**TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO (TCLE) PARA PESQUISAS EM AMBIENTE VIRTUAL**

**Observação**: esse texto inicial orientativo para o(s) pesquisador(es) não deve constar no TCLE. Portanto, deve-se excluí-lo. Adequar o preenchimento e as marcações em vermelho de acordo com a pesquisa a ser realizada.

Caros pesquisadores(as), as instruções e modelo propostos abaixo visam auxiliar a elaboração do Termo de Consentimento Livre e Esclarecido (TCLE)/Registro de Consentimento Livre e Esclarecido (RCLE), atendendo a Resolução CNS/CONEP nº 466/2012 e complementares. Alertamos que quanto às pesquisas das Ciências Humanas ou Sociais, devem ser observadas as orientações constantes na Resolução CNS/CONEP nº 510/2016, assim como, sobre especificidades éticas das pesquisas de interesse estratégico para o Sistema Único de Saúde (SUS) consulte a Resolução CNS/CONEP nº 580, de 22 de março de 2018. Em específico, sobre as pesquisas com qualquer etapa em ambiente virtual, atentar-se no cumprimento das orientações constante na Carta Circular nº 1/2021-CONEP/SECNS/MS. Estas instruções não substituem as orientações contidas nas normativas do Conselho Nacional da Saúde (CNS) e da Comissão Nacional de Ética em Pesquisa (CONEP).

Ressalta-se que, conforme Carta Circular nº 1/2021-CONEP/SECNS/MS, compreende-se meio ou ambiente virtual: aquele que envolve a utilização da internet (como e-mails, sites eletrônicos, formulários disponibilizados por programas, etc.), do telefone (ligação de áudio, de vídeo, uso de aplicativos de chamadas, etc.), assim como outros programas e aplicativos que utilizam esses meios.

Ressaltamos que não existe um único padrão ou modelo para o TCLE/RCLE. Cada pesquisa pode e deve efetuar as adequações necessárias, de acordo com as especificidades do seu objeto de estudo, sem deixar de observar os itens obrigatórios estabelecidos pelas Resoluções e Cartas Circulares do Sistema CEP/CONEP. Esses documentos podem ser acessados diretamente na página da Plataforma Brasil (<http://plataformabrasil.saude.gov.br/login.jsf>) ,na aba Resoluções e Normativas, e na aba Cartas Circulares.

**TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO**

Você está sendo convidado(a) a participar, como voluntário(a), do projeto de pesquisa intitulado “mencione o título do projeto de pesquisa” desenvolvido por citar os acadêmicos, orientandos e/ou equipe de pesquisa envolvida, se houver, (e orientação, se for o caso, complementar e inserir nome do(a) orientador(a)).

Este documento contém as principais informações sobre a pesquisa que estamos realizando. Realize a leitura de todo o documento e ao final responda à pergunta se você aceita ou não participar desta pesquisa.

Sua colaboração será de muita importância para nós, mas caso não queira participar ou decida desistir enquanto estiver participando, não há problema algum. Você tem a liberdade de não querer participar da pesquisa e/ou de interromper a sua colaboração a qualquer momento/no momento em que desejar, sem necessidade de qualquer explicação e sem qualquer prejuízo. Caso tenha alguma dúvida ao ler este documento, ou durante a sua participação, estamos à disposição para esclarecê-la, a qualquer momento.

Poderá contatar o(a) pesquisador(a) responsável, inserir nome, via telefone (XX) XXXXX-XXXX; e-mail inserir e-mail, ou por meio do endereço Rua inserir, nº inserir, Bairro inserir, Cidade/Estado. Ou, os demais membros da equipe de pesquisa: inserir nome, via telefone (XX) XXXXX-XXXX; e-mail inserir e-mail, ou por meio do endereço Rua inserir, nº inserir, Bairro inserir, Cidade/Estado; pesquisador responsável, inserir nome, via telefone (XX) XXXXX-XXXX; e-mail inserir e-mail, ou por meio do endereço Rua inserir, nº inserir, Bairro inserir, Cidade/Estado.

Para que possa consultar este documento a qualquer momento, enfatizamos a importância de guardar em seus arquivos uma cópia. Para tal, você poderá imprimi-lo ou gerar uma cópia em pdf para guardá-lo. Também, poderá solicitar aos pesquisadores uma versão deste documento, a qualquer momento, por meio de um dos e-mails dos(as) pesquisadores(as).

Caso esteja de acordo em participar de livre e espontânea vontade, como voluntário(a), participará de uma pesquisa cujo(a) o(s) objetivo(s) é(são) ........ (Informar todos os objetivos da pesquisa (geral e específicos, caso houver) explicando o significado dos termos técnico-científicos em linguagem para leigo, ou seja, bem simples).

