



Grupo de Reflexão Ética da APCP

FORMULÁRIO PARA SUBMISSÃO DE PEDIDOS DE DIVULGAÇÃO DE ESTUDOS DE INVESTIGAÇÃO À ASSOCIAÇÃO PORTUGUESA DE CUIDADOS PALIATIVOS

GRUPO DE REFLEXÃO ÉTICA DA APCP

GRÉtica da APCP

A preencher pela APCP_GRÉtica

Data de Recepção: ____ / ____ / _____

Projeto: ____ / _____

Data De resposta: ____ / ____ / _____



Grupo de Reflexão Ética da ACP

1. IDENTIFICAÇÃO DO ESTUDO / PROJETO

- a. *Nome do Investigador Principal (No caso de estudos académicos, identificação e autorização do Professor responsável pelo estudo)*

- b. *Outros colaboradores/autores/co-autores do estudo:*

- c. *Título do Estudo / Projeto de Investigação:*

- d. *Nome da Entidade Promotora (se aplicável)/ Instituição de origem:*

OUTROS (quais?)

- e. *Descreva, sucintamente, os objetivos da investigação:*

- f. **O presente estudo já foi submetido a uma Comissão de Ética**

Sim Qual? _____

Se sim, anexe, por favor, toda a documentação e parecer final da CE e aguarde a apreciação para divulgação do GRÉtica da ACP.

Não O GRÉtica não é uma Comissão de Ética (CE), por isso, apenas irá pronunciar-se depois da emissão formal do parecer da CE da Instituição onde o estudo pretende ser realizado.

- g. *Data previsível de conclusão do Estudo / Projeto de Investigação:*

(Após a conclusão do estudo/projeto de investigação deve ser comunicado à ACP GRÉtica o seu término, bem como enviar cópia dos resultados obtidos).



Grupo de Reflexão Ética da APCP

2. SÓCIOS DA APCP COMO SUJEITOS DE ESTUDO (A preencher pelo GRÉtica da APCP)

a. **Pertinência para os Sócios da APCP?**

- Relevo para os Cuidados paliativos?

- Viabilidade do estudo?

- Do presente estudo resultam mais-valias em termos de saúde ou conhecimento?

- Validade Científica do estudo?

- A seleção dos participantes e objetivos, os riscos e os benefícios foram determinados de forma rigorosa e justa?

- A proporção risco-benefício é favorável no contexto da prática clínica comum (*o risco tem de ser minimizado, aumentando os potenciais benefícios; os benefícios e o acréscimo de conhecimento obtido para a sociedade têm de ultrapassar os riscos*)

- Há supervisão independente da investigação por pessoas de outras instituições?

- O formulário de Consentimento Informado dos participantes inclui informação sobre a investigação e proporciona o seu carácter voluntário?

- Respeito pelos participantes: a privacidade é protegida; a renúncia está prevista; o bem-estar dos participantes está acautelado?

Adapted from Emanuel EJ, Wendler D, Grady C. JAMA. 2000 May 24-31;283(20):2701-11. "What makes clinical research ethical?"

3. TERMO DE RESPONSABILIDADE

Eu, abaixo-assinado, _____, na qualidade de Investigador(a) Principal/ Responsável por este estudo, declaro por minha honra que as informações dispensadas neste formulário são verdadeiras. Mais declaro que, durante todas as etapas do processo de investigação, será respeitado o estabelecido na lei, nos códigos deontológicos, nas normas de boas práticas e nas declarações e diretrizes internacionais existentes.

(Local), ____ / _____ / 20____

O/A Investigador/a Principal ou Responsável pelo Estudo.