

4 – Para a realização do projeto é necessário:

- 4.1 - [] recolher dados estatísticos sem identificação dos titulares;
- 4.2 - [] recolher dados pessoais com identificação dos titulares;
- 4.3 - [] entrevistar doentes;
- 4.4 - [] contactar com doentes;
- 4.5 - [] solicitar a doentes o preenchimento de questionários ou inquéritos;
- 4.6 - [] contactar com profissionais;
- 4.7 - [] solicitar a profissionais o preenchimento de questionários ou inquéritos.

5 – Dignidade dos titulares dos dados

5.1 - Indique como é obtido o consentimento informado dos participantes, juntando cópia do respetivo modelo*.

.....
.....
.....
.....
.....

*O documento original do Consentimento Informado obtido deverá ficar arquivado no processo clínico.

5.2 – Indique como é garantida a não ocorrência de consequências negativas para os participantes.

.....
.....
.....
.....

5.3 – Indique os benefícios que os participantes podem esperar com a execução do projeto.

.....
.....
.....
.....

6 – Garantia de confidencialidade

Se for necessário recolher dados pessoais **com** identificação dos titulares, descreva, sucintamente, o sistema de codificações ou outro que garante a respetiva confidencialidade.

.....
.....
.....
.....

.....
.....
.....

7 – Compromisso de partilha – Declaração de compromisso de entrega de exemplar do trabalho⁴.

Eu, abaixo assinado, comprometo-me a entregar um exemplar do trabalho efetuado em formato papel e, em formato digital, um resumo do trabalho com cerca de 250 palavras atendendo aos objetivos, resultados, sugestões e desafios para a prática, face à possibilidade da sua publicação na Revista *Info* ou à sua divulgação informativa.

(Assinatura)

⁴A Comissão de Ética informa o(s) autor(es) do projeto que, durante ou após a realização do trabalho, poderá eventualmente ser convocado para a prestação de esclarecimentos com ele relacionados.