**Formulário de Submissão para Aprovação da Comissão de Ética**

|  |  |
| --- | --- |
| Título do projeto: | Click here to enter text. |
|  |  |
| Investigador/a proponente: | Click here to enter text. |
|  |  |
| Investigador/a responsável: | Click here to enter text. |
|  |  |
| Contactos  (e-mail): | Click here to enter text. |
|  |  |
| Equipa de investigação: | Click here to enter text. |
|  |  |
| Financiamento  (se aplicável): | Click here to enter text. |
|  |  |
| Submissão: | Primeira submissão ☐ Re-submissão ☐ Alteração ☐ |

**CHECKLIST PARA QUESTÕES DE ÉTICA**

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. | ☐ |
| Riscos 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. | ☐ |
|  |  |

**Descrição do Estudo**

**PROBLEMA DE INVESTIGAÇÃO E RELEVÂNCIA DO ESTUDO**

Indique o problema de investigação e a relevância do estudo, clarificando qual o contributo original que apresenta para o avanço do conhecimento e/ou outros benefícios esperados para indivíduos ou comunidades. [até 200 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

**OBJETIVOS/PERGUNTAS DE INVESTIGAÇÃO**

Indique os objetivos gerais e específicos do estudo, e/ou a(s) pergunta(s) de investigação. [até 150 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

**MÉTODO**

Explique a escolha de métodos de investigação e descreva todos os procedimentos para a recolha e registo de dados, participação e tarefas solicitadas aos/às participantes, intervenções realizadas, duração da participação e frequência da recolha de dados. [até 500 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

**INCLUA EM ANEXO OS MATERIAIS A UTILIZAR NO ÂMBITO DA RECOLHA DE DADOS**

(Ao enviar a submissão, por favor anexe os questionários, guiões de entrevista ou de atividade,

grelhas de registo/observação, etc., devidamente identificados)

**Participantes**

**NÚMERO, IDADE E ORIGEM DOS/AS PARTICIPANTES**

Caracterize os/as participantes do estudo no que respeita ao número esperado, critérios de seleção, intervalo de idades e origem (i.e., contexto de recrutamento). [até 100 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

**MÉTODO DE RECRUTAMENTO**

Descreva o método de recrutamento dos/as participantes. [até 100 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

**Consentimento Informado e Debriefing**

**OBTENÇÃO DO CONSENTIMENTO INFORMADO**

Indique o momento e o local de obtenção do consentimento informado, bem como medidas para superar barreiras linguísticas (caso existam). [até 100 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

Indique o meio de obtenção do consentimento informado:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Documento no qual o/a participante assina o seu consentimento (e.g., estudo com participação presencial) | | ☐ | |
|  | |  | |
| Documento/texto que o/a participante lê antes de transmitir a sua intenção de participar (e.g., estudo online) | | ☐ | |
|  | |  | |
| Explicação oral dada ao/à participante antes de transmitir a sua intenção de participar (e.g., quando a identificação pessoal possa implicar riscos para o/a participante) | | ☐ | |
|  | |  | |
| Consentimento obtido através de terceiros que assegurem os direitos dos/as participantes, tais como os/as cuidadores/as principais ou representantes legais | | ☐ | |
|  | Se *através de terceiros*, por favor descreva quem irá consentir, e como o consentimento será obtido [até 50 palavras]:  Click here to enter text. | |
| Outro meio ou Não Aplicável | | ☐ | |
|  | Se através de *outro meio* ou *Não Aplicável*, por favor descreva/justifique [até 50 palavras]:  Click here to enter text. | |

**ELEMENTOS DO CONSENTIMENTO INFORMADO**

Assinale os elementos que incluiu no consentimento informado:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Identificação do estudo e do/s investigador/es responsável/eis | | ☐ |
| Descrição dos objetivos gerais do estudo, número sessões, tempo estimado e características gerais da participação | | ☐ |
| Natureza voluntária da colaboração, que inclui a possibilidade de interromper a participação em qualquer momento sem necessidade de justificação | | ☐ |
| Informação sobre eventuais riscos, desconfortos ou outros efeitos adversos associados à participação | | ☐ |
| Informação sobre eventuais benefícios associados ao estudo e/ou à participação | | ☐ |
| Informação sobre eventuais limites à confidencialidade, quando aplicável | | ☐ |
| Informação sobre incentivos à participação, quando aplicável | | ☐ |
| Dados de contacto caso o/a participante deseje fazer perguntas ou comentários sobre o estudo | | ☐ |
| Medidas previstas para lidar com eventuais consequências negativas para os/as participantes, quando aplicável | | ☐ |
| Outros elementos | | ☐ |
|  | Se incluiu *outros elementos*, por favor descreva [até 50 palavras]:  Click here to enter text. | |

