

Formulaire de soumission d'un projet de recherche au Comité d'éthique du Centre Interdisciplinaire des Sciences de la Santé

Note: Ce formulaire doit être téléchargé, complété, signé et envoyé au comité d'éthique du CICS. - cics@isave.pt

Veillez remplir toutes les rubriques du formulaire

Nom du chercheur: _____

Licence/Master/Autre: _____

Titre de l'étude (adapté aux objectifs et à la méthodologie de l'étude)

Nom du superviseur et du co-superviseur (le cas échéant)

Lettre du conseiller ci-jointe: Oui Non

Lettre du co-superviseur jointe (le cas échéant): Oui Non

Veillez indiquer:

1. Objectifs de l'étude:

2. Votre étude est:

Qualitatif Quantitatif Les deux

3. Le contexte de l'étude, en indiquant le lieu où se déroulera ainsi que la durée en mois:

4. Participants à l'étude:

4.1. Description détaillée des participants potentiels à l'étude

4.2. Critères d'inclusion et d'exclusion

4.3 Les participants sont-ils en mesure de donner leur consentement libre et éclairé?

Oui Non

Si ce n'est pas le cas, veuillez expliquer pourquoi:

4.3. Les considérez-vous comme des personnes ou des groupes vulnérables, si oui, pourquoi?

5. Décrivez la procédure visant à garantir l'obtention d'un consentement éclairé, libre et informé:

6. Décrivez la procédure d'accès au groupe de participants:

Joindre le(s) formulaire(s) de consentement éclairé

7. Les méthodes et instruments utilisés pour collecter les données

7.1. Cochez la case qui s'applique à votre étude:

7.1.1 Il n'y a pas de collecte de données sensibles

7.1.2 Des données sensibles sont collectées (par exemple, des données sur la santé)

7.2. L'étude implique la collecte et/ou le traitement de données à caractère personnel sensibles, telles que:

7.2.1 la santé

7.2.2 le mode de vie sexuel

7.2.3 l'opinion politique

7.2.4 les convictions religieuses ou philosophiques

7.2.5 implique-t-elle le traitement d'informations génétiques?

7.2.6 Traitement de données à caractère personnel collectées antérieurement (utilisation secondaire -- Nous vous rappelons que l'utilisation secondaire des données doit faire l'objet d'une autorisation)

7.2.7 Autre

7.3 Indiquez comment vous allez collecter les données:

7.3.1 analyse de documents ou consultation d'archives

7.3.2 Entretiens

7.3.3 tests

7.3.4 échelles

7.3.5 observations

7.3.6 questionnaires

7.3.7 processus

7.3.8 Autres ____ Qui: __

8. Indiquez et joinez les instruments qui seront utilisés, en décrivant les procédures d'application.

9. Indiquez leur auteur et la procédure d'obtention de l'autorisation des auteurs (le cas échéant).

10. Expliquez comment vous garantissez la confidentialité et l'anonymat des données collectées, y compris des informations sur la manière dont elles seront stockées et où elles seront envoyées après la fin de l'étude:

Déclaration de responsabilité

Je soussigné, _____, en tant que chercheur responsable, déclare sur l'honneur que les informations fournies sont véridiques et que l'ensemble du processus de recherche se déroulera conformément au projet soumis au comité d'éthique.

Researcher's signature: _____

Date: _____