

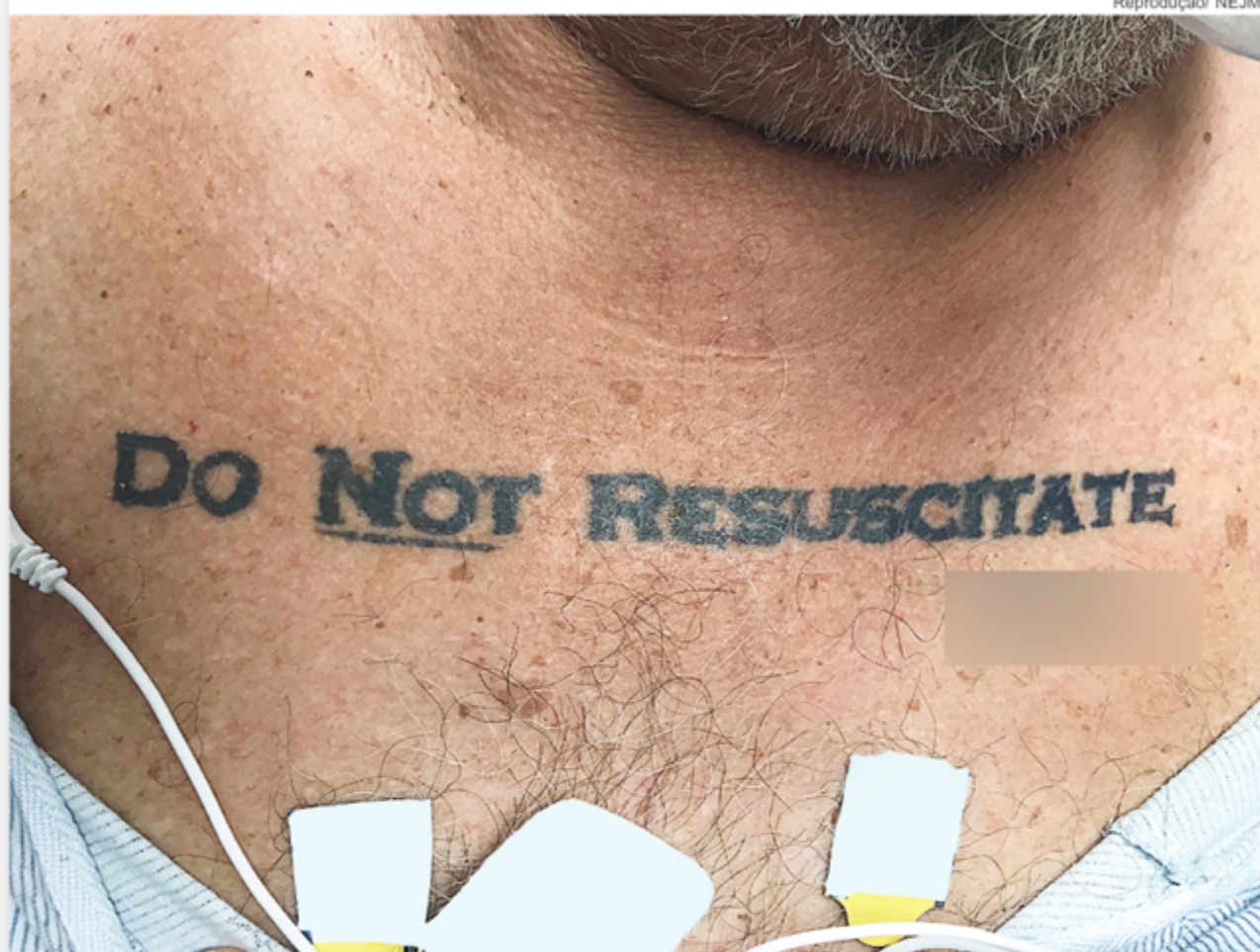
# Submissão de projetos da área de Sociolinguística na Plataforma Brasil

Raquel Meister Ko. Freitag

[rkofreitag@uol.com.br](mailto: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.

