

GUIA PRÁTICO PARA A REALIZAÇÃO DO PROEJTO DE PESQUISA E EXTENSÃO DAS LIGAS ACADÊMICAS DA FACERES



SUMÁRIO

O QUE É O TRIPÉ UNIVERSITÁRIO?.....	3
ESCREVENDO O PROJETO DE PESQUISA.....	4
ESCREVENDO O PROJETO DE EXTENSÃO.....	7
COMO INSERIR O PROJETO DE EXTENSÃO NO SISTEMA.....	9
DOCUMENTOS NECESSÁRIOS PARA O PROJETO DE PESQUISA.....	11
CADASTRO NA PLATAFORMA BRASIL.....	18

O QUE É O TRIPÉ UNIVERSITÁRIO?

Dentro do ambiente acadêmico é sabido que existem três pilares norteadores das atividades realizadas no mesmo, sendo esses: ensino, extensão e pesquisa. Existe uma dificuldade na diferenciação de quais projetos e ações caracterizam-se como extensão e quais são consideradas pesquisa.



ENSINO: nas ligas acadêmicas, o ensino é feito por meio de encontros com temas relacionados a área médica abordada pela liga.

EXTENSÃO: é um eixo universitário que amplia e oportuniza a proximidade dos acadêmicos com a população, objetivando a realização de ações junto a essas comunidades sob forma de projetos, programas ou até simples ações sociais que possam ter um impacto e transformação social.

PESQUISA: caracteriza-se pela oportunidade de aprimorar os conhecimentos concedidos pelo ensino, juntamente com orientação de um professor desenvolvendo algum projeto, por exemplo.

ESCREVENDO O PROJETO DE PESQUISA

CAPA: O projeto de pesquisa deve inicialmente conter uma capa, com a logo da instituição, título do projeto, autores, local e ano do projeto. Exemplo:



ANÁLISE DO USO PROFILÁTICO DE IVERMECTINA CONTRA COVID-19: INFLUÊNCIA DOS FATORES SOCIODEMOGRÁFICOS

Equipe do Estudo:

Rafaela Briguenti Ramalho

Orientador

Profa. Dra. Carolina Colombelli Pacca Mazaro

Co-orientador

Dra. Nathalia Zini

SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - SP
setembro, 2020

RESUMO: deve estar na segunda página do Projeto, contendo os itens do exemplo abaixo:

RESUMO

INTRODUÇÃO: O momento da pandemia pelo COVID-19 trouxe ao mundo a necessidade de encontrar formas de tratamento e profilaxia para enfrentar a doença causada pelo vírus. Entre tantas tentativas, um estudo recente se mostrou promissor, utilizando a droga Ivermectina que, em um estudo in vitro, mostrou redução na quantidade de RNA viral, sugerindo que pode ter eficácia no tratamento e profilaxia da COVID-19. Entretanto, os estudos não avançaram da fase in vitro. Esta droga, aprovada pela ANVISA, é um anti-parasitário de amplo espectro usado clinicamente para controle da oncocercose e da filariose linfática em doses únicas de 150 a 200µg/kg. Tem um excelente perfil de segurança e após a administração oral, as concentrações plasmáticas são aproximadamente proporcionais à dose. Sendo assim, a Ivermectina torna-se uma droga bastante interessante e merece uma investigação mais aprofundada quanto a possíveis benefícios em humanos, principalmente devido à escassa interação medicamentosa, o que facilita o tratamento dos pacientes infectados com Covid-19, caso seja necessária a administração de outras drogas concomitantemente. **OBJETIVO:** Este estudo visa analisar se a população fez uso profilático de Ivermectina contra Covid-19 com ou sem orientação de um profissional de saúde. **MÉTODO:** Entre outubro de 2020 e fevereiro de 2021 será compartilhado um link (<https://forms.gle/NPW3yfZLPRggVioV9>) contendo um questionário elaborado pela equipe de pesquisa atraves das redes sociais da pesquisadora. O participante terá acesso ao TCLE para que tenha conhecimento sobre o estudo, caso seja maior de 18 anos, poderá responder ao questionário. Posteriormente, as respostas serão analisadas pela equipe de pesquisa para obtenção das conclusões. **RESULTADOS ESPERADOS:** Esperamos que a população tenha feito uso da Ivermectina com fim profilático para a COVID-19 sem orientação médica e que, os meios de comunicação e os dados sociodemográficos tenham influência sobre a decisão de iniciar o tratamento.

