**Formulário para submissão de projetos à**

**Comissão de Ética e Deontologia da Investigação (CEDI) da FPCE-UC**

**1.** **Título de projeto**:

**2.** **Identificação dos investigadores**:

**2.1.** Nome(s) do(s) investigador(es) proponente(s): Endereço de correio eletrónico:

**2.2**. Nome(s) do(s) investigador(es) responsável(eis) (no caso de não ser(em) o(s) investigador(es) proponente(s): Endereço(s) de correio eletrónico:

**3**. **Âmbito de realização do projeto**

**3.1.** Âmbito principal de realização do projeto

Mestrado □ Doutoramento □ Pós-Doutoramento □ Outro (especificar)

**3.2.** Se o projeto principal englobar outros estudos (por exemplo, teses de mestrado e/ou doutoramento), especifique:

**4. Duração do projeto** (datas de início e fim): (**início)**  / / 20 ; (**fim)** / / 20

**5. Sumário do projeto** (problema de investigação, sua relevância e objetivos) (até 1500 caracteres sem espaços):

**6**. **Metodologia** (plano de investigação e respetivas etapas/cronograma; procedimentos de recolha e registo de dados; tarefas exigidas aos participantes e sua duração; intervenções a realizar, se aplicável; instruções; instrumentos a usar, que poderão ser anexados a este formulário) (até 2000 caracteres sem espaços):

**7. Participantes e recrutamento**

**7.1.** Número de participantes previsto

Total: Por estudo (se aplicável):

**7.2.** Características dos participantes (por exemplo, idade, sexo, condição clínica, social, educativa, etc.):

**7.3.** Os participantes são pessoas em risco e/ou vulneráveis (por exemplo, crianças, reclusos, pessoas legalmente não responsáveis, com deficiência/deterioração cognitiva, ou outra condição de risco/vulnerabilidade)? Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**, explicite a necessidade de inclusão de pessoas em risco e/ou vulneráveis:

**7.4.** Incentivos oferecidos aos participantes pela sua participação: Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**, explicite:

a) Pagamento aos participantes Não □ Sim □

Momento de pagamento/montante

b) Outros incentivos (especifique)

**7.5.** Necessidade e modo de obtenção de autorizações de outras instituições para o recrutamento (por exemplo, escolas, hospitais, empresas, etc.): Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**, explicite:

**7.6.** Recolha de dados de caráter sensível dos participantes: Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**, explicite esses dados e a razão para os recolher (por exemplo, dados clínicos, profissionais, escolares, económico-financeiros):

**8. Consentimento informado dos participantes** (a declaração de consentimento informado, quando assinada pelo participante, deverá assegurar a independência deste documento em relação a todos os outros que o referido participante preencha).

**8.1.** Informação dada aos participantes sobre o estudo e a(s) forma(s) de consentimento. Assinalar a(s) opção(ões) que se aplica(m)\*:

□ Por documento físico no qual o participante assina o seu consentimento, ou assentimento, ficando com uma cópia (obrigatório se a participação no estudo envolver risco para os participantes).

□ Por informação digital que o participante lê antes de comunicar a decisão de participar (não implicando a assinatura do participante).

□ Por explicação oral ou escrita dada ao participante antes de este comunicar a decisão (não implicando a assinatura do participante).

\**Em qualquer das opções devem ser anexados a este Formulário os respetivos documentos/informações*.

**8.2.** Discriminar todas as pessoas ou entidades de quem se deve obter o consentimento informado:

**8.3.** Participação de pessoas não legalmente competentes para dar o consentimento informado Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**, anexe o documento informativo sobre o estudo, a proporcionar aos responsáveis legais, e o respetivo consentimento (os responsáveis legais devem ficar com uma cópia).

**8.4.** Participação de pessoas sem plena autonomia para dar o seu consentimento informado, devido ao seu estatuto social, educacional, profissional, institucional ou outro: Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**, indique a(s) forma(s) de minimização do risco de influência inapropriada ou coerção para participar no estudo:

- Forma de explicação de que a participação no estudo é voluntária:

**8.5.** Barreiras linguísticas capazes de afetar o consentimento informado. Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**, indique forma(s) de ultrapassar essas barreiras:

**9. Possíveis riscos para os participantes** (ter em atenção que o preenchimento deste ponto deve ser congruente com o ponto **7.3**):

**9.1.** Riscos para os participantes (por exemplo, físicos, psicológicos, legais, educacionais, económicos, sociais)? Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**,

a) Especifique-o e justifique o porquê de não ser possível a sua eliminação

b) Indique eventuais procedimentos destinados a minimizar riscos e a monitorizar a segurança dos participantes:

**9.2.** Medidas previstas destinadas a gerir eventuais consequências negativas para os participantes (assinalar o que se aplica):

□ Indicação para apoio psicossocial

□ Indicação para orientação educativa/formativa

□ Outras (especificar):

**10. Engano intencional** (apresentar informação falsa ou enganosa; omitir informação que possa ser relevante para a decisão de participação, ou acerca de ações relevantes no contexto da investigação): Não □ Sim □

- Se respondeu “**Sim”**:

a) Descreva sucintamente a forma do engano:

b) Indique se existem outras formas de conduzir o estudo sem recorrer ao engano, explicando a razão de rejeição dessas formas:

c) Apresente a explicação dada aos participantes sobre o engano, após a sua participação:

**11. Proteção e privacidade dos participantes**

Formas de assegurar a proteção e a privacidade dos participantes (por exemplo, não questionar informação pessoal/institucional desnecessária):

**12. Confidencialidade e/ou anonimato**

**12.1.** Formas de assegurar a confidencialidade e/ou anonimato:

**12.2**. Para estudos *online* o sítio hospedeiro é o da Faculdade de Psicologia e de Ciências da Educação da Universidade de Coimbra: Não □ Sim □ Não se aplica □

- Se respondeu “**Não”,** indique o sítio hospedeiro e as garantias de confidencialidade/anonimato:

**13. Informação pós-estudo:**

Forma(s) de comunicar essa informação aos participantes, organizações, entidades envolvidas:

**14. Outras informações relevantes**

Coimbra \_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_

Assinatura(s) do(s) investigador(es) responsável(eis)

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

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

(**Verifique, por favor, se todas as páginas do formulário se encontram assinadas/rubricadas**)