***ANTES DE REDIGIR O SEU PROJETO, FAZ-SE NECESSÁRIO UMA LEITURA CUIDADOSA DA*** [***RESOLUÇÃO CNS (Conselho Nacional de Saúde) 466/2012***](http://bvsms.saude.gov.br/bvs/saudelegis/cns/2013/res0466_12_12_2012.html)***, ITEM VI, DA*** [***NORMA OPERACIONAL CNS 001/2013***](http://conselho.saude.gov.br/web_comissoes/conep/aquivos/cns%20%20norma%20operacional%20001%20-%20conep%20finalizada%2030-09.pdf)***, NO ITEM 3.4, E DA*** [***RESOLUÇÃO CNS 510/2016***](http://conselho.saude.gov.br/resolucoes/2016/reso510.pdf) ***(PARA PESQUISAS EM CIÊNCIAS HUMANAS, SOCIAIS E SOCIAIS APLICADAS) QUE DISPÕEM SOBRE A ELABORAÇÃO DO DOCUMENTO EM QUESTÃO.***

***TAMBÉM É NECESSÁRIA A LEITURA DAS ORIENTAÇÕES ABAIXO PARA ADEQUAR O SEU PROJETO DE PESQUISA.***

1. **Os aspectos relevantes da pesquisa devem estar em consonância com a Resolução CNS 466/2012 e/ou Resolução CNS 510/2016, essenciais para análise ética do projeto.**
2. **A Resolução CNS nº 196/96, foi revogada pela Resolução CNS 466/2012, portanto, não deverá ser citada no texto.**
3. **Lembre-se de especificar os possíveis riscos, prejuízos, desconfortos, lesões que podem ser provocados pela na coleta de dados, incluindo ainda as formas de assistência imediata e/ou contínua dadas pelo pesquisador - de indenização e de ressarcimento de despesas, se houver e, quando não houver, deixar claro o motivo. Lembre-se que toda pesquisa que envolve seres humanos implica em riscos, mesmo que mínimos, portanto, os riscos DEVERÃO ser informados/afirmados.**
4. **Quanto aos benefícios, os mesmos devem ser especificados e, caso não haja benefícios diretos, especificar os indiretos.**
5. **Tanto os riscos como os benefícios decorrentes da participação na pesquisa, são para o PARTICIPANTE E NÃO PARA O PESQUISADOR E/OU EQUIPE DE PESQUISA.**
6. **No cronograma das atividades, indique o período de início do projeto, a partir da aprovação do CEP; Informamos que o Comitê necessita de, no mínimo, 40 dias para os trâmites de avaliação dos processos (entre data de protocolo e primeiro parecer), desta forma, o pesquisador deverá prever o início das atividades com o participante de pesquisa para, no mínimo, 45 dias após o protocolo do processo.**
7. **Se o projeto envolver a aplicação de questionários, testes ou entrevista (ou ainda entrevista semiestruturada), anexar o modelo/roteiro no momento do protocolo.**
8. **Para os projetos que têm como objeto de estudo doenças ultrarraras, os pesquisadores precisam consultar também as diretrizes da Resolução CNS nº** [**563/2017**](http://www.conselho.saude.gov.br/resolucoes/2017/Reso563.pdf)**.**
9. **Já para estudos dizem respeito à área temática especial "populações indígenas", a Resolução complementar a ser consultada é a** [**Resolução CNS 304/00**](https://www.fag.edu.br/novo/arquivos/comite/cep/resolucoes/Resolucao_304-00.pdf)**.**
10. **Em sua escrita, evite utilizar o termo “sujeito”. Substitua-o por: “participante”, “voluntário”, etc.**
11. **Vale ressaltar que este é apenas um modelo para servir de guia para a elaboração do seu projeto. Procure adaptá-lo às características de sua pesquisa, desde que contenha todas as informações determinadas pelas Resoluções 466/2012 e/ou 510/2016 do Conselho Nacional de Saúde e suas complementares.**

**CENTRO UNIVERSITÁRIO ASSIS GURGACZ**

**NOME DO ALUNO**

**TÍTULO DO PROJETO**

**CASCAVEL**

**2018**

**CENTRO UNIVERSITÁRIO ASSIS GURGACZ**

**NOME DO ALUNO**

**TÍTULO DO PROJETO**

Trabalho apresentado à disciplina XXXXXXXX – Projeto como requisito parcial para obtenção da aprovação semestral no Curso de XXXXXXX do Centro Universitário Assis Gurgacz.

**Professor (a) Orientador (a):**

**CASCAVEL**

**2018**

**RESUMO**

O texto do resumo deve ser redigido em parágrafo único, com espaçamento simples de entrelinhas, sem recuo de margem de parágrafo, e sua extensão deverá ser de 250 a 500 palavras. Sugere-se usar o verbo na 3ª pessoa, linguagem objetiva, científica e informativa, vocabulário técnico, claro e preciso sem a apresentação de citações bibliográficas. O resumo deve contemplar **(Vide modelo abaixo):**

**Introdução**: local onde o autor deverá apresentar o assunto e o tema do projeto de Pesquisa, assim como o problema que deu origem à pesquisa. **Objetivo**: apresentar o objetivo geral da pesquisa. **Metodologia**: descrever os procedimentos empregados para a realização da pesquisa, local da pesquisa, amostra, tratamento estatístico, entre outros aspectos que o autor considerar necessários.

**Palavras-chave:** São de 3 a 5 palavras que exemplificam o tema do estudo.

Sumário

[**CAPÍTULO 1** 7](#_Toc514483545)

[1.1 ASSUNTO / TEMA 7](#_Toc514483546)

[1.2 JUSTIFICATIVA 7](#_Toc514483547)

[1.3 FORMULAÇÃO DO PROBLEMA 7](#_Toc514483548)

[1.4 FORMULAÇÃO DAS HIPÓTESES 7](#_Toc514483549)

[1.5 OBJETIVOS DA PESQUISA 7](#_Toc514483550)

[**1.5.1 Objetivo Geral** 7](#_Toc514483551)

[**1.5.2 Objetivos Específicos** 7](#_Toc514483552)

[**CAPÍTULO 2** 8](#_Toc514483553)

[2.1 FUNDAMENTAÇÃO TEÓRICA 8](#_Toc514483554)

[**2.1.1** 8](#_Toc514483555)

[**2.1.2** 8](#_Toc514483556)

[**2.1.3** 8](#_Toc514483557)

[**CAPÍTULO 3** 9](#_Toc514483558)

[3.1 ENCAMINHAMENTO METODOLÓGICO 9](#_Toc514483559)

[**3.1.1 Tipo de estudo** 9](#_Toc514483560)

[**3.1.2 Características da população e plano de recrutamento** 9](#_Toc514483561)

[**3.1.3 Como e quem irá obter o consentimento/assentimento** 9](#_Toc514483562)

[**3.1.4 Descrição dos procedimentos para a execução do projeto**. 10](#_Toc514483563)

[**3.1.5 Esclarecimentos sobre coleta e armazenamento de material biológico ou genético humano** 10](#_Toc514483564)

[**3.1.6 Descrição de métodos que afetem os participantes da pesquisa e análise crítica de riscos e benefícios, bem como medidas que minimizem e/ou eliminem tais riscos**. 10](#_Toc514483565)

[**3.1.7 Previsão de indenização e ressarcimento de gastos aos participantes** 10](#_Toc514483566)

[**3.1.8 Critérios para suspender ou encerrar a pesquisa** 10](#_Toc514483567)

[**3.1.9 Local de realização das várias etapas e infraestrutura necessária** 11](#_Toc514483568)

[**3.1.10 Explicitação das responsabilidades de cada um dos envolvidos na pesquisa** 11](#_Toc514483569)

[**3.1.11 Explicitação acerca da propriedade das informações geradas pela pesquisa, sobre o uso e destino das informações/dados coletados, bem como medidas de proteção relativas à privacidade e confidencialidade das informações obtidas para realização do estudo, local e tempo de armazenamento** 11](#_Toc514483570)

[**3.1.12 Orçamento** 11](#_Toc514483571)

[**3.1.13 Cronograma de atividades**. 11](#_Toc514483572)

[**3.1.14 Análise dos Resultados e explicitação de que os resultados da pesquisa serão tornados públicos, sejam eles favoráveis ou não** 12](#_Toc514483573)

[**REFERÊNCIAS** 13](#_Toc514483574)

# CAPÍTULO 1

## 1.1 ASSUNTO / TEMA

O Assunto do referido trabalho é sobre

O tema abordará sobre

## 1.2 JUSTIFICATIVA

## 1.3 FORMULAÇÃO DO PROBLEMA

## 1.4 FORMULAÇÃO DAS HIPÓTESES

## 

## 1.5 OBJETIVOS DA PESQUISA

### 1.5.1 Objetivo Geral

### 

### 1.5.2 Objetivos Específicos

# CAPÍTULO 2

## 2.1 FUNDAMENTAÇÃO TEÓRICA

### 2.1.1

### 2.1.2

### 2.1.3

# CAPÍTULO 3

Descrever de forma clara acerca do recurso metodológico que será utilizado para proceder a análise das informações/dados.

Lembrando que este é um modelo, sendo assim, poderá sofrer todas as alterações que forem necessárias para que o projeto fique adequado à realidade da sua pesquisa.

Os títulos e subtítulos são indicações dos itens que o projeto precisa contemplar, não sendo obrigatório seguir essa nomenclatura.

## 3.1 ENCAMINHAMENTO METODOLÓGICO

### 3.1.1 Tipo de estudo (caracterização da pesquisa – descritiva, exploratória, explicativa, experimental, quantitativa, qualitativa, etc.)

### 3.1.2 Características da população e plano de recrutamento (período, critérios de inclusão e exclusão dos indivíduos, sexo, faixa etária, etc., números de participantes, justificativa do número de participantes e de uso de grupos vulneráveis/incapazes. Entenda por grupos vulneráveis/especiais: menores de 18 anos, portador de deficiência mental, embrião/feto, relação de dependência - estudantes, militares, presidiários, etc. - e outras condições que diminuam a autonomia - como, por exemplo, doenças, idade avançada associada à perda da autonomia, etc.)

### 3.1.3 Como e quem irá obter o consentimento/assentimento (TCLE, Termo de Assentimento ou TCUD; Se houver solicitação de dispensa, deve-se justificar)

### 3.1.4 Descrição dos procedimentos para a execução do projeto (materiais, instrumentos de coleta das informações e como essas serão obtidas - Caso a pesquisa envolva análise de prontuário, detalhar quais são as informações retiradas do documento, visto que informações que levem à identificação do paciente exigem uso do TCLE, afinal as informações contidas no prontuário, referem-se ao paciente e não ao campo de estudo).

### 3.1.5 Esclarecimentos sobre coleta e armazenamento de material biológico ou genético humano, se for o caso (Resoluções 347/05 e 340/04)

### 3.1.6 Descrição de métodos que afetem os participantes da pesquisa e análise crítica de riscos e benefícios, bem como medidas que minimizem e/ou eliminem tais riscos (Toda pesquisa que envolve seres humanos apresenta risco, mesmo que mínimo, ou algum tipo de desconforto, portanto, os riscos DEVERÃO ser informados/afirmados. Lembre-se de especificar os possíveis riscos, prejuízos, desconfortos, lesões que podem ser provocados pela na coleta de dados, incluindo ainda as formas de assistência imediata e/ou contínua dadas pelo pesquisador - de indenização e de ressarcimento de despesas, se houver e, quando não houver, deixar claro o motivo. Em caso de pesquisa com dados secundários, não há risco direto, pois não há contato com o participante, no entanto, a equipe da pesquisa deve informar que garantirá a confidencialidade dos dados, evitando assim a exposição de informações que identifiquem ou gerem constrangimento ao participante. Quanto aos benefícios, os mesmos devem ser especificados e, caso não haja benefícios diretos, especificar os indiretos. Tanto os riscos como os benefícios decorrentes da participação na pesquisa, são para o PARTICIPANTE E NÃO PARA O PESQUISADOR E/OU EQUIPE DE PESQUISA).

### 3.1.7 Previsão de indenização e ressarcimento de gastos aos participantes

### 3.1.8 Critérios para suspender ou encerrar a pesquisa

### 3.1.9 Local de realização das várias etapas (descrição dos locais e instalações) e infraestrutura necessária (descrição informando que o local onde se realizará a pesquisa a possui e incluir a concordância documentada da instituição)

### 3.1.10 Explicitação das responsabilidades de cada um dos envolvidos na pesquisa (pesquisadores, instituições proponentes, co-participantes, promotor e patrocinador, se for o caso)

### 3.1.11 Explicitação acerca da propriedade das informações geradas pela pesquisa, sobre o uso e destino das informações/dados coletados, bem como medidas de proteção relativas à privacidade e confidencialidade das informações obtidas para realização do estudo, local e tempo de armazenamento (das informações/dados colhidos e/outros materiais – consultar o item XI, da Resolução CNS 466/12 - ao pesquisador cabe manter em arquivo sob sua guarda, por no mínimo, 05 anos, os dados obtidos durante a realização da pesquisa)

### 3.1.12 Orçamento (orçamento detalhado do projeto contendo os recursos - deslocamento, materiais de expediente, fotocópias, aquisição de equipamentos e/ou reagentes, etc. – geralmente os custos da pesquisa são de responsabilidade dos pesquisadores. Se a pesquisa tiver financiamento de algum órgão ou instituição, deverá ser apresentado ao CEP um documento comprobatório)

### 3.1.13 Cronograma de atividades (considerar o início da coleta de dados após a liberação do parecer pelo CEP. LEMBRAMOS QUE O CEP NÃO SEGUE OS PRAZOS ESTABELECIDOS PELAS COORDENAÇÕES).

### 3.1.14 Análise dos Resultados e explicitação de que os resultados da pesquisa serão tornados públicos, sejam eles favoráveis ou não

# 

# REFERÊNCIAS

[NORMAS DO MANUAL DE TRABALHOS ACADEMICOS DO CENTRO UNIVERSITÁRIO - FAG 2015](https://www.fag.edu.br/novo/arquivos/academico-online/manual-de-normas-2015-22.pdf)