PALAVRAS-CHAVE: Ivermectina; COVID-19; Profilaxia.

O projeto se forma por meio de um esqueleto básico, que será abordado nos itens a seguir.

1. INTRODUÇÃO

Na introdução é interessante apresentar o assunto para contextualizar o leitor a respeito do que será abordado posteriormente. Importante que a introdução seja uma contextualização do tema, mas de forma mais objetiva. Precisam conter referências bibliográficas.

2. JUSTIFICATIVA

Você deve explicar a relevância do seu trabalho e porque ele é importante para a sociedade.

3. OBJETIVOS

3.1 Objetivo geral

O objetivo geral deve identificar o que você quer atingir com o projeto.

EXEMPLO: Avaliar o impacto de uma ação de extensão na mudança de hábitos e na melhora da informação dos idosos acerca de alimentação saudável.

3.2 Objetivos específicos

Dentro dos objetivos específicos, uma vez estabelecido o alvo do projeto, tem-se as etapas para que se alcance o que previamente foi decidido no objetivo geral. Neste item, deve conter outros objetivos que serão alcançados durante o projeto.

EXEMPLO:

- **Avaliar o impacto e as mudanças que na vida dos idosos que receberem as orientações sobre alimentação saudável.**
- **Avaliar se com orientações sobre exercícios físicos como forma de prevenir doenças os idosos mudaram seus hábitos.**
- **Delinear um projeto de pesquisa envolvendo alunos de pós-graduação para avaliar o impacto do projeto de extensão.**

4. METODOLOGIA

Neste item, é necessário descrever, com detalhes quais ações serão realizadas para se concretizar o objetivo do projeto. Deve conter local, data, número de encontros entre outras informações, de todos os passos que serão realizados.

5. QUESTÕES ÉTICAS E PROCESSO DE CONSENTIMENTO

Neste item, é importante falar que o projeto será enviado e aprovado para o comitê de ética em pesquisa e que os participantes terão acesso ao TCLE para participar da pesquisa.

6. CRITÉRIOS DE ELEGIBILIDADE (CRITÉRIOS DE INCLUSÃO E DE EXCLUSÃO)

Dentro dos critérios de inclusão devem conter as principais características da população a ser estudada. Já nos critérios de exclusão são o grupo que mesmo tendo características que o incluiriam no projeto, apresentam critérios que podem interferir no estudo, e, portanto, não podem ser analisados.

EXEMPLO:

Critérios de Inclusão

- **Idosos residentes na ILPI x**

7. RISCOS E BENEFÍCIOS

Neste item, é necessário descrever quais são os riscos e benefícios que o participante terá ao participar da pesquisa. Um dos possíveis riscos, por exemplo, é a quebra do sigilo. Em relação aos benefícios, podemos citar a importância de contribuir para um projeto de educação em saúde.

8. CRONOGRAMA GERAL

O projeto de pesquisa terá duração de XX meses. As atividades previstas estão descritas no quadro abaixo.

Atividades	Primeiro Semestre / 2022					
	Jan	Fev	Mar	Abr	Mai	Jun

9. REFERÊNCIAS

As referências devem estar em formato Vancouver.

ESCREVENDO O PROJETO DE EXTENSÃO

PROJETO DE EXTENSÃO

(neste, o foco é o que o paciente aprenderá com a ação de extensão).

TÍTULO:

Orientador (es):

Alunos:

1. INTRODUÇÃO

Pode ser a mesma do projeto de pesquisa. Precisa conter referências bibliográficas.

2. JUSTIFICATIVA:

Pode ser a mesma do projeto de pesquisa.

