

CEEP Checklist – Lista de itens que devem ser incluídos na submissão de estudos a esta comissão e de critérios de avaliação

Categoria	Critério de Avaliação	Sim	Sim, mas necessita clarificação	Não	Observações (a preencher pela CEEP)	Alterações realizadas aos documentos inicialmente submetidos para responder às observações e recomendações da CEEP	Documento(s) e página(s) onde constam as alterações realizadas face à submissão inicial
Identificação do Projeto	Título do projeto						
Identificação do Projeto	Investigador/a proponente identificado/a						
Identificação do Projeto	Investigador/a responsável identificado/a						
Identificação do Projeto	Equipa de investigação identificada						
Identificação do Projeto	Submissão única ou múltipla indicada						
Identificação do Projeto	Parecer externo anexado (se aplicável)						
Populações Vulneráveis.	Indica corretamente se a população do estudo é vulnerável (e.g., crianças e jovens, pessoas com dificuldades físicas/psicológicas, relação de dependência ou assimetria de poder, grupos minoritários).						
Populações Vulneráveis	Se sim: Indica, de forma clara, as medidas previstas para assegurar que a participação é estritamente voluntária, e que procedimentos serão adotados para assegurar a minimização e mitigação de potenciais riscos e efeitos negativos, ainda que pouco prováveis, decorrentes da participação. A informação aplicável é vertida de forma clara no consentimento informado e no <i>debriefing</i> .						

Riscos para Participantes	Não existem riscos ou potenciais efeitos negativos significativos decorrentes da participação, ou os mesmos são pouco prováveis. Contudo, dada a natureza ou âmbito do estudo, ainda que pouco prováveis, podem vir a observar-se efeitos adversos transitórios e inesperados (ex. o desconforto psicológico), decorrentes da reflexão o âmbito da investigação ou outros.
Riscos para Participantes	Sim. (e.g., recolha de dados sensíveis, indução de desconforto físico/psicológico, atribuição de rótulos com impacto no autoconceito, atividades invasivas, recolha de materiais biológicos)
Riscos para Participantes	Se sim, indica, de forma clara, as medidas previstas para assegurar que a minimização e mitigação dos riscos e potenciais efeitos adversos e resultados inesperados. A informação aplicável é vertida de forma clara no consentimento informado e no <i>debriefing</i> .
Tratamento de Dados Pessoais	Irão ser tratados dados pessoais (e.g. [na sua totalidade ou em parte] nome, data de nascimento, morada, endereço de e-mail, número de telefone, número de um qualquer documento de identificação, voz, imagem)
Tratamento de Dados Pessoais	Se sim: Questionário sobre tratamento de dados anexado
Tratamento de Dados Pessoais	Se sim: Fundamento legal para tratamento indicado
Tratamento de Dados Pessoais	Se sim: Responsável pelo tratamento identificado
Tratamento de Dados Pessoais	Se sim: Prazos de anonimização/destruição definidos
Tratamento de Dados Pessoais	Se sim: Medidas para evitar reidentificação descritas
Tratamento de Dados Pessoais	Se sim: A informação aplicável é vertida de forma clara no consentimento informado e no <i>debriefing</i> .

Tratamento dos Dados Não Pessoais	O formulário de submissão indica que, no caso de recolha de dados informatizada/online (e.g., Qualtrics), será ativada a opção de anonimização dos formulários de recolha de dados.				
Participantes	Número, idade e origem descritos				
Participantes	Método de recrutamento descrito de forma clara e detalhada, e assegura todos os princípios éticos e legais (ex. RGPD) aplicáveis.				
Consentimento Informado	Meio de obtenção descrito de forma clara e detalhada				
Consentimento Informado	Documento/texto de consentimento anexado				
Consentimento Informado	Identifica o estudo, o âmbito e objetivos do mesmo, e os responsáveis pelo estudo				
Consentimento Informado	Identifica a população do estudo				
Consentimento Informado	Identifica os procedimentos do estudo, o tempo de participação e eventuais incentivos à participação				
Consentimento Informado	Refere a natureza voluntária do estudo. Indica a possibilidade de interromper a participação ou retirar o consentimento para a participação após a conclusão da mesma, e os procedimentos a adotar pelo participante para o fazer.				
Consentimento Informado	Indica eventuais riscos ou efeitos negativos decorrentes da participação e procedimentos de minimização e mitigação dos mesmos.				
Consentimento Informado	Refere a confidencialidade da participação e indica limites à confidencialidade, quando aplicável				
Consentimento Informado	Indica o contacto dos investigadores responsáveis, e o que o/a participante pode fazer se desejar esclarecimentos adicionais antes e depois da participação.				

Consentimento Informado	Elementos RGPD incluídos, se aplicável (responsável pelo tratamentos de dados e contacto do DPO, fundamento legal, direitos dos titulares dos dados, prazo de conservação dos dados)
Debriefing	Meio de prestação descrito
Debriefing	Documento/texto de <i>debriefing</i> anexado
Debriefing	Elementos incluídos (agradecimento, detalhe sobre objetivos e procedimentos [incluindo <i>deception</i> , se aplicável], informação de contacto dos investigadores responsáveis, meios para obter informação acerca dos resultados e tema do estudo, medidas para lidar com eventuais efeitos negativos decorrentes da participação)
Proteção dos Participantes	Medidas para garantir o carácter voluntário da participação, incluindo em estudos que recorrem a estudantes e outros membros da comunidade Iscte ou se socorram da rede de contactos da equipa de investigação para recrutamento dos participantes
Proteção dos Participantes	Estratégias para minimizar riscos e, efeitos adversos e resultados inesperados
Proteção dos Participantes	Medidas para monitorizar e lidar com efeitos adversos (mesmo que inesperados e pouco prováveis), e resultados inesperados
Política de Ciência Aberta	O formulário de submissão e o consentimento informado esclarecem se, e em que condições, os dados anonimizados serão disponibilizados em repositório aberto, ou disponibilizados a outras equipas de investigação, editores e revisores de revistas científicas, ao abrigo da política de ciência aberta.
Conservação de dados pessoais e dados anonimizados	O formulário de submissão e o consentimento informado esclarecem em que condições (e.g., prazo) serão conservados os dados pessoais e outros recolhidos.
Declaração de Responsabilidade	Declaração assinada e datada pelo/a aluno/a e orientador/a
Declaração de Responsabilidade	Conduta ética declarada