimentos). | ☐ |
| Recolha de tecidos humanos, sangue ou outros materiais biológicos. | ☐ |

**Caracterização do projeto e questões de carácter ético relativas à sua execução**

|  |
| --- |
| **Identificação de finalidades e objetivos do estudo*** 1. Finalidades (indique se o estudo é exclusivamente de investigação ou tem outras finalidades)
	2. Descreva o(s) objetivo(s) do estudo
 |

|  |
| --- |
| **Tipo de estudo*** 1. Identifique o tipo de estudo (e.g., analítico – experimental ou observacional; descritivo; estudo de caso, investigação-ação, etnográfico)
 |

|  |
| --- |
| **População e participantes*** 1. Descreva e detalhe as características da população alvo (e.g., faixa etária, sexo e/ou género, regionalidade, institucionalização, etnia, ou outras características, conforme se apliquem)
	2. Descreva o total de participantes esperado para constituir a amostra do estudo utilizando, se possível, a determinação a priori.
 |

|  |
| --- |
| **Recrutamento e critérios de inclusão e exclusão*** 1. Explique como, quando, onde e quem identificará/selecionará potenciais participantes. Se os participantes têm uma relação de dependência com o/a(s) investigador(es), por exemplo num contexto educativo, terapêutico, ou outro, explique que medidas serão tomadas para minimizar potencial coerção ou influência indevida para a participação.
	2. Descreva os procedimentos e documentos a utilizar para o recrutamento (e.g., cartas, emails, cartazes, mensagens, etc.) e para a obtenção de autorização/cooperação de instituições ou organizações externas em que o recrutamento terá lugar. Se possível, anexar exemplares. Identifique, ainda, se a comunicação será consumada de forma direta ou através de interposta pessoa(s)/instituição(ões).
	3. Detalhe todos os critérios de inclusão e exclusão para a constituição da amostra.
 |

|  |
| --- |
| **Locais onde decorre a investigação e colheita de dados:*** 1. Descreva, especificamente, os locais físicos e/ou virtuais onde decorrerá a investigação, detalhando o contexto, instituição e locais específicos.
	2. Indique quem realiza a colheita de dados (e.g., quem faz a administração de questionários, entrevistas, protocolo experimental, observações, etc.). Indique, ainda, se os investigadores são conhecedores dos grupos (em casos de estudos experimentais).
	3. Se aplicável, indique quais as adaptações que estarão previstas para participantes com características específicas (e.g., diversidade funcional, iliteracia, vulnerabilidade social ou emocional, menores, etc.)
 |

|  |
| --- |
| **Procedimento*** 1. Providencie um contexto temporal identificando, por fases, como será conduzida a investigação e qual a sequência de etapas previstas (e.g., avaliações, intervenções).
	2. Identifique e descreva os responsáveis e colaboradores que irão participar dos procedimentos e em que contexto eles ocorrerão. Contextualize onde, quando e como serão realizadas as avaliações, observações e/ou intervenções.
	3. No caso de haver um procedimento experimental, explique de que modo difere dos procedimentos standard ou dos procedimentos a que o participante estaria sujeito independentemente do estudo (e.g., intervenções psicológicas, educacionais, treino desportivo).
	4. Refira se vão ser recolhidos registos fotográficos, gravação vídeo e/ou áudio. Descreva o que ocorrerá a estes registos depois do projeto (e.g., serão utilizadas em apresentações, ou aulas) e o que lhes acontecerá no final (e.g., destruídas após transcrição)
	5. Detalhe todos os instrumentos, testes e técnicas utilizadas e, sempre que necessário, inclua informação sobre a origem dos instrumentos. Os instrumentos devem ser anexados ao pedido de parecer.
 |

|  |
| --- |
| **Previsão de benefícios e danos para os participantes da investigação** * 1. Descreva os potenciais benefícios para os participantes (ou assinale expressamente que não existem).
	2. Descreva todos os riscos e desconforto conhecidos que estejam associados aos procedimentos do estudo, quer sejam físicos, psicológicos, económicos ou sociais (e.g., dor, stress, invasão da privacidade, quebra de confidencialidade) (ou expressamente assinale que não existem)
	3. Descreva as medidas que serão levadas a cabo para minimizar o risco ou desconforto dos participantes. No caso de estudos com potencial risco de dano físico e/ou de saúde devem indicar como serão previstas estratégias de mitigação e como serão cobertos os potenciais custos (e.g., seguros).
 |

|  |
| --- |
| **Garantia de Confidencialidade*** 1. Explique como será protegida a privacidade dos participantes e como a confidencialidade será mantida. Refira, obrigatoriamente, a ou as pessoas que terão acesso aos registos e como e por quanto tempo estes serão guardados (tal informação deve constar, também, no consentimento informado).
	2. Detalhe se e como será assegurado o anonimato dos participantes (tal informação deve constar, também, no consentimento informado); note que as respostas não são anónimas se a caracterização da amostra contiver variáveis que identifiquem potencialmente os participantes.
	3. Se existirem imagens ou registos audiovisuais, descreva como serão guardados e de que forma será garantida a proteção das imagens. Os pedidos de autorização para a recolha e utilização dos registos de imagens ou audiovisuais devem constar no consentimento informado.
	4. Se os dados forem codificados, explique onde serão guardadas as chaves que permitem identificar os participantes, como serão protegidos e quem tem acesso às mesmas.
	5. Informe do tempo de conservação e destruição dos dados
 |

|  |
| --- |
| **Garantia de voluntariedade e autonomias dos participantes**1. Explique, detalhadamente, como será garantida a voluntariedade dos participantes.
2. Indique como proceder se o sujeito/participante pretender informações adicionais (pode ser contactado o investigador principal)
3. Descreva como é garantida a autonomia do participante: o que sucede em caso de desistência/abandono do estudo e os potenciais impactos nos sujeitos que o pretendam fazer. Se aplicável, indique como é que o participante pode abandonar o estudo.
4. Identifique a quem pode o participante do estudo reclamar ou apresentar queixa, caso entenda.
5. Garanta que todas estas informações se encontram detalhadas no consentimento informado.
 |

|  |
| --- |
| **Conflito de interesses**Refira qualquer situação de conflito de interesses, se não existir declare-o.  |

**ANEXAR**

**1 - Autorização/concordância dos serviços onde decorre a investigação** (caso se aplique)

**2 - Folha de Informação aos participantes e formulário de Consentimento Informado** (caso se aplique) redigida em linguagem adaptada à população/grupo alvo, 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 e autónomo da participação;

- confidencialidade das respostas

- carater reservado dos dados (fins a que se destinam, guarda e prazo de destruição)

- previsão de benefícios e/ou danos, se aplicável

- indicar a possibilidade de queixa para a entidade onde se enquadra o estudo, e.g., Unidade de Investigação, Coordenação de curso de Licenciatura, Mestrado ou Doutoramento, Unidade Orgânica, IPVC

- declaração, por parte do participante (ou do seu representante legal), em como recebeu a informação necessária, ficou esclarecido e aceita participar voluntariamente no estudo (prever um duplicado para ficar na posse do participante). Nota: no caso de crianças menores é desejável prever um procedimentos de obtenção da sua concordância em participar, além da declaração obrigatória do seu representante legal.

- Contacto do investigador principal para esclarecimento de eventuais dúvidas.

- espaço de assinatura do/a investigador/a e participante

- informação do consentimento em duplicado

**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/A(s) Proponente(s)**

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

(Assinatura)