3. OBJETIVOS

3.1 OBJETIVO GERAL

O objetivo geral deve identificar o que queremos atingir com o projeto, no caso da extensão, o foco são os benefícios para os participantes do projeto, tanto os acadêmicos quanto o público da ação.

EXEMPLO: Motivar a prática de uma alimentação saudável em idoso por meio de atividades lúdicas.

3.2 OBJETIVOS ESPECÍFICOS

Dentro dos objetivos específicos, uma vez estabelecido o alvo do projeto, tem-se as etapas para que se alcance o que previamente foi decidido no objetivo geral. Os objetivos específicos devem contemplar outros objetivos que serão atingidos durante o projeto.

No exemplo da prática de alimentação saudável por meio de atividades lúdicas, possíveis objetivos específicos:

- Permitir aos acadêmicos uma relação médico paciente de orientação em saúde
- Incentivar a memória e o conhecimento dos idosos por meio de jogos
- Dialogar de forma simples e informativa sobre doenças cardiovasculares e suas prevenções

4. METODOLOGIA

Descrever o que será feito incluindo etapas e datas.

EXEMPLO: Os alunos da liga acadêmica x irão visitar instituição y durante período tal em que serão realizadas ações voltadas a tal coisa. No primeiro encontro os acadêmicas farão...

5. AVALIAÇÃO

Neste item, é preciso descrever de que forma vocês avaliarão o impacto da ação realizada.

EXEMPLO: Por meio de um questionário contendo questões sobre... realizaremos o impacto causado na população pela ação realizada...

6. REFERÊNCIAS

Deve estar em formato Vancouver.

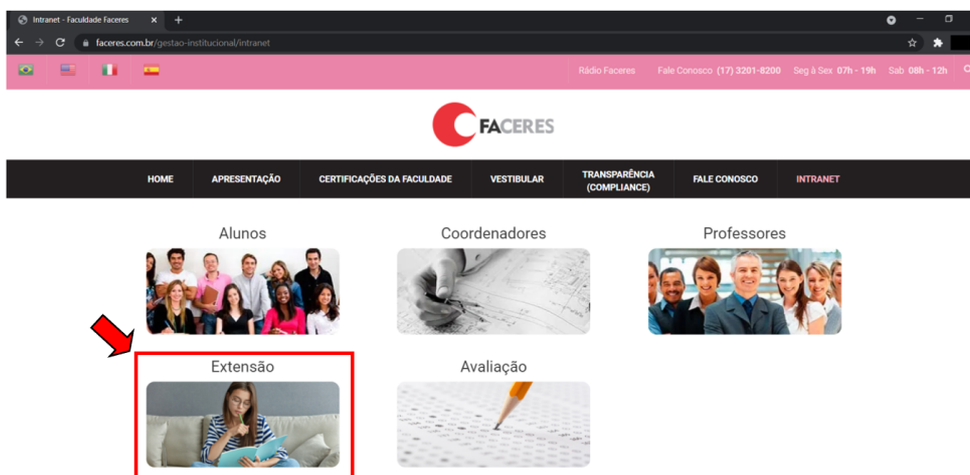
COMO INSERIR O PROJETO DE EXTENSÃO NO SISTEMA

Para poder realizar a ação de extensão, é necessário cadastrá-la na plataforma de extensão da FACERES de acordo com os passos a seguir.

