

FACULDADE de PSICOLOGIA da UNIVERSIDADE de LISBOA
COMISSÃO ESPECIALIZADA de DEONTOLOGIA do CONSELHO CIENTÍFICO

RAPI - Requerimento de Aprovação de Projeto de Investigação

Versão 2016-2017

INSTRUÇÕES

1. Descarregue este formulário, preencha-o (1 por cada projeto) e grave-o.
2. Submeta o requerimento para aprovação e subscrição (em espaço próprio do formulário) pelo professor(a)/investigador(a) da Faculdade que coordena o seu projeto, antes de o submeter à Comissão (se aplicável).
3. Submeta o requerimento em ficheiro electrónico (documento pdf) como Anexo e com o nome RAPI seguido das iniciais do nome de proponente de uma mensagem com RAPI em assunto, para deontologia@fp.ul.pt . Entregue depois o formulário preenchido em papel no secretariado do conselho científico.
4. Entregue também em papel e em ficheiro(s) electrónico(s) toda a documentação anexa ao RAPI considerada necessária para a avaliação dos aspectos deontológicos do projeto (incluindo eventual ficheiro word com informação adicional a alíneas específicas cujo limite estabelecido não seja suficiente).

Nome do Investigador(a) proponente

E-mail:

Título do Projeto:

Fonte de financiamento (se aplicável):

Coordenador(a)/supervisor(a) da Faculdade (se aplicável)

Nome do coordenador(a)/supervisor(a):

E-mail do coordenador(a)/supervisor(a):

Co-investigadores (se aplicável):

Início: Mês

Ano

Fim: Mês

Ano

Duração do projeto:

Requerimento:

Referência do requerimento anterior:

1. Sumário do projeto (em linguagem não técnica)

1.1. Problema de investigação (até 1200 caracteres):

1.2. Relevância do problema de investigação (até 1200 caracteres)

1.3. Objetivos da Investigação (até 1500 caracteres)

1.4. Métodos de Investigação (Explique escolha de métodos de investigação e descreva todos os procedimentos para a recolha e registo de dados, tarefas exigidas aos/às participantes, intervenções realizadas, duração da participação, frequência da recolha de dados - *cópias de instruções, testes, questionários, estímulos apresentados, guiões de entrevista, e/ou grelhas de observação a utilizar poderão ser juntas em anexo*)

1.4. Métodos de Investigação (Continuação)

2.Experiência Prévia

2.1. Experiência prévia com o tipo de investigação proposto:

2.2. Experiência prévia com a população alvo da investigação:

2.3. Experiência prévia dos Co-investigadores (se aplicável):

. com o tipo de investigação proposto:

. com a população alvo da investigação:

2.5. Conhecimentos em deontologia da investigação (marcar o que se aplica): .

. curso/disciplina de métodos de investigação

. conhecimento do código deontológico da ordem dos psicólogos

. outros

(especificar):

3. Participantes e Recrutamento.

3.1. Número de participantes previsto:

3.2. Características dos/das participantes (ex. idade, sexo, etc):

3.3. Onde e Como são recrutados os participantes:

3.4. Participantes são pessoas vulneráveis (ex. crianças, reclusos, etc):

. Se respondeu Sim explicita a necessidade de inclusão de pessoas vulneráveis:

3.5. Incentivos oferecidos aos/às participantes pela sua participação:

. Pagamento aos/às participantes:

Momento de pagamento/montante

. Créditos em disciplina para os participantes:

Forma/valor dos créditos

Alternativas à participação

3.6. Formas de obtenção de autorizações de outras instituições para o recrutamento - quando aplicável (ex. escolas, hospitais, empresas, etc.):

3.7. Dados pessoais dos/das participantes recolhidos (ex. idade, sexo, etc):

4. Consentimento informado dos/das participantes e/ou seus responsáveis legais

4.1. Informação dada aos/às participantes sobre o estudo e forma do consentimento (marcar o que se aplica):

- . por documento (a anexar) no qual o/a participante assina o seu consentimento e do qual fica com uma cópia (obrigatório se a participação no estudo envolve risco para os/as participantes)
- . por documento (a anexar) que o/a participante lê antes de comunicar a decisão em participar
- . por explicação oral dada ao/à participante antes deste comunicar a decisão em participar (explicação oral integral - discurso direto - detalhar em baixo ou em anexo se mais de 250 carateres)

4.2. Check-List do documento de consentimento. Confirmo que o documento inclui informação de/sobre:

Nome de investigador e de supervisor	Nome FPUL	Objetivos do estudo
Número de sessões	Duração	Possibilidade de desistência
Possibilidade de informação pós-estudo	Contato investigador	

4.3. Local e Momento de obtenção do consentimento informado:

4.4. Pessoa(s) que obterão o consentimento informado:

4.5. Envolvimento de participantes não legalmente competentes para consentimento informado:

(se respondeu sim anexe documento informativo sobre o estudo no qual os responsáveis legais pelos/as participantes assinam o seu consentimento e do qual ficam com uma cópia)

4.6. Envolvimento de participantes vulneráveis:

(devido ao seu estatuto legal, económico, educacional, outro)

- Se respondeu Sim indique:

. Forma de minimização do risco de coerção ou influência inapropriada:

. Forma de explicação de que a participação no estudo é voluntária:

4.7. Existência de barreiras linguísticas que podem afectar o consentimento informado

Se respondeu Sim indique forma de ultrapassar essas barreiras:

