

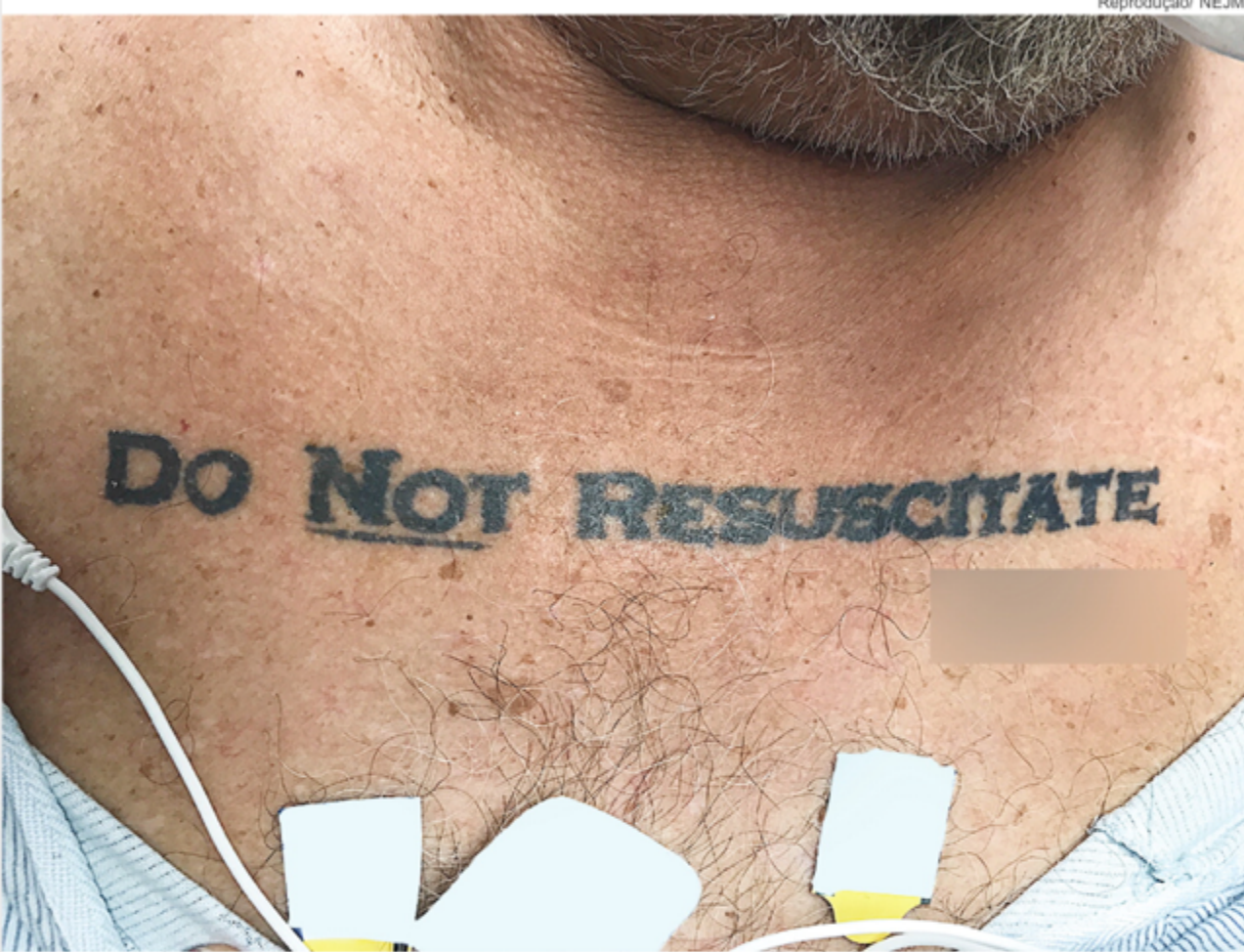
Submissão de projetos da área de Sociolinguística na Plataforma Brasil

Raquel Meister Ko. Freitag

rkofreitag@uol.com.br



ABRALIN 50



Paciente inconsciente com tatuagem escrito ‘NÃO ressuscitar’ intriga médicos e gera discussão ética

POR GABRIEL ALVES

Aconteceu nos EUA e o relato está em uma carta enviada por médicos e pesquisadores da Universidade de Miami à revista “New England Journal of Medicine”: um paciente de 70 anos foi levado para o hospital inconsciente após ter bebido demais. Ele tinha histórico de diabetes, doença pulmonar e arritmia. Até aí, nada tão fora do ordinário.

