

**COMISSÃO DE ÉTICA DO CENTRO DE INVESTIGAÇÃO DO ISPA – INSTITUTO UNIVERSITÁRIO**

**Formulário de Ética**

(Preenchimento obrigatório de todos os campos)

|  |
| --- |
| IDENTIFICAÇÃO |
| Título do estudo ou projecto |
|  |
| Contextualização do estudo ou projecto (ou âmbito da investigação (e.g. doutoramento, projecto de investigação) |
|  |
| Nome do proponente/responsável do estudo |
|  |
| Nome do orientador/responsável científico do estudo (se diferente do anterior) |
|  |
| Contacto para questões ou informações (e.g. email, telefone) |
|  |
| SUBMISSÕES ANTERIORES a Comissões de Ética |
| Este paradigma já foi submetido a uma Comissão de ÉticaNÃO/SIM PARECER obtido? Positivo/Negativo |
|  |
| Este paradigma já foi aprovado anteriormente por esta CE?SIM/NÃO |
|  |
| Existem algumas alterações ao que foi anteriormente aprovado? Descreva as alterações. |
|  |
| DESCRIÇÃO do projecto de investigação |
| **Objectivos com respectivo enquadramento e fundamentação** (salientar os aspectos relevantes para as questões éticas implícitas no projeto) |
|  |
| **Desenho metodológico do estudo** (fases e procedimentos de manipulação e de medida) |
|  |
| **Participantes** (caracterização, critérios de selecção/exclusão, forma de recrutamento e/ou referenciação, etc.) |
|  |
| **Procedimentos** (calendário temporal, fases, instruções e procedimentos de recolha de dados, etc.; especificar apenas os aspetos que podem ter implicações éticas para o tipo de amostra em causa) |
|  |
| **Instrumentos** (identificação i.e. questionários, observações, análise documental, medidas fisiológicas) e respectivo enquadramento. |
|  |
| Informação fornecida aos participantes e cuidados especiais; em caso de não ser relevante colocar NR) SIM/NÃO Se sim, como? |
|  |
| Estudo intrusivo? Cuidados especiais? Reparação de qualquer dano ou desigualdade pela manipulação/intervenção? (em caso de não ser relevante colocar NR) |
|  |
| Consentimento informado? SIM/NÃO Natureza voluntária da participação? SIM/NÃO |
|  |
| A investigação envolve menores? Em caso afirmativo qual o consentimento pedido aos representantes legais? Caso o menor disponha de capacidade de entendimento e manifestação de vontade é necessário também o seu assentimento. |
|  |
| Como se garante a confidencialidade no tratamento e divulgação dos resultados? Como se preserva para o futuro a informação recolhida (gravações, dados biológicos, etc.) |
|  |
| PROCEDIMENTOS NO FINAL DO ESTUDO |
| Participantes e comunidades vão ser informados do resultado do estudo? Porque meios? (i.e. resultados globais devolvidos ao participante ou grupo focal; resultados individuais ao participante, etc.)NÃO/SIM\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Se sim, como: |
|  |
| Pretende-se divulgação à comunidade científica? NÃO/SIM |
|  |
| CONFLITOS DE INTERESSES |
| Alguém envolvido na concepção e/ou desenvolvimento da investigação tem interesses particulares que estejam relacionados com os elementos analisados no estudo (i.e. patentes, marcas registadas, direitos de autor)?NÃO / SIM. Se Sim Justifique |
|  |
| DOCUMENTOS A ANEXAR |
| Anexar os documentos que considere necessários para ilustrar materiais, métodos e procedimentos (i.e. cartas consentimento informado, questionários, escalas, guiões de entrevista ou protocolos de medidas fisiológicas). |
|  |

Observações:

A anexar obrigatoriamente o Formulário de Compromisso Ético devidamente assinado.