Sua participação consistirá ........ (Descrever o procedimento para a coleta de dados e/ou informações que o participante da pesquisa estará envolvido, esclarecendo todas as atividades que participará, incluindo o manejo de seus dados, informações ou materiais biológicos, e o tempo de duração de sua participação, explicando o significado dos termos técnico-científicos em linguagem para leigo, ou seja, bem simples. Por exemplo, no caso da utilização de questionário poderá utilizar a seguinte redação: Sua participação consistirá em responder a um questionário contendo ........ perguntas. As perguntas são relacionadas a: ........ mencionar os tópicos que serão abordados. Estima-se uma duração aproximada de ........ minutos para respondê-lo. O questionário estará disponível para ser respondido no período de .../.../20... a .../.../20.... Caso não queira responder a alguma questão, não há problema, não necessita dar qualquer explicação ou justificativa para tal.

O(s) benefício(s) esperado(s) (Refere-se ao participante e/ou sua comunidade em decorrência de sua participação na pesquisa) é(são) ........ (Descrever o(s) benefício(s) para o participante da pesquisa explicando o significado dos termos técnico-científicos em linguagem para leigo, ou seja, bem simples).

O(s) desconforto(s) e/ou o(s) risco(s) esperado(s) é(são) ........ (caracterizar a gradação como: mínimo, baixo, moderado ou elevado) por envolver ........ (Descrever possíveis desconfortos e riscos decorrentes da participação na pesquisa. Deverá identifica-los, esclarecer e justifica-los ao participante. Lembre-se, toda pesquisa envolve potenciais riscos. Alguns exemplos de risco são: constrangimento; dano emocional, social, físico, quebra de confidencialidade (podendo acarretar danos materiais e morais, ao participante e a terceiros), identificação, vazamento de dados etc.) Para minimizar o(s) desconforto(s) e/ou risco(s) ........ (deverá apresentar as providências e cautelas a serem empregadas para evitar e/ou reduzir efeitos e condições adversas que possam causar dano, considerando características e contexto do participante da pesquisa. Devem ser analisadas e expostas, possibilidades de danos imediatos ou posteriores, no plano individual ou coletivo).

Sua participação é isenta de despesas e não será remunerado(a). Você tem direito de solicitar o ressarcimento dos gastos relacionados à sua participação na pesquisa, assim como, a assistência integral e imediata, de forma gratuita (pelo patrocinador/pesquisador), pelo tempo que for necessário em caso de danos decorrentes da sua participação na presente pesquisa. Se houver algum dano, decorrente da pesquisa, tem direito a buscar indenização através das vias judiciais.

Os(as) pesquisadores(as) garantem e se comprometem a manter o sigilo e a confidencialidade das informações fornecidas por você durante a participação. Da mesma forma, o tratamento dos dados coletados seguirá as determinações da Lei Geral de Proteção de Dados (LGPD – Lei 13.709/18). Seus dados pessoais serão mantidos em sigilo, mas serão divulgados os resultados da pesquisa em publicações científicas, desde que seus dados pessoais não sejam mencionados. (Explicitar os meios para a garantia da confidencialidade e privacidade do participante da pesquisa, procedimentos que o pesquisador utilizará para garantir esses direitos. Caso seja imprescindível uma relação que identifique o participante da pesquisa, deve-se justificar tal procedimento, dando plena liberdade ao participante para não aceitar).

Você tem a garantia de tomar conhecimento, pessoalmente, do(s) resultado(s) parcial(is) e final(is) desta pesquisa. Ao final da pesquisa os resultados serão apresentados por meio de ........ (Explicitar como será realizado o retorno aos participantes da pesquisa, por exemplo, em palestras dirigidas ao público participante, relatórios individuais para os entrevistados, distribuição de folders explicativos ao grupo participante, etc. Atenção: publicação de artigos científicos, publicação do Trabalho de Conclusão de Curso (TCC), apresentação em congressos, são formas de divulgação dos resultados da pesquisa. No entanto, não são consideradas forma de retorno aos participantes. Por outro lado, algumas vezes, o retorno direto aos participantes não é aplicável, devendo assim, ser pensada a melhor forma de retorno. Seja para os participantes, seja para as autoridades ou instituições envolvidas.)

Esta pesquisa foi aprovada pelo Comitê de Ética em Pesquisa (CEP) com Seres Humanos do Centro Universitário de Brusque – UNIFEBE localizado na Rua Vendelino Maffezzolli, n.º 333, Bairro Santa Terezinha – Bloco C, 2º andar, C316, CEP: 88352-360. E-mail: etica@unifebe.edu.br e telefone (47) 3211-7250 - Horário de atendimento ao público: quartas-feiras, das 9h às 13h, e quintas-feiras, das 16h às 22h. O CEP é a instância responsável por examinar os aspectos éticos das pesquisas que envolvem seres humanos, zelando pela proteção à dignidade, autonomia e direitos dos participantes.

Para confirmar ou não a sua participação na pesquisa, responda à pergunta a seguir.

Você aceita participar desta pesquisa?

( ) Estou de acordo em participar voluntariamente da pesquisa.

( ) Não aceito participar da pesquisa.