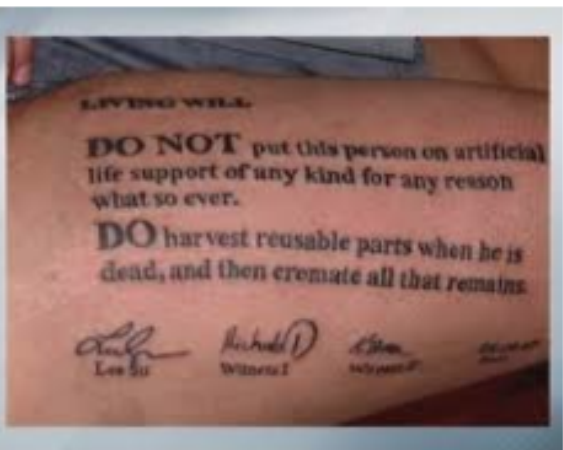
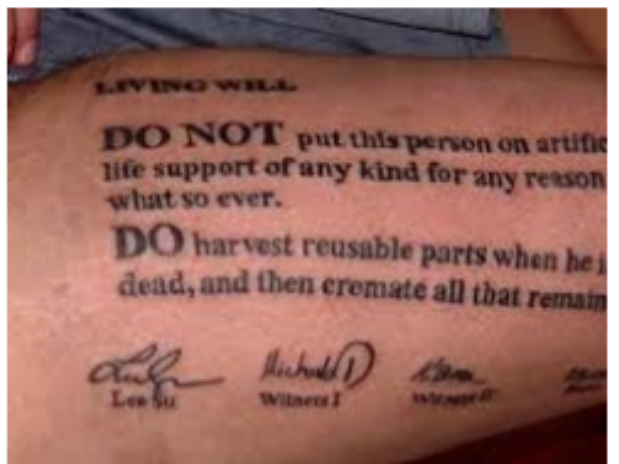
Durante a recuperação, ele teve uma piora grave. Seu sangue estava muito ácido e sua pressão estava baixando –sem uma rápida intervenção, ele poderia morrer.

A questão é que ele tinha uma tatuagem no peito na qual se lia: “Do Not Resuscitate”, com “Not” sublinhado. (traduz-se como “Não Ressuscitar”, em português). Logo abaixo, a possível assinatura do paciente.

O paciente não foi identificado e nenhum membro da família o acompanhava.

Por sorte, o serviço social do hospital identificou o paciente e localizou um documento formal, o pedido de não ressuscitação (DNR, na sigla em inglês) do paciente, que era consistente com a tatuagem. Ao longo da noite o estado clínico do paciente piorou de vez e ele morreu sem passar por tentativas de ventilação mecânica ou outras intervenções.

Esse DNR via tatuagem foi avaliado pela equipe da Universidade de Miami como gerador de uma grande confusão –tanto do ponto de vista da legalidade dessa “solicitação” quanto da crença de que uma tatuagem poderia representar decisões das quais a pessoa se arrependeu de ter feito no passado.



Preciso submeter meu projeto
a um Comitê de Ética?

Leituras sugeridas

- Resoluções CNS 466/2012 e 510/2016
- Declaração de Helsinki
- Code of Ethics for Young Scientists (WEF)
- Vera Menezes
- Alba Zaluar
- Emil A. Sobottka

Code of Ethics for Researchers



Declaration of Helsinki

World Medical Association Declaration of Helsinki

Ethical Principles for Medical Research Involving Human Subjects

Adopted by the 18th WMA General Assembly, Helsinki, Finland, June 1964; amended by the 29th WMA General Assembly, Tokyo, Japan, October 1975; 35th WMA General Assembly, Venice, Italy, October 1983; 41st WMA General Assembly, Hong Kong, September 1989; 48th WMA General Assembly, Somerset West, Republic of South Africa, October 1996, and the 52nd WMA General Assembly, Edinburgh, Scotland, October 2000

Reflexões sobre ética e pesquisa¹

Vera Lúcia Menezes de Oliveira e Paiva

Universidade Federal de Minas Gerais

Este texto apresenta reflexões sobre questões éticas na pesquisa em Lingüística Aplicada e constata que é surpreendente verificar que, até recentemente, a questão da ética tenha recebido muito pouco espaço na literatura da área. Este estudo, depois de traçar alguns paralelos entre a pesquisa médica e a pesquisa em Lingüística Aplicada, discute alguns problemas, tendo como ponto de partida dois aspectos principais: (1) relações entre pesquisadores e (2) relações entre pesquisadores e colaboradores. Quanto à relação entre pesquisadores, serão discutidos tópicos tais como autoria e respeito às diferentes afiliações teóricas.

Emil A. Sobottka*

REGULAMENTAÇÃO, ÉTICA E CONTROLE SOCIAL NA PESQUISA EM CIÊNCIAS HUMANAS

Resumo

O texto situa a evolução da regulamentação da ética em pesquisa na área da saúde no Brasil, a gradativa expansão colonizadora de sua aplicação para as ciências humanas. Ele aborda ademais a tensão entre a liberdade e a autonomia na pesquisa com as pretensões de controle externo e a diferença entre as pesquisas experimentais, feitas na lógica positivista da separação sujeito-objeto, e aquelas observacionais-interpretativas, que se ocupam das ações das pessoas, das relações entre elas e do sentido que elas dão ao que fazem e que têm nas pessoas envolvidas interlocutores. Além de realçar a inadequação do atual monitoramento feito pelo sistema CEP/Conep para as pesquisas em ciências sociais, o texto defende que a centralidade da responsabilidade ético-profissional do pesquisador não pode ser substituída por procedimentos burocratizados e voluntaristas de controle externo.

Palavras-chave: Ética em pesquisa; Controle social; Sistema CEP/ Conep; Ciências humanas

Alba Zaluar*

ÉTICA NA PESQUISA SOCIAL: NOVOS IMPASSES BUROCRÁTICOS E PAROQUIAIS

Resumo

O artigo analisa o conflito entre as áreas biomédicas e de ciências humanas para constituir comitês de ética na pesquisa e suas normas. Por recusar que pesquisas na sua área ficassem subordinadas à lógica biomédica, o Grupo de Trabalho da Resolução sobre Pesquisas em Ciências Humanas e Sociais (GT-CHS) propôs diferentes formas de consentimento livre e esclarecido, conforme a autonomia do sujeito pesquisado, e listou casos em que o consentimento ou o seu registro não se faziam necessários. Todas as sugestões foram recusadas pela Comissão Nacional de Ética em Pesquisa (Conep) porque não caberia ao GT criar normas, mas complementar a resolução já aprovada. Essa recusa é discutida segundo: a discrepância entre pesquisas em seres humanos e com seres humanos; a distinção entre a intervenção médica no corpo de um indivíduo e o caráter interacional da pesquisa social, e seus díspares agravos; a diferença entre a filosofia individualista da intimidade e a filosofia relacional e coletiva; os efeitos de poder do conflito de interesses entre a Conep e do GT CHS – interesses paroquiais, mais do que públicos.

Palavras-chave: Ética, Ciências Humanas e Sociais; Pesquisa Social; Epistemologia das Ciências.

fica

TACÃO

DOCUMENTAÇÃO SOCIOLINGUÍSTICA

Coleta de Dados e Ética em Pesquisa

Raquel Meister Ko. Freitag

Comitês de Ética em Pesquisa (CEPs) no Brasil



Preciso submeter meu projeto a um Comitê de Ética?

Sim

- Toda pesquisa envolvendo humanos têm riscos
- As regras devem ser as mesmas para todos os campos da ciência

Não

- Pesquisa com humanos é diferente de pesquisa em humanos
- Ciências humanas têm especificidades que não são compatíveis com as demandas da CEP/CONEP

Submetendo o projeto



Informe o E-mail



Informe a Senha

LOGIN

[Esqueceu a senha?](#)[Cadastre-se](#)

v3.0

Sistema CEP/CONEP[Resoluções e Normativas](#)[Consultar Comitê de Ética](#)[Cartas Circulares](#)[Biobancos Aprovados](#)**Plataforma Brasil**[Manuais da Plataforma Brasil](#)[Histórico de Versões](#)[Tutorial da Versão 3.0 da Plataforma Brasil](#)[Perguntas e Respostas](#)**Pesquisas**[Buscar Pesquisas Aprovadas](#)[Confirmar Aprovação pelo CAAE ou Parecer](#)**Contato**[E-mail](#)[Telefone](#)[Atendimento On-line](#)**Informações ao Participante da Pesquisa**

Cadastro na Plataforma Brasil

- Cadastro do Pesquisador – informações necessárias
 - Documento de identidade escaneado (jpg)
 - Link do currículo lattes
 - Foto recente (jpeg)
 - CNPJ da sua instituição
- Dicas:
 - Salve os arquivos com o nome exato do item, sem espaço em branco (usar “_”)
 - Formato dos arquivos: *.pdf ou *.jpg (com atenção ao tamanho)
 - O CNPJ da instituição só pode ser cadastrado uma vez (e o nome que aparece às vezes não é o da sua unidade acadêmica)
 - Tenha todas as informações e arquivos em mãos para o cadastro, o sistema não avança sem o preenchimento completo
- Se o cadastro for realizado até o fim, você receberá um e-mail de confirmação
- Todos os membros da equipe precisam estar cadastrados

Registrando o projeto

Tenha tudo em mãos!

- Projeto de pesquisa
- Instrumentos de coleta de dados
 - Questionários
 - Roteiros de entrevista
 - Fichas sociais
 - Testes experimentais
- Autorização das instituições onde os dados serão coletados
- Termo de consentimento livre e esclarecido (TCLE) e/ou Termo de assentimento livre e esclarecido (TALE)

Clique em Sim



Preencha o campo se outra pessoa (já cadastrada) poderá preencher também

Adicione a equipe da pesquisa (se houver)
Todos devem já estar cadastrados

Selecione a instituição de pesquisa (é a mesma que você informou no cadastro)

Informe se o estudo é internacional

* A pesquisa envolve seres humanos, na qualidade de participante da pesquisa, individual ou coletivamente de forma direta ou indireta, em sua totalidade ou partes dela, incluindo o manejo de informações ou materiais? Maiores informações ver [Resolução 466, Resolução 510](#)

Sim Não

* Informe o Modelo que deseja preencher

(O Modelo completo ainda não está disponível para o público. Utilize o Modelo simplificado)

Simplificado Completo

* Pesquisador Principal:

CPF/Documento

003.820.499-18

Nome Social

RAQUEL MEISTER KO FREITAG

Telefone

(79)3303-3413

E-mail

rkofreitag@uol.com.br

* Deseja delegar a autorização de preenchimento deste projeto a outras pessoas já cadastradas no sistema?

Sim Não

ASSISTENTES:

CPF/Documento	Nome Social	Telefone	E-mail	Ação
Adicionar Assistente				

EQUIPE DE PESQUISA:

CPF/Documento	Nome Social	Ação
Adicionar membro à equipe		

* Instituição Proponente: 

Selecionar

Sem
Proponente

* É um estudo internacional?

Sim Não

[Salvar/Sair](#)



Clique na área do conhecimento
da pesquisa

Área Temática Especial (indique todas as áreas temáticas do projeto, se aplicável):

Genética Humana:

- Haverá envio para o exterior de material genético ou qualquer material biológico humano para obtenção de material genético, salvo nos casos em que houver cooperação com o Governo Brasileiro;
- Haverá armazenamento de material biológico ou dados genéticos humanos no exterior e no País, quando de forma conveniada com instituições estrangeiras ou em instituições comerciais;
- Haverá alterações da estrutura genética de células humanas para utilização in vivo;
- Trata-se de pesquisa na área da genética da reprodução humana (reprogenética);
- Trata-se de pesquisa em genética do comportamento.
- Trata-se de pesquisa na qual esteja prevista a dissociação irreversível dos dados dos participantes da pesquisa;
- Trata-se de pesquisa envolvendo Genética Humana que não necessita de análise ética por parte da CONEP;
- Reprodução Humana (pesquisas que se ocupam com o funcionamento do aparelho reprodutor, procriação e fatores que afetam a saúde reprodutiva de humanos, sendo que nessas pesquisas serão considerados "participantes da pesquisa" todos os que forem afetados pelos procedimentos delas):
 - Reprodução assistida;
 - Manipulação de gametas, pré-embriões, embriões e feto;
 - Medicina fetal, quando envolver procedimentos invasivos;
 - Reprodução Humana que não necessita de análise ética por parte da CONEP;
- Equipamentos e dispositivos terapêuticos, novos ou não registrados no País;
- Novos procedimentos terapêuticos invasivos;
- Estudos com populações indígenas;
- Projetos de pesquisa que envolvam organismos geneticamente modificados (OGM), células-tronco embrionárias e organismos que representem alto risco coletivo, incluindo organismos relacionados a eles, nos âmbitos de: experimentação, construção, cultivo, manipulação, transporte, transferência, importação, exportação, armazenamento, liberação no meio ambiente e descarte;
- Pesquisas com coordenação e/ou patrocínio originados fora do Brasil, excetuadas aquelas com copatrocínio do Governo Brasileiro;

Projetos que, a critério do CEP e devidamente justificados, sejam julgados merecedores de análise pela CONEP, serão classificados como "A critério do CEP".

*** Grandes Áreas do Conhecimento (CNPq) (Selecione até três):**

- Grande Área 1. Ciências Exatas e da Terra
- Grande Área 2. Ciências Biológicas
- Grande Área 3. Engenharias
- Grande Área 4. Ciências da Saúde
- Grande Área 5. Ciências Agrárias
- Grande Área 6. Ciências Sociais Aplicadas
- Grande Área 7. Ciências Humanas
- Grande Área 8. Linguística, Letras e Artes
- Grande Área 9. Outros

**Escreva o título oficial da pesquisa
(pode ser o mesmo título público, se não envolver sigilo)**

**Escreva o título público da pesquisa
(ficará acessível para consulta pública)
Usado em casos de pesquisa envolvendo sigilo ou patente**



Preencha com *não* se você não for o pesquisador principal
Se você for, preencha *sim* e os dados serão automaticamente
resgatados do seu cadastro

* Título Público da Pesquisa:

Caracteres restantes: 4000

Acrônimo do Título Público:

Expansão do Acrônimo do Público:

* Título Principal da Pesquisa:

Caracteres restantes: 4000

Acrônimo:

Expansão do Acrônimo:

MÚLTIPLOS ID'S SECUNDÁRIOS:

Identificador	ID Secundário	Ação
Adicionar ID Secundário		

CONTATO PÚBLICO:

Será o pesquisador principal?

 Sim
 Não

CPF/Documento	Nome Social	Telefone	E-mail	Ação
003.820.499-18	RAQUEL MEISTER KO FREITAG	(79)3303-3413	rkofrei@tag.uol.com.br	

[Adicionar Contato](#)

* Contato Científico:

[Anterior](#)[Salvar/Sair](#)
●
2
●
●
●
[Próxima](#)

1 Informações Preliminares

2 Área de Estudo

3 Desenho de Estudo/Apoio Financeiro

4 Detalhamento do Estudo

5 Outras Informações

6 Finalizar

* **Desenho:**



A large yellow exclamation mark inside a black triangle, serving as a warning or error indicator.

Caracteres restantes: 4000

* **FINANCIAMENTO:**

CNPJ	Empresa	Nome do Representante	E-mail	Telefone	Ação
[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]	[REDACTED]

Adicionar Financiamento

* **PALAVRA-CHAVE:**

Palavra-chave	Ação
[REDACTED]	[REDACTED]