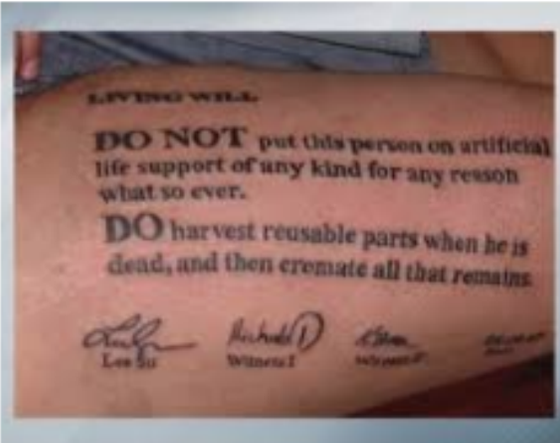
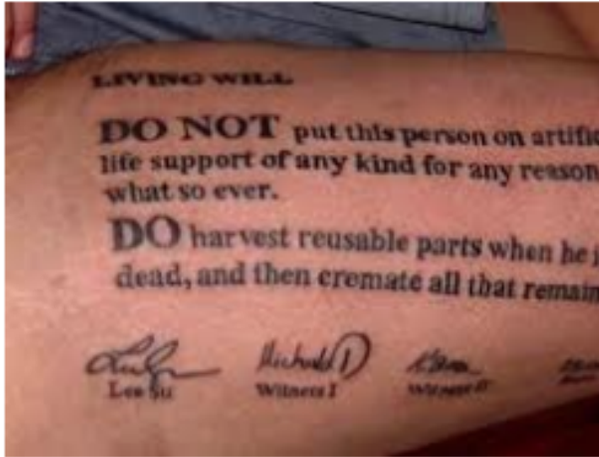
Durante a recuperação, ele teve uma piora grave. Seu sangue estava muito ácido e sua pressão estava baixando –sem uma rápida intervenção, ele poderia morrer.

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 pesquisa<sup>1</sup>

---

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.

# DOCUMENTAÇÃO SOCIOLINGUÍSTICA

## Coleta de Dados e Ética em Pesquisa

Raquel Meister Ko. Freitag

<http://www.livraria.ufs.br/produto/documentacao-sociolinguistica-coleta-de-dados-e-etica-em-pesquisa/>

# 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



LOGIN

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

v3.0

Sistema CEP/CONEP



Plataforma Brasil



Pesquisas



Contato

Informações ao  
Participante da  
Pesquisa

Resoluções e Normativas

Manuais da  
Plataforma  
BrasilHistórico de  
VersõesBuscar Pesquisas  
Aprovadas

E-mail



Consultar Comitê de Ética

Tutorial da Versão 3.0 da  
Plataforma Brasil

Telefone

Cartas  
CircularesBiobancos  
Aprovados

Perguntas e Respostas

Confirmar Aprovação pelo  
CAAE ou Parecer

Atendimento On-line



# 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



\* 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
				<a href="#">Adicionar Assistente</a>

#### EQUIPE DE PESQUISA:

CPF/Documento	Nome Social	Ação
		<a href="#">Adicionar membro à equipe</a>

\* Instituição Proponente: ⓘ

Selecione

Sem Proponente

\* É um estudo internacional?

Sim  Não

Salvar/Sair



Próxima

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

**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

Clique na área do conhecimento da pesquisa

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	rkofreitag@uol.com.br	

Adicionar Contato

## \* Contato Científico:

Anterior

Salvar/Sair



Próxima

\* Desenho:

Empty text input field for drawing description.

Caracteres restantes: 4000

\* FINANCIAMENTO:

CNPJ	Empresa	Valor de Financiamento	E-mail	Telefone	Ação
------	---------	------------------------	--------	----------	------

Adicionar Financiamento

\* PALAVRA-CHAVE:

Palavra-chave	Ação
---------------	------

Adicionar Palavra-chave

Anterior

Salvar/Sair

Próxima



Desenho de estudo

```
graph TD; A[Desenho de estudo] --> B[Descritivo]; A --> C[Analítico]; B --> D[Correlacional]; B --> E[Observacional]; C --> F[Observacional]; C --> G[Experimental]
```

The diagram is a hierarchical flowchart. At the top level is a box labeled 'Desenho de estudo'. A horizontal line below it branches into two vertical lines leading to 'Descritivo' on the left and 'Analítico' on the right. From 'Descritivo', a horizontal line branches into two vertical lines leading to 'Correlacional' and 'Observacional'. From 'Analítico', a horizontal line branches into two vertical lines leading to 'Observacional' and 'Experimental'. All boxes are light gray with rounded corners and black text.

Descritivo

Analítico

Correlacional

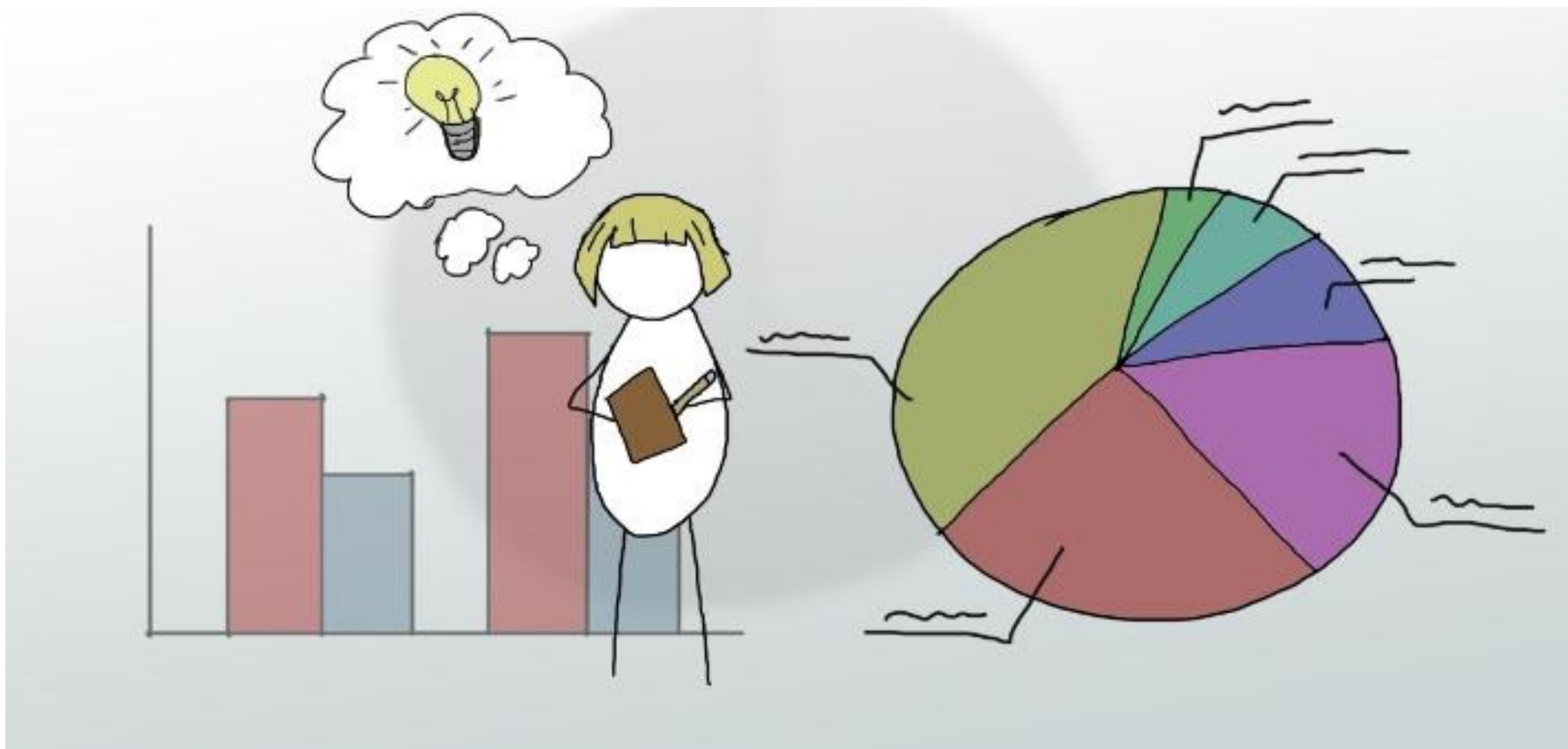
Observacional

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

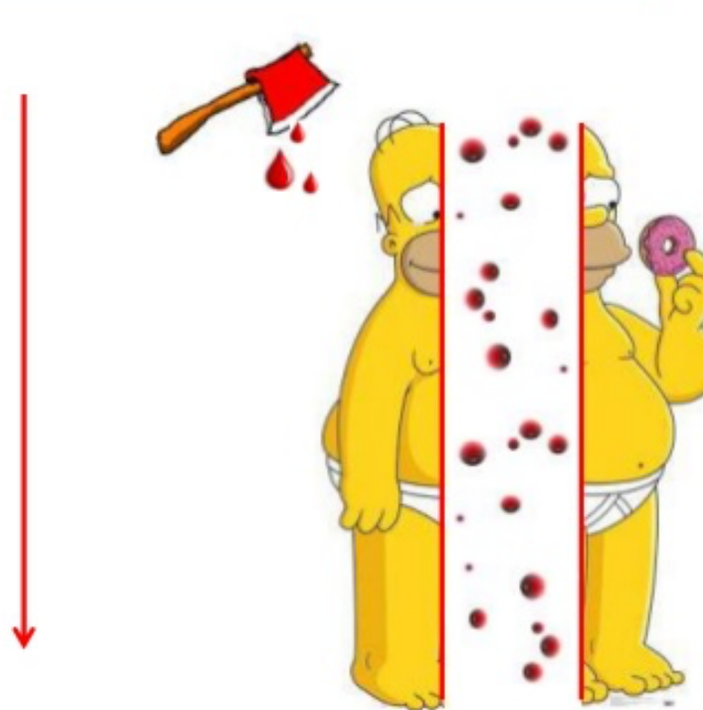
- Transversal

- 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

\* 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:

Palavra-chave

Ação

Adicionar Palavra-chave

Anterior

Salvar/Sair



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

Próxima

Adicionar Financiamento

Tipo de Financiamento

- ✓ Institucional Principal
- Institucional Secundário
- Financiamento Próprio

Pesquisar

Adicionar

Fechar

...eres restantes: 4000

Ação

r Financiamento

**\* Resumo:**

Escreva o resumo, seguindo o padrão de redação científica

Empty text box for the summary.

**\* Introdução:**

Problematização e revisão da literatura (estado da arte)

Empty text box for the introduction.

**\* 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

Empty text box for the secondary objective.

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!

\* Metodologia Proposta:

Text input field for methodology proposal.

Caracteres restantes: 4000

\* Critério de Inclusão:

Não se aplica

Text input field for inclusion criteria.

Caracteres restantes: 4000

\* Critério de Exclusão:

Não se aplica

Text input field for exclusion criteria.

Caracteres restantes: 4000

\* Riscos:

Text input field for risks.

Caracteres restantes: 4000

Text input field for risks (continued).

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:

 Participantes

\* Data do Primeiro Recrutamento:

Não se aplica

\* PAÍSES DE RECRUTAMENTO:

País	Ação
	<input type="button" value="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



Número de participantes

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

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

\* Metodologia de Análise de dados:

Empty text input field for methodology of data analysis.

Caracteres restantes: 4000

\* Desfecho Primário:

Empty text input field for primary outcome.

Caracteres restantes: 4000

Desfecho Secundário:

Empty text input field for secondary outcome.

Caracteres restantes: 4000

\* Tamanho da Amostra no Brasil:

Input field for sample size in Brazil, with label "Participantes da Pesquisa".

\* Data do Primeiro Recrutar

Radio button option "Não se aplica".

Input field for the date of the first recruitment.

Sugestão: 60 dias após a submissão

\* PAÍSES DE RECRUTAMENTO:

Pais de Origem	Pais	Nº de Participantes da Pesquisa	Ação

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:

Empty text input field for detailing secondary data sources.

Caracteres restantes: 4000

\* Informe o número de indivíduos abordados pessoalmente, recrutados e recrutados no centro de pesquisa

Empty text input field for the number of individuals.

\* 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 /	Ações
------	-------------------------------	-------

Adicionar Centro

Instituição Coparticipante:

CNPJ	Nome da Instituição Copartic	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:

Empty text input field for detailing secondary data sources.

Caracteres restantes: 4000

Informe o número de indivíduos abordados pessoalmente, recrutados ou recrutados neste centro de pesquisa

Input field for the number of individuals.

\* 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	Ações
------	-----------------------------	-------

Adicionar Centro

Instituição Coparticipante:

CNPJ	Nome da Instituição Coparticipante	Ações
------	------------------------------------	-------

Adicionar Coparticipante



Número de participantes

Detalhamento das células sociais e as ações realizadas

# 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	Início (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](#)

Outras informações, justificativas ou considerações a critério do Pesquisador:

**\* Bibliografia:**[Anterior](#)[Salvar/Sair](#)[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 máximo

Tipo de Documento	Nome do Arquivo	Perfil	Ações
Folha de Rosto	 Folha_de_Rosto_F	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**

**1**

Informações Preliminares

**2**

Área de Estudo

**3**

Desenho de Estudo/Apoio Financeiro

**4**

Detalhamento do Estudo

**5**

Outras Informações

**6**

Finalizar

**\* Manter sigilo da integra do projeto de pesquisa?** Sim  Não

Precisa de sigilo? Se sim, por quanto tempo?

**\* Prazo:**

Selecione

**Compromisso Geral**

Declaro que conheço e que:

- Cumprirei os requisitos da Resolução CNS N° 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 ressarcimento 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.**

Anterior

Salvar/Sair

Clique em aceitar



Clique em enviar

Enviar Projeto ao CEP

# 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.