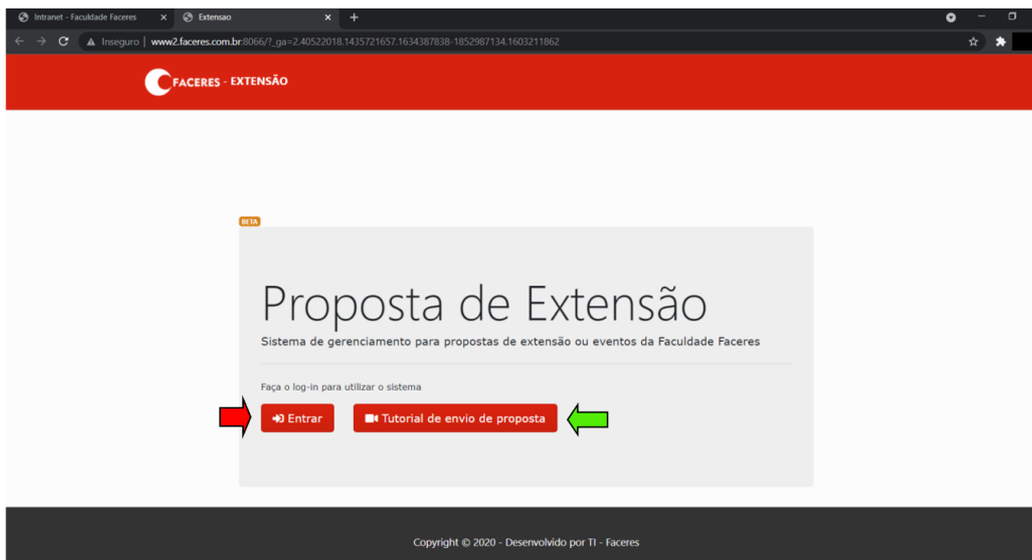
1. Acessar o site da Faceres: <https://faceres.com.br/>
2. Ir a opção “Intranet”



3. Acessa “extensão”



4. Uma nova aba será gerada o direcionando para a plataforma de extensão, onde você poderá optar por acessar direto a plataforma ou assistir ao tutorial de envio. Para realizar o envio, é necessário realizar o seu cadastro na plataforma.



5. Após a realização do cadastro, assista ao tutorial de envio para entender como você deve inserir as informações nos campos. Você utilizará o seu projeto de extensão para preencher o campo. Irá “copiar” e “colar” as informações do seu projeto nos campos correspondentes na plataforma.

DOCUMENTOS NECESSÁRIOS PARA O PROJETO DE PESQUISA

Para dar continuidade a pesquisa, é necessário que você, aluno, preencha 5 documentos e envie ao CEP (whats app: 17 3201-8206). Os documentos serão enviados a vocês por pdf por meio do whats app. Abaixo seguem exemplos dos documentos preenchidos.

1. CARTA DE APRESENTAÇÃO

	Av. Anísio Haddad, 6751 Jd. Morumbi CEP 15090-305 São José do Rio Preto SP Fone 17 3201-8200 faceres.com.br
São Jose do Rio Preto, 8 de setembro de 2020	
<u>CARTA DE APRESENTAÇÃO DO PROJETO DE PESQUISA</u>	
Eu, <u>Nome do pesquisador Responsável</u> , pesquisador (a) responsável pelo projeto de pesquisa titulado " <u>Título do Estudo</u> " venho, antes de qualquer procedimento, submetê-lo a análise do Comitê de Ética em Pesquisa da FACERES. Será nomeada Equipe do Estudo:	
Nome por extenso	Formação
Rafaela Bríguenti Ramalho - turma 14	<input checked="" type="checkbox"/> Discente, se discente especificar a turma. <input type="checkbox"/> Docente
Valquíria Matoso Bim - turma 14	<input checked="" type="checkbox"/> Discente, se discente especificar a turma. <input type="checkbox"/> Docente
Carolina <u>Colombelli Pacca</u>	<input type="checkbox"/> Discente, se discente especificar a turma. <input checked="" type="checkbox"/> Docente
Finalidade do Projeto:	
<input type="checkbox"/> Trabalho de Conclusão de Curso – TCC <input checked="" type="checkbox"/> Iniciação Científica - IC <input type="checkbox"/> Pós-Graduação <input type="checkbox"/> Projeto Regular <input type="checkbox"/> Outros: Especificar _____	
Local de desenvolvimento:	
Período de desenvolvimento:	

2. DECLARAÇÃO



Av. Anísio Haddad, 6751 | Jd. Morumbi
CEP 15090-305 | São José do Rio Preto | SP
Fone 17 3201-8200 | faceres.com.br

DECLARAÇÃO DE CIÊNCIA E AUTORIZAÇÃO DE ESTUDO

Referência: "Análise do uso profilático de Ivermectina contra COVID-19"

Declaramos ter ciência do estudo em questão e concordamos com sua execução pelo pesquisador e a sua equipe delegada, após apresentação do PARECER CONSUBSTANCIADO DE APROVAÇÃO, emitido pelo Sistema CEP/Conep.