Adicionar Palavra-chave

Anterior

Salvar/Sair

Próxima

Desenho de estudo

Descritivo

Analítico

Correlacional

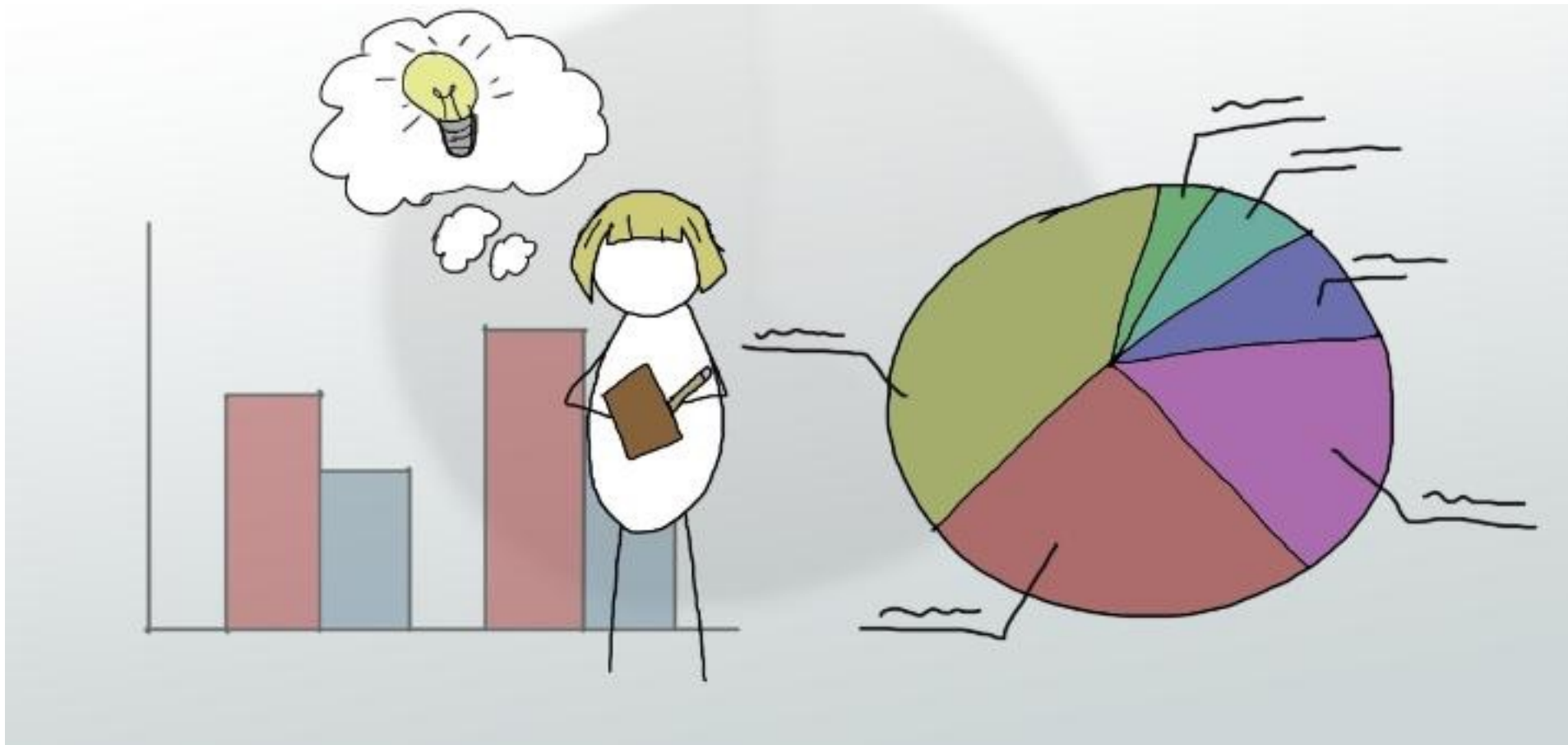
Observacional

Observacional

Experimental

Interferência do pesquisador

- Estudo experimental
- Estudo observacional



Quanto ao resultado

- Descritivo
 - Descreve comportamentos e características de um grupo
- Analítico
 - Verifica uma hipótese de pesquisa
 - Dois grupos
 - Caso/controle
 - Independentes



Estudos Observacionais

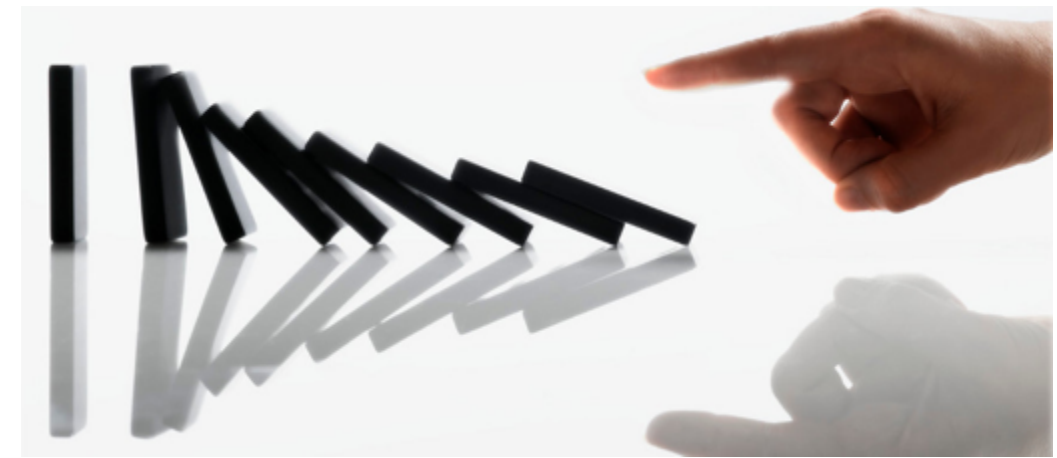
Grau de controle

- Não controlado
 - Um único grupo
- Controlado
 - Dois grupos
 - Caso
 - Controle
- Comparativo
 - Dois grupos
 - Independentes