5. Possíveis riscos para os/as participantes

5.1. Existência de riscos físicos, psicológicos, legais ou sociais para os/as participantes:

5.2. Se referiu algum risco na anterior, indique o seu grau:

5.3. Se grau superior, explique necessidade dos riscos e o porquê de não ser possível a sua eliminação:
(ex. utilizando um procedimento alternativo no estudo)

5.4. Indicação de eventuais procedimentos para monitorizar a segurança dos/das participantes e/ou minimizar riscos:

5.5. Medidas previstas para lidar com eventuais consequências negativas para os/as participantes:
(marcar o que se aplica)

- . Atendimento de urgência psicológica
- . Referência para avaliação psicológica
- . Referência para aconselhamento/psicoterapia
- . Outras (especificar)

6. Engano intencional

(apresentação de informação falsa ou enganosa; omissão de informação que pode ser relevante para a decisão de participação, ou acerca de ações relevantes no contexto da investigação)

6.1. Engano intencional dos/das participantes:

. Se respondeu Sim descreva sucintamente a forma do engano:

6.2. Existência de outras formas de conduzir o estudo sem recorrer ao engano:

. Se respondeu Sim explique razão de rejeição dessas formas:

6.3. Explicação dada aos participantes sobre o engano após a sua participação:

7. Proteção da privacidade dos/das participantes

7.1. Formas de assegurar a privacidade de participantes:

(ex. não questionar informação pessoal não relevante, não registar informação identificativa do/da participante)

8. Confidencialidade e/ou anonimato

8.1. Formas de assegurar a confidencialidade e/ou anonimato:

8.2. Para estudos online o site hospedeiro é o da Faculdade de Psicologia:

. Se respondeu Não indique site hospedeiro e garantias de confidencialidade/anonimato:

9. Informação pós-estudo

9.1. Informação sobre o estudo /resultados aos/às participantes após sua conclusão:

Indique momento de fornecimento da informação e teor da informação fornecida

(anexar cópias de materiais informativos/educacionais se aplicável; se não aplicável explicitar razões)

10. Identificação de dados individuais

10.1. Destruição dos elementos que possibilitam a identificação dos/das participantes:

. Se respondeu Sim indique momento da destruição:

. Se respondeu Não indique motivo de manutenção de dados identificativos, local de arquivo e refira formas de assegurar privacidade e confidencialidade dos mesmos:

11. Investigação com animais

11.1. Projeto envolve animais como participantes:

. Se respondeu Sim descreva medidas tomadas para assegurar o bom tratamento dos animais envolvidos:

12. Conflitos de interesses

12.1.Existência de conflitos de interesses atuais ou potenciais em relação à investigação por parte dos investigadores/as e/ou associados (ex.entidade financiadora tem interesse nos resultados):

. Se respondeu Sim indique os conflitos existentes e medidas tomadas para o efeito:

Ao submeter este requerimento certifico que a investigação foi planeada de modo a proteger os/as participantes.

Assinatura do/da Requerente: _____

Data:

Para estudantes/investigadores/as de mestrado, doutoramento ou pós-doutoramento:

Revi este requerimento e declaro a minha concordância com a adequação do plano da investigação proposto e das medidas sugeridas para proteger os/as participantes.

Assinatura do supervisor(a) do/da Requerente: _____

Data:

Declaração da comissão para efeitos externos:

ANEXOS:

Documento Word com informação adicional sobre alíneas do RAPI

Cópia de cartas/e-mails com instituições cooperantes

Cópia dos documentos de consentimento informado

Cópias de instruções aos/às participantes

Cópias de testes e/ou questionários

Outros (detalhar)

Sumário- Check List

Os/as participantes são menores ou adultos não competentes para facultar o consentimento ou são pacientes:

A investigação lida com “assuntos sensíveis” (actividades ilegais ou imorais, comportamento sexual ou qualquer informação que, se conhecida fora do contexto da investigação, possa lesar a reputação do/da participante, ou os seus direitos legais ou sociais, ou a sua empregabilidade):

Os/as participantes são gravados/as em áudio ou vídeo:

O/a investigador/a interage com o/a participante e/ou manipula o seu comportamento:

A identidade do/da participante é registada ou associada de qualquer outra forma aos dados de forma permanente:

A identificação dos/das participantes pode ser determinada a partir de informação no relatório da pesquisa:

Existe um follow-up em que os/as participantes são contactados/as e novos dados são recolhidos para serem relacionados com os dados existentes:

Os/as participantes são alvo de observação num lugar privado, ou num lugar em que crêem não estar a ser observados/as:

A investigação envolve observação participada ou outro trabalho de campo antropológico:

São revistos registos não públicos recolhidos por outro/a investigador/a ou instituição:

Existem barreiras linguísticas que podem afectar o consentimento informado do/da participante:

Existem riscos físicos, psicológicos, legais ou sociais de grau superior para os/as participantes:

A investigação envolve engano intencional:

A investigação só pode ser conduzida com engano intencional:

A investigação envolve engano intencional mas a informação omitida não afecta a decisão de participação por parte dos/das participantes:

A investigação envolve engano intencional mas logo que possível, os/as participantes serão totalmente informados/as acerca da situação de engano:

A investigação envolve engano intencional mas é fornecida uma explicação prévia dos riscos:

A investigação envolve animais como participantes: