**NOME**

**TÍTULO DO TRABALHO**

**RIO DE JANEIRO**

**2023**

**NOME**

**TÍTULO DO TRABALHO**

Projeto de pesquisa apresentado ao Instituto Superior de Ciência da Saúde, como parte dos requisitos para obtenção do título de Especialista em ...

Orientador: Nome completo

**Rio de Janeiro**

**2023**

**RESUMO**

(Texto Justificado, sem espaçamento, único parágrafo. Máximo 300 palavras)

**Introdução**: ... **Objetivos**: .... **Métodos**: ... **Resultados**: ..... **Conclusão**: ....

**Palavras-chave**: 3 a 5 palavras (http://decs.bvs.br/).

**ABSTRACT**

**Introduction**: ... **Objectives**: … **Methods**: ... **Results**: ... **Conclusion**: ….

**Keywords**: (http://decs.bvs.br/).

**1. INTRODUÇÃO**

**1.1 Justificativas**

**2. OBJETIVOS**

**2.1Geral**

**2.2 Específicos**

**3. HIPÓTESES**

A hipótese é uma afirmação, que será testada no estudo e ao final, será conformada ou refutada.

**4. MÉTODOS**

**4.1Delineamento do estudo**

Inserir o tipo de estudo

**4.2Amostra**

Descrever as características da amostra, o número de participantes pretendidos (cálculo amostral ou justificativa do tamanho da amostra), local onde estes indivíduos serão recrutados

**4.2.1 Critérios de inclusão**

**4.2.2 Critérios de exclusão**

**4.3 Procedimentos e Instrumentos de medida**

Descrever o passo a passo de como será realizado o estudo, incluindo os instrumentos de medida e procedimentos para triagem e coleta dos dados. Para estudos com prontuário eletrônico, descrever quais variáveis serão coletadas

**4.4 Desfechos**

**4.4.1Desfecho primário**

O desfecho geralmente é (são) a(s) principal(ais) variável(is) que será(ão) medida(s) no estudo, isto é, a partir de um grupo populacional que sofreu uma determinada exposição (uma doença ou intervenção cirúrgica por exemplo), quais seriam os desfechos que o seu estudo pretende investigar (ex. Dor, Incapacidade, Assimetria, intercorrências etc)

**4.4.2 Desfecho secundário**

**4.5 Análise dos dados**

Descrever o plano de análise estatística e como os dados serão descritos/apresentados

**5. Aspectos éticos**

Este protocolo de pesquisa será submetido ao Comitê de Ética em Pesquisa (CEP) via Plataforma Brasil (https://plataformabrasil.saude.gov.br) antes da execução do estudo, em consonância com a resolução 466/2012. Todos os participantes assinarão um termo de consentimento livre e esclarecido (TCLE; Apêndice 1) após serem informados sobre aa natureza do estudo e do protocolo a ser realizado.

**5.1 Riscos**

Descrever os riscos para os participantes da pesquisa. Toda pesquisa apresenta risco, mesmo que mínimo. Estes, devem ser identificados e o autores devem apresentar ainda como podem realizar ações para minimizá-los ou contornar possível intercorrências durante a coleta de dados ou intervenção.

**5.2 Benefícios**

Apresentar os benefícios diretos e indiretos do seu estudo, tanto para os participantes, quanto para a população em geral, com condição de saúde semelhante e que podem se beneficiar no futuro com os resultados do seu estudo.

**6. Orçamento e apoio financeiro**

Caso não haja apoio financeiro, escrever financiamento próprio

**7. Cronograma**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **ETAPA** | **INÍCIO** | **FIM** |
| Elaboração do projeto de pesquisa |  |  |
| Submissão e Apreciação do Comitê de Ética em Pesquisa |  |  |
| Coleta e tabulação de dados |  |  |
| Análise dos dados |  |  |
| Elaboração de manuscrito/artigo científico |  |  |
| Revisão e Elaboração do trabalho de conclusão |  |  |
| Apresentação do TCC |  |  |
| Submissão de manuscrito para revista científica da área |  |  |

**8. Referências**

|  |
| --- |
| **Nota**    O estudo do tipo revisão de literatura deve apresentar apenas os seguintes tópicos:  **Título; Resumo; Introdução; Justificativa; Objetivos; Métodos** (Bases de dados utilizadas na busca, descritores utilizados na busca, critérios utilizados para incluir ou excluir os artigos – ex. ano de publicação, língua de publicação, tipo de estudo); **Resultados e discussão; Conclusão.** |

**APÊNDICES**

**Apêndice 1 – Termo de Consentimento Livre e Esclarecido (TCLE) -** (MODELO) –

OBS. o conteúdo deve ser escrito de forma clara para que o participante possa entender o protocolo de pesquisa)

**TÍTULO CIENTÍFICO DO PROTOCOLO DE PESQUISA**

**Breve justificativa e objetivos da pesquisa**:

**Procedimentos**:

**Potenciais riscos e benefícios**.

**Garantia de sigilo, privacidade, anonimato e acesso**: Sua privacidade será respeitada, ou seja, seu nome ou qualquer outro dado ou elemento que possa de qualquer forma lhe identificar, serão mantidos em sigilo. Será garantido o anonimato e privacidade. Caso haja interesse, o senhor (a) terá acesso aos resultados.

**Garantia de esclarecimento**: É assegurada a assistência durante toda pesquisa, bem como a garantia do seu livre acesso a todas as informações e esclarecimentos adicionais sobre o estudo e suas consequências.

**Garantia de responsabilidade e divulgação**: Os resultados dos exames e dos dados da pesquisa serão de responsabilidade do pesquisador, e esses resultados serão divulgados em meio científico sem citar qualquer forma que possa identificar o seu nome.

**Garantia de ressarcimento de despesas**: Você não terá despesas pessoais em qualquer fase do estudo, nem compensação financeira relacionada à sua participação. Em caso de dano pessoal diretamente causado pelos procedimentos propostos neste estudo, terá direito a tratamento médico, bem como às indenizações legalmente estabelecidas. No entanto, caso tenha qualquer despesa decorrente da participação na pesquisa, haverá ressarcimento mediante depósito em conta corrente ou cheque ou dinheiro. De igual maneira, caso ocorra algum dano decorrente da sua participação no estudo, você será devidamente indenizado, conforme determina a lei.

**Responsabilidade do pesquisador e da instituição**: O pesquisador e a instituição proponente se responsabilizarão por qualquer dano pessoal ou moral referente à integridade física e ética que a pesquisa possa comportar.

**Critérios para suspender ou encerrar a pesquisa**: O estudo será suspenso na ocorrência de qualquer falha metodológica ou técnica observada pelo pesquisador, cabendo ao mesmo a responsabilidade de informar a todos os participantes o motivo da suspensão. O estudo também será suspenso caso seja percebido qualquer risco ou dano à saúde dos sujeitos participantes, consequente à pesquisa, que não tenha sido previsto neste termo. Quando atingir a coleta de dados necessária a pesquisa será encerrada.

**Sobre a recusa em participar**: Caso queira, o senhor (a) poderá se recusar a participar do estudo, ou retirar seu consentimento a qualquer momento, sem precisar justificar-se, não sofrendo qualquer prejuízo à assistência que recebe.

Contato do pesquisador responsável e do comitê de ética: Em qualquer etapa do estudo você poderá ter acesso ao profissional responsável, NOME DO PESQUISADOR PRINCIPAL, que pode ser encontrada no telefone (XX) XXXX-XXXX. Se tiver alguma consideração ou dúvida sobre a ética da pesquisa, poderá entrar em contato com o Comitê de Ética em Pesquisa.

Se este termo for suficientemente claro para lhe passar todas as informações sobre o estudo e se o senhor (a) compreender os propósitos do mesmo, os procedimentos a serem realizados, seus desconfortos e riscos, as garantias de confidencialidade e de esclarecimentos permanentes. Você poderá declarar seu livre consentimento em participar, estando totalmente ciente das propostas do estudo.

Rio de Janeiro, \_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Assinatura Participante de pesquisa Assinatura Pesquisador

**Apêndice 2 – Título do Apêndice (Sugestão: Inserir o termo de anuência da unidade onde os dados serão coletados)**

Espaço para apêndice (OPCIONAL).

**ANEXOS**

**Anexo 1 - Opcional**