Código (a introduzir pela CEE\_ECSH):

**Formulário de Submissão**

|  |  |
| --- | --- |
| **IDENTIFICAÇÃO** |  |
|  |  |
| **Título do projeto** | Click or tap here to enter text. |
| **Investigador/a proponente** | Click or tap here to enter text. |
| **E-mail** | Click or tap here to enter text. |
| **Se estudante, indique curso e n. de aluno/a** | Click or tap here to enter text. |
| **Investigador/a responsável** (se diferente de proponente) | Click or tap here to enter text. |
| **E-mail** | Click or tap here to enter text. |
| **Equipa de investigação** (nome e filiação) | Click or tap here to enter text. |
| **Terreno / local de trabalho de campo** (se aplicável) | Click or tap here to enter text. |
| **Duração do projeto** (data de início e data de fim) | Click or tap here to enter text. |
| **Entidade Financiadora** (se aplicável) | Click or tap here to enter text. |

|  |
| --- |
| **DOCUMENTOS ORIENTADORES** |
|  |
| [Código de Conduta Ética na Investigação do Iscte – Instituto Universitário de Lisboa](https://www.iscte-iul.pt/assets/files/2022/01/24/1643044824553_Co_digo_de_Conduta_E_tica_na_Investigac_a_o_ISCTE.pdf) |
| [Orientações aos investigadores sobre proteção de dados pessoais em atividades de investigação científica no Iscte – Instituto Universitário de Lisboa](https://www.iscte-iul.pt/assets/files/2022/12/12/1670862303829_orientacoes_aos_investigadores_sobre_protecao_de_dados_pessoais.pdf) |
| [American Anthropological Association](https://americananthro.org/about/anthropological-ethics/) |
| [Centro em Rede de Investigação em Antropologia](https://cria.org.pt/pt/comissao-de-etica) |
| [Horizon 2020 Programme – Guidance for ethics self-assessment](https://ec.europa.eu/research/participants/data/ref/h2020/grants_manual/hi/ethics/h2020_hi_ethics-self-assess_en.pdf) |

|  |
| --- |
| DESCRIÇÃO DO ESTUDO |
|  |
| RESUMO DO PROJETO |
| Descreva sumariamente o projeto/estudo ilustrando os seguintes elementos- objetivos/questões do estudo; contributo original para o avanço do conhecimento e relevância e benefícios para campo e/ou indivíduos e comunidades estudadas. |
| Click or tap here to enter text. |
| POPULAÇÃO / AMOSTRA |
| Descreva a população/amostra do projeto/estudo. |
| Click or tap here to enter text. |
| MÉTODO DE RECRUTAMENTO |
| Descreva o método de recrutamento dos/as participantes. |
| Click or tap here to enter text. |
| ANIMAIS NÃO HUMANOS |
| No caso de a investigação envolver animais não-humanos enuncie quais espécies e o grau de interação subjacente. |
| Click or tap here to enter text. |
| METODOLOGIAS |
| Descreva as metodologias consideradas na investigação, técnicas de recolha, tratamento e análise de dados e métodos de registo e armazenamento de informação. |
| Click or tap here to enter text. |
| DISSEMINAÇÃO |
| Descreva as atividades de disseminação de resultados previstas no estudo / investigação. |
| Click or tap here to enter text. |

|  |  |
| --- | --- |
| RISCOS ASSOCIADOS AOS PARTICIPANTES | |
|  | |
| O estudo envolve a discussão ou recolha de informação de tópicos sensíveis ou recolha de materiais biológicos? (Por exemplo, entre outros: orientação sexual, comportamento ilegal, experiência traumáticas de violência ou abuso físico ou psicológico, limitações ou desconforto físico ou psicológico; uso de drogas, administração de substâncias; ou outras atividades que impliquem riscos para os/as participantes). | |
| Sim | Não |
| Quais os procedimentos a utilizar para não colocar os participantes em risco (criminal, civil, financeiro, reputacional ou outros? | |
| Click or tap here to enter text. | |
| Que estratégias e/ou instrumentos estão planeados para garantir a minimização de danos ou sofrimento e/ou para que a pesquisa seja sensível às necessidades e perspetivas das pessoas afetadas (agências, comunidades ou indivíduos podem ser diretamente afetados pela investigação -- por exemplo, participantes, utilizadores de serviços, comunidades ou relações vulneráveis)? | |
| Click or tap here to enter text. | |
| Indique que medidas tem previstas para lidar com eventuais consequências negativas do estudo para os/as participantes e pessoas não-participantes, que possam ser direta/indiretamente impactadas pelo projeto? | |
| Click or tap here to enter text. | |
| Caso a investigação envolva a recolha de material biológico serão cumpridas as regras/legislação regional ou nacional e, se estas a isso obrigarem, será requisitada permissão à instituição regional ou nacional que gere os direitos de propriedade? | |
| Sim | Não |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| RISCOS ASSOCIADOS AOS INVESTIGADORES | | | |
| A sua investigação apresenta algum risco para o bem-estar físico ou psicológico do/a Investigador/a Responsável ou de outras pessoas que trabalhem no projeto? | | | |
| Sim | Não | |
| Em caso afirmativo, forneça detalhes avançando quais as medidas de mitigação para tal. | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | |
| A investigação envolverá o acesso a material sensível à segurança, como material relacionado com terrorismo ou extremismo de qualquer tipo? | | | |
| Sim | Não | |
| Em caso afirmativo, forneça detalhes e medidas associadas. | |  |
| Click or tap here to enter text. | | | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| RISCOS ASSOCIADOS À DISSEMINAÇÃO DE RESULTADOS | | |
| Há potencial para uso indevido dos resultados deste estudo? | | |
| Sim | Não |
| Quais os procedimentos utilizados para evitar que os participantes sejam identificados ou evitar que algum grupo possa ser prejudicado com a divulgação dos resultados do projeto? | | |
| Click or tap here to enter text. | | | |
| Se resultados do estudo forem partilhados com os participantes ou outras partes intervenientes que desejem recebê-los, que medidas são consideradas para minimizar desconforto ou deturpação (misrepresentation) que possa resultar na fase de disseminação de resultados? | | |
| Click or tap here to enter text. | | | |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| CONSENTIMENTO INFORMADO E DEBRIEFING | |  | | |
|  | | | | |
| O estudo envolve sujeitos/populações que possam ser consideradas vulneráveis (menores, vítimas de violência, refugiados, reclusos, indivíduos em situação ilegal, pessoas com incapacidades físicas ou psicológicas e/ou em situações de dependência em relação aos/às responsáveis/instituições da investigação e que podem ter qualquer dificuldade em dar consentimento voluntário)? | | | | |
| Sim | Não | | | |
| Quais as medidas previstas para assegurar uma participação voluntária e genuína sobre o uso de suas informações? | |  | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| A investigação é mediada pela Internet ou privilegia meio de observação encoberta de pessoas em locais públicos? | |  | | |
| Sim | Não | | | |
| Explicite como obterá o consentimento informado. | |  | | |
| A investigação requer a cooperação com um gatekeeper para aceder ao campo, i.e. grupos ou indivíduos com poder para proporcionar ou impedir esse acesso? | |  | | |
| Sim | Não | | | |
| Indique as medidas para certificar-se da participação realmente voluntária de sujeitos. | |  | | |
| Que disposições são tomadas para responder a questões/problemas colocados pelos participantes durante o decorrer do projeto? | |  | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| Refira se as informações (escritas e orais) sobre o estudo (consentimento informado e debriefing) estão redigidas com forma e linguagem adequadas para os potenciais participantes, ilustrando ainda os locais e momento(s) da investigação será fornecida essa informação aos sujeitos? | |  | | |
| Click or tap 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: | | | | |
| Click or tap 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: | | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | |
| **INCLUA EM ANEXO OS DOCUMENTOS DE CONSENTIMENTO INFORMADO E DEBRIEFING** | | | |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| CONFIDENCIALIDADE | |  | | | |
|  | | | | | |
| A investigação envolverá dados administrativos ou informação protegida que exijam autorização das entidades responsáveis antes de serem usados? | |  | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| A investigação envolverá o uso de metodologias visuais / orais que potencialmente coloquem um problema de confidencialidade e anonimato? | |  | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| Considerou os limites de confidencialidade, se, por exemplo, um/a participante divulga informações que indicie que ele/a ou outra pessoa pode estar em risco de dano? | | | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| Quais os procedimentos utilizados para evitar que os participantes sejam identificados durante a duração do projeto? | | | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| Que providências são tomadas para preservar a confidencialidade e o anonimato dos participantes, ou os que poderão ser potencialmente afetados, e a conformidade com a lei de proteção de dados? | | | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| **PROTEÇÃO DE DADOS** | | | | | |
|  | | | | | |
| O projeto cumpre o Regulamento Geral da Proteção de Dados? | | | | | |
| Sim | Não | | |
| Como é que os dados serão recolhidos, analisados e armazenados durante a duração do projeto? | | | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| De que forma foram contempladas as dimensões éticas e legais do processo de recolha, análise e armazenamento dos dados? | | | | | |
| Click or tap here to enter text. | | | | | |
| **Indique se o estudo envolve tratamento de dados pessoais** (1)Sim  Não | | |  | |

|  |  |
| --- | --- |
| **Caso o estudo envolva tratamento de dados pessoais, assinale ainda os elementos que incluiu no consentimento informado:** |  |
|  |  |
| Identificação do Iscte-Instituto Universitário de Lisboa como Responsável pelo Tratamento, e/ou de outros Responsáveis pelo Tratamento se aplicável. |  |
| O fundamento legal para o tratamento (art. 6º, nº1, a) ou art 9º, nº2, a) do RGPD) (2) |  |
| Os direitos que o participante titular de dados pode exercer junto do Responsável pelo Tratamento e a forma e contactos a quem se dirigir (direitos de acesso, retificação, de retirar o consentimento, e de apagamento) |  |
| O direito de apresentar reclamação à Comissão Nacional Proteção Dados |  |
| O prazo de conservação dos dados pessoais (após o qual são destruídos ou anonimizados) |  |
| Caso haja tratamento de dados pessoais por terceiros (e.g. subcontratantes) ou uso posterior dos dados pessoais por outras equipas de investigação, informação sobre os fins do tratamento e a identificação dos terceiros |  |
| Os contactos do Encarregado de Proteção de Dados |  |
| Caso o tratamento de dados envolva potenciais riscos para os direitos e liberdades dos participantes, a importância e as consequências previstas de tal tratamento para os participantes |  |
| Caso existam dados pessoais não recolhidos junto dos participantes, a origem dos dados pessoais e, eventualmente, se provêm de fontes acessíveis ao público |  |
| Outros elementos: |  |
| *Se incluiu outros elementos, por favor descreva [até 50 palavras]:*  Click or tap here to enter text. |  |
| 1. Por dados pessoais entende-se qualquer informação, de qualquer natureza e em qualquer suporte (e.g. registo de voz ou imagem), relativa a uma pessoa singular identificada ou identificável. É considerada identificável uma pessoa singular que possa ser identificada direta ou indiretamente, por exemplo, através de um nome, um número de identificação, dados de localização, identificador eletrónicos (e.g. IP) ou de outros elementos específicos da identidade física, fisiológica, genética, mental, económica, cultural ou social dessa pessoa singular. 2. Art 9º,nº2, a) aplica-se a dados pessoais que revelem a origem racial ou étnica, as opiniões políticas, as convicções religiosas ou filosóficas, ou a filiação sindical, bem como o tratamento de dados genéticos, dados biométricos para identificar uma pessoa de forma inequívoca, dados relativos à saúde ou dados relativos à vida sexual ou orientação sexual de uma pessoa; nos outros casos aplica-se o art. 6º, nº1, a). |  |

|  |  |
| --- | --- |
| DECLARAÇÃO DE RESPONSABILIDADE E DE CONDUTA ÉTICA |  |

Enquanto investigador(a) proponente / 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-Instituto Universitário de Lisboa. |  |

Investigador(a) proponente

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

Investigador(a) responsável

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