Quanto ao tempo da coleta de dados

- Estudo retrospectivo
 - Os dados já estão coletados
 - Efeito -> Causa
- Estudo prospectivo
 - Os dados serão coletados
 - Causa -> Efeito



Como a observação será feita

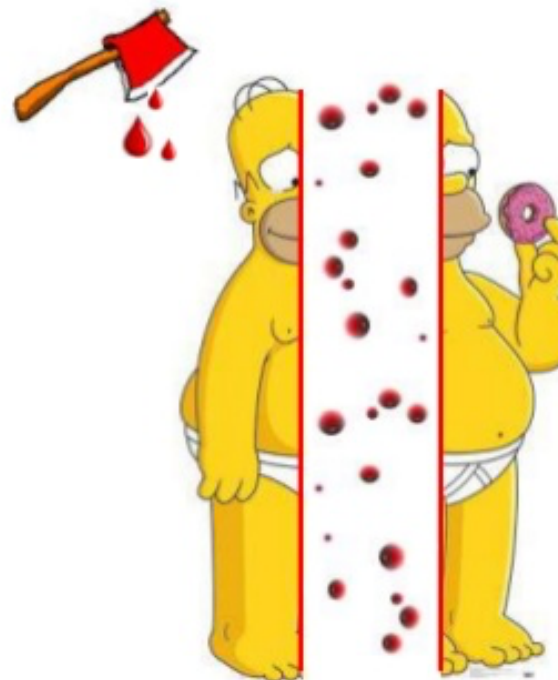
- Transversal

- Um único momento
- “foto”



- Longitudinal

- Dois ou mais momentos
- “filme”



Estudos analíticos observacionais

- Há grupo controle e proposição de hipótese
- Os participantes já pertencem ao grupo antes da pesquisa
- O pesquisador não intervém
- Exemplo:
 - Hipótese: Alunos da noite têm menores médias
 - Observação das médias dos alunos da turma da noite (caso) e da turma da manhã (controle)

Estudos descritivos correlacionais

- Investigação entre as relações ou as associações entre variáveis, e não relações de causa e efeito
- Transversais e descritivos
- Força e direção das associações:
 - Como nos estudos experimentais, as variáveis são classificadas como independente (preditiva) e dependente (resultado)
 - Mas, diferentemente dos estudos experimentais, não houve manipulação

Estudos experimentais

- Os participantes são divididos em grupos controle e experimental
 - O grupo controle não recebe a influência da variável independente
 - O grupo experimental recebe a influência da variável independente
- A relação causa-efeito é determinada pela comparação entre os grupos

Resumindo

- Resultado
 - Descritivo, analítico
- Controle e manipulação do pesquisador:
 - Observacional, correlacional, quase-experimental, experimental
- Unidade de análise:
 - Individual (caso-controle), populacional (ecológico)
- Tempo de referência:
 - Prospectivo, retrospectivo
- Período do segmento:
 - Transversal, longitudinal
- Amostragem:
 - Aleatorizada, não aleatorizada

1 Informações Preliminares

2 Área de Estudo

3 Desenho de Estudo/Apoio Financeiro

4 Detalhamento do Estudo

5 Outras Informações

6 Finalizar

* Desenho:

Descrever o desenho do estudo, a partir das características de controle, resultado, amostragem, unidade de análise, tempo de referência e período de segmentação

* FINANCIAMENTO:

CNPJ

* PALAVRA-CHAVE:

Adicionar Financiamento

Tipo de Financiamento

- Institucional Principal
- Institucional Secundário
- Financiamento Próprio

Pesquisar

Adicionar

Fechar

Palavra-chave

Ação

Adicionar Palavra-chave

Anterior

Salvar/Sair



Adicionar palavras-chave
(auxiliam no processo de designação de pareceristas e outras indexações)

Próxima

1 Informações Preliminares

2 Área de Estudo

3 Desenho de Estudo/Apoio Financeiro

4 Detalhamento do Estudo

5 Outras Informações

6 Finalizar

*** Resumo:**
Escreva o resumo, seguindo o padrão de redação científica



*** Introdução:**
Problematização e revisão da literatura (estado da arte)

*** Hipótese:**
Resposta provisória ao problema de pesquisa

- Tempo indicativo

Todas essas informações devem ser retiradas do projeto de pesquisa!
• Copiar e colar

*** Objetivo Primário:**
Objetivo principal (relacionado com o envolvimento de seres humanos na pesquisa)

4000 caracteres = 2 páginas

Caracteres restantes: 4000

Objetivo Secundário:
Preenchimento facultativo

Caracteres restantes: 4000

1Informações
Detalhadas**2**

Área d

*** Metodologia Proposta:***** Critério de Inclusão:**
 Não se aplica

Caracteres restantes: 4000

Detalhar o método (coleta, variáveis, amostra, escopo temporal e geográfico, etc.) e os cuidados éticos

Especificar como serão selecionados os participantes e os cuidados éticos

Especificar como serão excluídos os participantes e os cuidados éticos

Toda pesquisa envolvendo humanos têm riscos!

*** Critério de Exclusão:**
 Não se aplica

Caracteres restantes: 4000

*** Riscos:**

Caracteres restantes: 4000

Caracteres restantes: 4000

Caracteres restantes: 4000



Riscos e benefícios

Riscos

- Que riscos correm ao participar da pesquisa?

Benefícios

- O que ganham com a participação na pesquisa?

Toda pesquisa envolvendo humanos têm riscos
Distribuição equitativa entre riscos e benefícios
Risco mínimo



Especificar tratamento dos dados (técnicas de redução de dados, variáveis dependentes, independentes e de controle, modelo estatístico, etc.). Considerar os cuidados éticos

* Metodologia de Análise de dados:

Caracteres restantes: 4000

* Desfecho Primário:

Caracteres restantes: 4000

Desfecho Secundário:

Caracteres restantes: 4000

* Tamanho da Amostra no Brasil:

Participante

* Data do Primeiro Recrutamento:

Não se aplica

* PAÍSES DE RECRUTAMENTO:

Pais	Ação

[Adicionar País](#)

O que é desfecho de pesquisa?

- O principal resultado que é medido no final de um estudo para determinar se uma abordagem experimental específica funcionou.
- Se a pesquisa tem desenho observacional ou correlacional, o desfecho converge com a hipótese

* Metodologia de Análise de dados:

Caracteres restantes: 4000



* Desfecho Primário:

Caracteres restantes: 4000

Desfecho Secundário:

Caracteres restantes: 4000

Número de participantes

Início da coleta deve ser posterior à aprovação (parecer consubstanciado)

Adicionar países dos participantes (atenção aos recrutamentos dinamizados pela internet)

* Tamanho da Amostra no Brasil:

Participantess da Pesquisa

* Data do Primeiro Recrutamento:

Não se aplica

Sugestão: 60 dias após a submissão

* PAÍSES DE RECRUTAMENTO:

País de Origem	País	Nº de Participantes da Pesquisa	Ação
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="button" value="Adicionar País"/>

Outras bases de dados serão utilizadas?

- IBGE
- Censo INEP

[Anterior](#)[Salvar/Sair](#)[Próxima](#)*** Haverá uso de fontes secundárias de dados (prontuários, dados demográficos, etc)**

-
- Sim
-
- Não

Detalhamento:

Caracteres restantes: 4000

*** Informe o número de indivíduos abordados pessoalmente, recrutados e aceitos para a participação no estudo.**

e centro de pesquisa

*** Grupos em que serão divididos os participantes da pesquisa**

ID Grupo	Nº de Indivíduos	Ações
		Adicionar Grupo

*** O estudo é multicêntrico no Brasil?**

-
- Sim
-
- Não

Demais centros participantes no Brasil:

CNPJ	Nome da Instituição / Orgão / Centro	Ações
		Adicionar Centro

Instituição Coparticipante:

CNPJ	Nome da instituição Coparticipante	Ações
		Adicionar Coparticipante



Tipos de dados:

- Primários
 - O pesquisador vai a campo coletá-los e sistematizá-los
 - Entrevistas, observações, experimentos
 - (juntar documentos)
- Secundários
 - Dados coletados por outros ou pelo próprio pesquisador para outros fins
 - Censos, Microdados (IBGE, INEP)
 - Resultados publicados em outros estudos (sistematização, estudos de revisão)

[Anterior](#)[Salvar/Sair](#)[Próxima](#)

* Haverá uso de fontes secundárias de dados (prontuários, dados demográficos, etc.)

Sim Não

Detalhamento:

Caracteres restantes: 4000

Número de participantes

Informe o número de indivíduos abordados pessoalmente, recrutados para este centro de pesquisa

Este campo é obrigatório

Detalhamento das células sociais e as ações realizadas

* Grupos em que serão divididos os participantes da pesquisa

ID Grupo	Nº de Indivíduos
----------	------------------

Ações

[Adicionar Grupo](#)

* O estudo é multicêntrico no Brasil?

Sim Não

Demais centros participantes no Brasil:

CNPJ	Nome da Instituição / Organização
------	-----------------------------------

Sávavel	Ações
---------	-------

[Adicionar Centro](#)

Instituição Coparticipante:

CNPJ	Nome da instituição Coparticipante
------	------------------------------------

Ações

[Adicionar Coparticipante](#)



Equipe

- Estudo unicêntrico
 - Os integrantes do projeto pertencem à mesma instituição de pesquisa
- Estudo multicêntrico
 - Estudo cooperativo entre diversas instituições

[Anterior](#)[Salvar/Sair](#)[Próxima](#)

*** Haverá uso de fontes secundárias de dados (prontuários, dados demográficos, etc)?**

Sim Não

Detalhamento:

Caracteres restantes: 4000

*** Informe o número de indivíduos abordados pessoalmente, recrutados, ou que sofrerão algum tipo de intervenção neste centro de pesquisa**

*** Grupos em que serão divididos os participantes da pesquisa neste centro**

ID Grupo	Nº de Indivíduos	Intervenções a serem realizadas	Ações
Adicionar Grupo			

*** O estudo é multicêntrico no Brasil?**

Sim Não

Demais centros participantes no Brasil:

CNPJ	Nome da Instituição / Orgão / Unidade	E-mail	Telefone	CPF/Documento do responsável	Nome do responsável	Ações
Adicionar Centro						

Instituição Coparticipante:

CNPJ	Nome da Instituição Coparticipante	Nome do responsável	Comitê de Ética	Instituição Selecionada Via Plataforma Brasil	Ações
Adicionar Coparticipante					

Outras instituições participam?