Local onde ocorrerá o estudo: *Faculdade Faceres - Av. Anísio Haddad, 6751 - Jardim Francisco Fernandes, São José do Rio Preto - SP, 15090-305*

(Responsável pela Instituição onde ocorrerá o estudo)

3. TCLE



Av. Anísio Haddad, 6751 | Jd. Morumbi
CEP 15090-305 | São José do Rio Preto | SP
Fone 17 3201-8200 | faceres.com.br

TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO – (TCLE) PARA PARTICIPAÇÃO EM PESQUISA

Título do Estudo: Análise do uso profilático de Ivermectina contra COVID-19

Pesquisador Responsável: Carolina Colombelli Pacca

Equipe de estudo: Rafaela Briguenti Ramalho, Valquíria Matoso Bim

Nome do participante:

Data de nascimento:

Você está sendo convidado (a) para participar deste estudo que será realizado pela Faculdade de Medicina - FACERES, como voluntário, do projeto de pesquisa "Análise do uso profilático de Ivermectina contra COVID-19", de responsabilidade do (a) pesquisador (a) Carolina Colombelli Pacca.

Leia cuidadosamente o que segue e me pergunte sobre qualquer dúvida que você tiver. Este documento é chamado de "Termo de Consentimento Livre e Esclarecido" (TCLE) e explica este estudo e qual será a sua participação, caso você aceite o convite. Este documento também fala os possíveis riscos e benefícios se você quiser participar, além de dizer os seus direitos como participante de pesquisa. Após analisar as informações deste Termo de Consentimento (TCLE) e esclarecer todas as suas dúvidas, você terá o conhecimento necessário para tomar uma decisão sobre sua participação ou não neste estudo. Se for preciso, leve para a casa e leia este documento com os seus familiares ou outras pessoas que são de sua confiança. Não tenha pressa para decidir. Caso decida pela a não participação nesse estudo você não sofrerá nenhum.

POR QUE ESTE ESTUDO SERÁ REALIZADO?

A automedicação é recorrente na sociedade. Diante de um cenário de pandemia, muitas notícias se espalharam sobre métodos preventivos para a COVID-19 que eram, na maioria das vezes, especulações sem embasamento científico. A Ivermectina é um antiparasitário de amplo espectro usado clinicamente para controle da oncocercose e da filariose linfática em doses únicas de 150 a 200µg/kg e, um estudo recente sobre esta droga demonstrou resultados promissores de atividade antiviral da Ivermectina contra SARS-Cov-2 em cultura de células. Esta notícia se propagou em meio a sociedade e muitas pessoas fizeram o uso da Ivermectina como profilaxia contra COVID-19. Estudar o uso deste medicamento como profilaxia, junto com suas variáveis é muito importante para entender a influência dos meios e comunicação e a automedicação na sociedade.

O QUE ESTE ESTUDO TEM COMO OBJETIVOS?

Este estudo tem como objetivo analisar se a população fez uso profilático de Ivermectina contra Covid-19 com ou sem orientação médica e relacionar o uso da droga com dados sociodemográficos, com a procura por profissionais da saúde diante de sintomas gripais e a influência dos meios de comunicação sobre a decisão de iniciar um tratamento.

O QUE ACONTECERÁ COMIGO DURANTE O ESTUDO?

O estudo terá como fonte de dados um [questionário elaborado](#) pelos pesquisadores. Este questionário será disseminado por meio de redes sociais (facebook, Instagram, WhatsApp) junto a um breve texto informativo sobre o estudo. Neste texto, haverá um link que, ao ser acessado, levará o participante da pesquisa a um questionário elaborado no Google Forms. O participante deverá responder às perguntas e em seguida encerrar o questionário e enviar as respostas. As respostas do questionário são restritas à equipe de pesquisa e aos pesquisadores responsáveis, que irão utilizá-las posteriormente para [realizar análises](#) estatísticas.

HAVERÁ ALGUM RISCO OU DESCONFORTO SE EU PARTICIPAR DO ESTUDO?

Todo estudo com seres humanos está sujeito a riscos ou desconfortos para os participantes da pesquisa. Esta pesquisa apresenta riscos mínimos ao participante. Os riscos envolvidos são caracterizados pela invasão de privacidade, quebra de sigilo acidental dos dados, mas será feito o possível para que isso não aconteça. Em relação ao questionário, pode haver desconforto ou constrangimento em relação às perguntas e o tempo do sujeito ao responder a pesquisa.

HAVERÁ ALGUM BENEFÍCIO PARA MIM SE EU PARTICIPAR DO ESTUDO?

O estudo nos ajudará a entender o alcance do uso da Ivermectina como profilaxia para COVIDA-19. Ademais os participantes da pesquisa terão o benefício de entender a influência dos meios de comunicação sobre a iniciativa do sujeito em relação a tomada de decisão de tratamentos.

O QUE ACONTECERÁ COMIGO CASO EU NÃO PARTICIPE DO ESTUDO?

A vontade do participante será respeitada de toda forma. Portanto, caso o participante não queira colaborar, não haverá nenhum dano ou consequência.

QUAIS SÃO OS MEUS DIREITOS SE EU QUISER PARTICIPAR DO ESTUDO?

Você tem direito:

- 1) Receber as informações do estudo de forma clara;
- 2) Ter oportunidade de esclarecer todas as suas dúvidas;
- 3) Ter o tempo que for necessário para decidir se quer ou não participar do estudo;
- 4) Ter liberdade para recusar a participação no estudo, e isto não trará qualquer problema para você;
- 5) Ter liberdade para desistir e se retirar do estudo a qualquer momento;
- 6) Ter assistência a tudo o que for necessário se ocorrer algum dano por causa do estudo, de forma gratuita, pelo tempo que for preciso;
- 7) Ter direito a reclamar indenização se ocorrer algum dano por causa do estudo;
- 8) Ser ressarcido pelos gastos que você e seu acompanhante tiverem por causa da participação na pesquisa, como por exemplo, transporte e alimentação;
- 9) Ter acesso aos resultados dos exames realizados durante o estudo;

- 10) Ter respeitado o seu anonimato (confidencialidade);
- 11) Ter respeitada a sua vida privada (privacidade);
- 12) Receber uma via deste documento, assinada e rubricada em todas as páginas por você e pelo pesquisador;
- 13) Ter liberdade para não responder perguntas que incomodem você;
- 14) Acesso gratuito ao método contraceptivo escolhido por você junto com o médico, se for necessário durante o estudo;
- 15) Acesso gratuito ao medicamento do estudo se ele for benéfico para você (ou no final do estudo), pelo tempo que for necessário (quando for o caso);
- 16) Acesso gratuito a aconselhamento genético, se houver necessidade;
- 17) Ter liberdade para retirar o consentimento para que usem ou guardem o guarda material biológico que foi removido de você;
- 18) Ter assistência a tudo o que for necessário no caso de gravidez durante o estudo de forma gratuita, pelo tempo que for preciso (assistência à mãe e a criança);

COM QUEM DEVO FALAR EM CASO DE DÚVIDAS SOBRE OS MEUS DIREITOS OU QUISER FAZER UMA RECLAMAÇÃO?

Fale diretamente com o Comitê de Ética em Pesquisa da FACULDADE CERES (FACERES). Este comitê é formado por pessoas que analisam a parte ética dos estudos e autorizam ele acontecer ou não. Você pode entrar em contato com este Comitê por telefone (tel: (17) 3201-8200 ramal 8223), e-mail (cep@faceres.com.br) carta (Avenida Anísio Haddad nº6751, Jardim Morumbi, São José do Rio Preto – SP – CEP 15090-305), pelo site (www.faceres.com.br/cep/faleconosco) ou pessoalmente. O horário de atendimento é de 2ª a 6ª feira, das 7:30h às 16h.

SE EU TIVER DÚVIDAS SOBRE O ESTUDO, COM QUEM EU FALO?

Fale diretamente com o pesquisador responsável. As formas de contato estão abaixo:

Nome do pesquisador: Carolina Colombelli Pacca

Formas de contato: email (carolpacca@gmail.com) ou WhatsApp (17 981148880)

Recomendamos que você tire um print da página para a leitura, e informamos que você poderá fazer a impressão do TCLE.

Caso não consiga tirar o print, poderá solicitar o TCLE para o pesquisador responsável pelo

e-mail: carolpacca@gmail.com)

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO

Eu entendi o estudo. Tive a oportunidade de ler o Termo de Consentimento ou alguém leu para mim. Tive o tempo necessário para pensar e autorizo a minha participação na pesquisa.

Concordo em participar da pesquisa e concordo em responder o questionário – Texto de aceite de acordo com o que o pesquisador achar melhor.

4. DECLARAÇÃO DE RESPONSABILIDADE



Av. Anísio Haddad, 6751 | Jd. Morumbi
CEP 15090-305 | São José do Rio Preto | SP
Fone 17 3201-8200 | faceres.com.br

DECLARAÇÃO DE RESPONSABILIDADES DO PESQUISADOR

Referência: "Análise do uso profilático de Ivermectina contra COVID-19"

Por meio desta, declaro que ter ciência de minhas responsabilidades em relação ao desenvolvimento do protocolo de pesquisa. A responsabilidade do pesquisador é indelegável e indeclinável e compreende os aspectos éticos e legais. Tenho ciência ainda que cabe ao pesquisador:

1. Apresentar o protocolo devidamente instruído ao CEP ou à CONEP, aguardando a decisão de aprovação ética, antes de iniciar a pesquisa;
2. Elaborar e aplicar o Termo de Consentimento Livre e Esclarecido; Caso não tenha a necessidade de TCLE deverá ser enviado ao CEP solicitação de dispensa do mesmo.
3. Desenvolver o projeto conforme delineado;
4. Utilizar o material biológico de acordo com o previsto no protocolo;
5. Elaborar e apresentar os relatórios parciais e final;
6. Apresentar dados solicitados pelo CEP ou pela CONEP a qualquer momento;
7. Manter os dados da pesquisa em arquivo, físico ou digital, sob sua guarda e responsabilidade, por um período de 5 anos após o término da pesquisa;
8. Encaminhar os resultados da pesquisa para publicação, com os devidos créditos aos pesquisadores associados e ao pessoal técnico integrante do projeto;
9. Justificar fundamentadamente, perante o CEP ou a CONEP, interrupção do projeto ou a não publicação dos resultados;
10. Assegurar e defender os direitos dos participantes de pesquisa, como por exemplo, a assistência integral e imediata, o direito à indenização, o ressarcimento de gastos, entre outros previstos na Resolução CNS nº 466/12, e quando aplicável de acordo com a Resolução CNS nº 510/16;
11. Comunicar imediatamente o Sistema CEP/CONEP qualquer risco ou danos significativos ao participante da pesquisa, previstos, ou não, no Termo de Consentimento Livre e Esclarecido e avaliar, em caráter emergencial, a necessidade de adequar ou suspender o estudo;
12. Estar em conformidade com as Normas de Boas Práticas Clínicas (GCP) de Conferência Internacional da Harmonização

São José do Rio Preto, 08 de setembro de 2020 .

Nome do Pesquisador(a) Responsável – Instituição de Ensino

5. DECLARAÇÃO DE FINANCIAMENTO



Av. Anísio Haddad, 6751 | Jd. Morumbi
CEP 15090-305 | São José do Rio Preto | SP
Fone 17 3201-8200 | faceres.com.br

DECLARAÇÃO DE FONTE DE FINANCIAMENTO

I. Identificação da pesquisa:

- a. Título do Projeto: Análise do uso profilático de Ivermectina contra COVID-19
- b. Faculdade: Faceres
- c. Pesquisador Responsável: Profa. Dra. Carolina Colombelli Pacca