**PRESTAÇÃO DO *DEBRIEFING***

Indique o meio de prestação do *debriefing*:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Documento/texto apresentado ao/à participante no final da participação | | ☐ | |
| Explicação oral dada ao/à participante no final da participação | | ☐ | |
| Outro meio ou Não Aplicável | | ☐ | |
|  | Se através de *outro meio* ou *Não Aplicável*, por favor descreva/justifique [até 50 palavras]:  Click here to enter text. | |

**ELEMENTOS DO *DEBRIEFING***

Assinale os elementos que incluiu no *debriefing*:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Agradecimento pela participação | | ☐ | |
| Informação mais específica sobre os objetivos, hipóteses, procedimentos e/ou contributos esperados da investigação do estudo, quando aplicável | | ☐ | |
| Clarificação sobre *deception* na investigação, quando aplicável | | ☐ | |
| Dados de contacto caso o/a participante deseje fazer perguntas ou comentários sobre o estudo | | ☐ | |
| Meios de obter informação posterior sobre os resultados e conclusões do estudo | | ☐ | |
| Meios de obter informação sobre o tema de investigação, quando aplicável | | ☐ | |
| Medidas previstas para lidar com eventuais consequências negativas para os/as participantes, quando aplicável | | ☐ | |
| Outros elementos | | ☐ | |
|  | Se incluiu *outros elementos*, por favor descreva [até 50 palavras]:  Click here to enter text. | |

Se desejar clarificar ou justificar algum aspeto relacionado com os elementos do consentimento informado e/ou do *debriefing*, por favor descreva. [até 100 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

**INCLUA EM ANEXO OS DOCUMENTOS DE CONSENTIMENTO INFORMADO E DEBRIEFING**

(Ao enviar a submissão, por favor anexe os documentos/textos de consentimento informado e debriefing ou, no caso de explicação oral, a transcrição do discurso direto)

**Proteção e Segurança dos Participantes**

**AMOSTRA PROVENIENTE DE POPULAÇÕES VULNERÁVEIS**

Se a amostra é constituída por:

Crianças e jovens com menos de 18 anos;

Pessoas com dificuldades físicas ou psicológicas;

Pessoas com relação de desigualdade ou dependência em relação aos/às responsáveis da investigação, ou no contexto onde decorre a investigação;

Ou outras populações que possam ser consideradas vulneráveis (e.g., grupos minoritários em situação de vulnerabilidade e/ou em situação ilegal).

Indique as medidas previstas para assegurar que a participação é estritamente voluntária (e.g., no caso de estudantes universitários/as em que a participação integre um componente curricular, devem ser dadas alternativas à participação para obtenção de créditos). [até 100 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

**RISCOS ASSOCIADOS À PARTICIPAÇÃO**

Se existem riscos potencialmente significativos para os/as participantes, tais como:

Recolha de informação sobre assuntos sensíveis (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 no contexto experimental 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);

Recolha de tecidos humanos, sangue ou outros materiais biológicos;

Ou outras atividades que se antecipe que possam implicar riscos significativos para os/as participantes.

Indique os procedimentos previstos para minimizar riscos e/ou monitorizar a segurança dos/as participantes. [até 100 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

Indique as medidas previstas para lidar com eventuais consequências negativas para os/as participantes. [até 100 palavras]

|  |
| --- |
| Click here to enter text. |

**Declaração de Responsabilidade e de Conduta Ética**

Enquanto investigador/a responsável pelo estudo, declaro que:

|  |  |
| --- | --- |
| Toda a informação prestada nesta submissão é verdadeira; | ☐ |
| Procurei antecipar todos os riscos que possam surgir associados à participação no estudo, delinear estratégias para minimizar os riscos, e definir medidas para lidar com eventuais consequências negativas para os participantes; | ☐ |
| Detenho (individualmente ou em equipa) as competências e os recursos necessários para concretizar o projeto tal como foi apresentado nesta submissão; | ☐ |
| A minha conduta e as minhas decisões em todas as matérias relacionadas com o presente projeto terão em consideração as disposições do Código de Conduta Ética na Investigação – ISCTE-IUL. | ☐ |

|  |  |
| --- | --- |
| Nome | Click here to enter text. |
|  |  |
| Data | Click here to enter text. |
|  |  |
| Assinatura |  |