A dispensa do TCLE é possível, desde que seja especificado o processo de consentimento

Bancos de dados linguísticos
(Resolução em tramitação)

As atividades somente serão iniciadas após a aprovação CEP

Especificar o orçamento

Listar bibliografia

* Propõe dispensa do TCLE?

Sim Não

Justificativa:

Caracteres restantes: 4000

* Haverá retenção de amostras para armazenamento em banco?

Sim Não

Justificativa:

Caracteres restantes: 4000

* Cronograma de execução:

Identificação da Etapa	Inicio (dd/mm/aaaa)	Término (dd/mm/aaaa)	Ações
Adicionar Cronograma			

* Orçamento Financeiro:

Detalhamento do Orçamento:

Identificação do Orçamento	Tipo	Valor em Reais (R\$)	Ações
Total em Reais (R\$): 0,00			Adicionar Despesa
Adicionar Despesa			

Outras informações, justificativas ou considerações a critério do Pesquisador:



* Bibliografia:

Anterior	Salvar/Sair	•	•	•	5	•	Próxima
----------	-------------	---	---	---	---	---	---------

1 Informações Preliminares

2 Área de Estudo

3 Desenho de Estudo/Apoio Financeiro

4 Detalhamento do Estudo

5 Outras Informações

6 Finalizar

ANEXAR FOLHA DE ROSTO:

Caso sua Folha de Rosto tenha sofrido modificação, anexe-a novamente.

- * **Passo 1:** Favor imprimir a Folha de Rosto, preenchê-la e assiná-la. Após isso, seguir para o passo 2.

[Imprimir Folha de Rosto](#)

- * **Passo 2:** Após a Assinatura da Folha de Rosto, faça a sua digitalização e anexe-a aqui.

[Anexar Folha de Rosto](#)

Extensões dos arquivos: DOC, DOCX, ODT, PDF, TXT - 20 MB de tamanho m

Tipo de Documento		Perfil	
Folha de Rosto	 Folha_de_Rosto_F.pdf	Pesquisador Principal	

- **Imprima a folha de rosto, que terá informações personalizadas do projeto**
- **Colete a assinatura do coordenador do programa de pós-graduação ou diretor do instituto de pesquisa**
 - **Assine e date**



- **Anexe a folha de rosto**
- **Anexe o TCLE/TALE**
- **Anexe o projeto**

* Manter sigilo da integra do projeto de pesquisa?

Sim Não

Precisa de sigilo? Se sim, por quanto tempo?

* Prazo:

Selezione

Compromisso Geral

Declaro que conheço e que:

- Cumprirei os requisitos da Resolução CNS Nº 466/2012 e suas complementares. Comprometo-me a utilizar os materiais e dados coletados exclusivamente para os fins previstos no protocolo e publicar os resultados, sejam eles favoráveis ou não.
- Concordo em conduzir a pesquisa de acordo com o protocolo de pesquisa, com as Boas Práticas Clínicas, com as Boas Práticas de Laboratório.
- Concordo em conduzir e supervisionar a pesquisa clínica pessoalmente.
- Concordo em informar o patrocinador do estudo, o Comitê de Ética em Pesquisa e a Agência Nacional de Vigilância Sanitária sobre os eventos adversos graves que venham a ocorrer durante o desenvolvimento da pesquisa.
- Li e entendi a informação contida na Brochura do Investigador ou documento correspondente, incluindo os riscos potenciais e eventos adversos da droga em estudo.
- Concordo em somente iniciar a pesquisa clínica após obter as aprovações necessárias ou cabíveis do Sistema CEP-CONEP.

Compromissos de Financiamento e Orçamentação

Declaro que conheço e que:

- Não deve haver pagamento ao participante da pesquisa para sua participação, ressalvadas as pesquisas clínicas de Fase I ou de bioequivalência; e que se admite apenas o resarcimento de despesas relacionadas à participação no estudo, por exemplo, despesas com transporte e alimentação.
- Nenhum exame ou procedimento realizado em função da pesquisa pode ser cobrado do paciente ou do agente pagador de sua assistência, devendo o patrocinador da pesquisa cobrir tais despesas.
- O duplo pagamento pelos procedimentos não pode ocorrer, especialmente envolvendo gasto público não autorizado (pelo SUS).
- O estabelecimento dos pagamentos de exame e/ou procedimento realizados em função da pesquisa, em caso de patrocinadores externos, deve ser feito em comum acordo entre o patrocinador e a instituição.
- A Instituição deve ter conhecimento da pesquisa e de suas repercussões orçamentárias.



Aceitar termos acima

Leia atentamente os compromissos e, se estiver de acordo, aceite os termos

* As informações não preenchidas não serão apresentadas no PDF do Projeto de Pesquisa.

Tarefa cumprida!!!

Acompanhar a tramitação na Plataforma Brasil

Como citar:

FREITAG, Raquel Meister Ko. **Submissão de projetos da área de Sociolinguística na Plataforma Brasil.** XXIV Instituto Linguístico e XI Congresso Internacional da Abralin. Associação Brasileira de Linguística. Maceió, 2019, 50p.