II. Declaro que o estudo supracitado terá a seguinte condição de financiamento:

- Recursos particulares do pesquisador
- Diretoria - Faceres
- Agência de fomento – (Especificar: _____)
- Indústria – (Especificar: _____)
- Outra fonte – (Especificar: _____)

ORÇAMENTO

Descrição do Material	Quantidade	Valor unitário	Total
Tradução Língua Inglesa	1	500,00	500,00
Valor total			

São Jose do Rio Preto, 08 de setembro de 2020

Pesquisador (a) Responsável

Faculdade de Medicina - FACERES

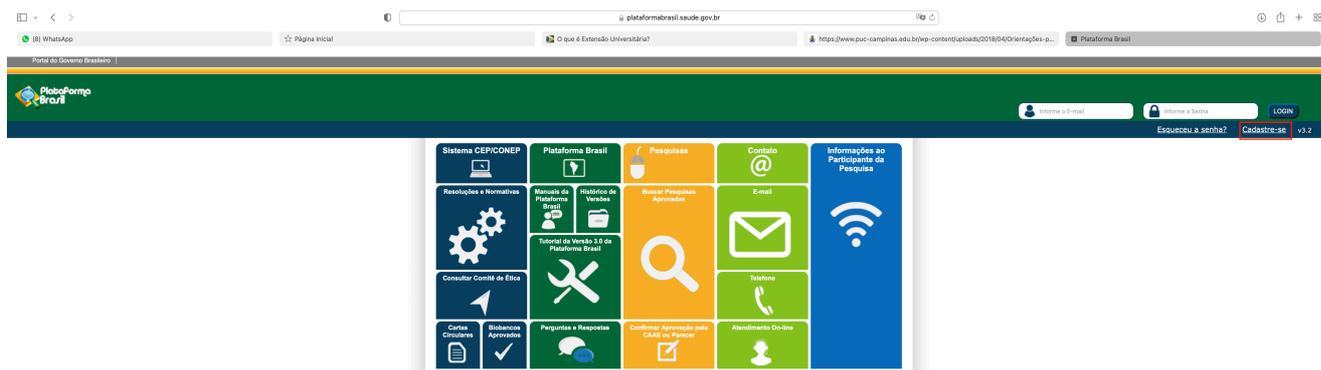
Coordenação do CEP - FACERES

(Caso seja financiado pela FACERES)

CADASTRO NA PLATAFORMA BRASIL

Para que se possa realizar a pesquisa, os alunos autores deverão ter o cadastro na plataforma Brasil. Entretanto, somente o pesquisador responsável (professor orientador) pode cadastrar uma nova pesquisa. Portanto, você só irá realizar o seu cadastro para que posteriormente seu orientador cadastre a pesquisa na plataforma.

Para realizar o cadastro, deve-se, primeiro, entrar no site da plataforma brasil (<https://plataformabrasil.saude.gov.br/login.jsf>) e realizar seu cadastro



Para a realização do cadastro de Pessoa Física, deve-se ter em mãos os documentos indicados abaixo e seguir as instruções:

- Número do CPF, o seu nome completo e o número do seu RG;
- No item “especialização acadêmica”, se a sua área não estiver na lista fornecida, escolha a opção “**Outros**” e, nesse item, digite o nome da sua área.
- Curriculum Vitae* do pesquisador (em formato doc, jpg ou pdf) ou o endereço eletrônico do currículo na Plataforma Lattes;
- Documento com foto digitalizado (Carteira de Identidade, Identidade Profissional, Carteira de Motorista, em formato jpg ou pdf);
- Foto do pesquisador (em formato jpg ou pdf);
- Conta de e-mail ativa (no caso de docente pesquisador, de preferência que a conta de e-mail seja institucional);
- No item “Deseja vincular alguma Instituição de Pesquisa?” digite sim (**X**) e insira a sua Instituição.

Assim que finalizar o cadastro na Plataforma Brasil, uma mensagem será enviada ao seu e-mail cadastrado no site, com sua senha de acesso, que poderá ser alterada futuramente.