## FORMULÁRIO DE IDENTIFICAÇÃO DA PESQUISA

**Título do projeto:**

#### \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

#### Instituição onde o trabalho será realizado:

#### \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

#### Nomes dos autores: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

#### E-mails e telefones dos pesquisadore(s):

#### \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

#### Endereço completo para envio do material:

#### \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |
| --- |
| **Este projeto está vinculado**: |
| ( ) Pós-Doc  |
| ( ) Doutorado  |
| ( ) Mestrado  |
| ( ) Especialização  |
| ( ) À docência em cursos de pós-graduação (vínculo com linha de pesquisa). Qual?  |
| ( ) Grupo de estudo/Identificar  |
| ( ) Grupo de pesquisa/Identificar  |
|  |
| **É bolsista?**  |
| ( ) sim ( ) não  |
| ( ) FAPESP  |
| ( ) CNPQ  |
| ( ) CAPES |
| ( ) Outro(a)  |

**Solicitação do Material:**

| Quantidade | Descrição do material  | Código do material  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

**[INSTITUIÇÃO]**

**[TÍTULO]**

[Autores]

**[ANO]**

**Sumário**

1. Resumo e palavras-chave
2. Introdução
3. Objetivos do estudo (geral e específico)
4. Hipóteses
5. Metodologia
6. Cronograma
7. Orçamento
8. Considerações Finais
9. Referências
10. Anexos

**Resumo e palavras-chave**

 Deve conter entre 150 e 300 palavras e fornecer informações relevantes do objetivo e metodologia. Deverá ser digitado de forma justificada e em espaçamento 1,5 fonte Times New Roman 12 ou Arial 11. Deve ser escrito em parágrafo único. Deve-se evitar o uso de citações bibliográficas.

Palavras-chave: Entre 3 e 5 (de acordo com a lista de vocabulário MeSH (*Medical Subject Headings*) – <https://www.nlm.nih.gov/mesh/MBrowser.html>)

**Introdução**

 Deverá representar a essência do pensamento do autor em relação ao assunto que pretende desenvolver. Tem por finalidade fornecer os antecedentes da literatura que justifiquem a elaboração do estudo.

**Objetivos**

 Deverá ser descrito na forma de Objetivo geral (define de forma clara as diretrizes do trabalho) e Objetivos específicos (representam as hipóteses do trabalho).

**Metodologia**

 Deverá ser detalhadamente descrita de forma que outros pesquisadores possam avaliar precisamente sua proposta de estudo e sejam capazes de repetir a metodologia sugerida.

 Poderá ser dividido em tópicos conforme preferência do pesquisador responsável, contudo é imprescindível que informe, no caso de estudos clínicos:

* Desenho do estudo;
* Tamanho da amostra;
* Critérios de inclusão e exclusão;
* Riscos e benefícios para a participação na amostra;
* Variáveis avaliadas;
* Metodologia de análise de dados;
* Desfecho primário e secundário;
* Planejamento estatístico.

**Cronograma**

 Deverá identificar as atividades necessárias para a realização do estudo especificando o número de meses necessário para realização das mesmas.

*Exemplo*:

|  |  |
| --- | --- |
| **Descrição de Atividades** | MESES  |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** | **11** | **…** |
| Elaboração do projeto |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Revisão de Literatura |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Coleta de dados |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| … |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

**Orçamento**

Deverá especificar os materiais, com respectivos valores, que serão necessários para a realização do estudo.

**Referências**

 Identificação dos documentos consultados. Deverão seguir o estilo *Vancouver*. Consulta de normas: <http://www.nlm.nih.gov/bsd/uniform_requirements.html>

 *Exemplo*:

Patrias K. Citing medicine: the NLM style guide for authors, editors, and publishers [Internet]. 2nd ed. Wendling DL. technical editor. Bethesda (MD): National Library of Medicine (US). 2007 [citado 2007 Jan 10]. Disponível em: <http://www.nlm.nih.gov/citingmedicine>

Guimarães CA. Normas para manuscritos submetidos às revistas biomédicas: escrita eedição da publicação biomédica (tradução integral do texto). Rev Col Bras Cir. [Internet]. 2006 Out [citado 2008 Jan 11];33(5):318-35. Disponível em: <http://www.scielo.br/pdf/rcbc/v33n5/v33n5a13.pdf>

Rother ET, Braga MER. O novo estilo de Vancouver: o que mudou nas referências. Arq Bras Oftalmol. [Internet]. 2004 Ago [citado 2008 Jan 11];67(4):692-4. Disponível em: <http://www.scielo.br/pdf/abo/v67n4/21423.pdf>.

Universidade Federal do Paraná. Normas para apresentação de documentos científicos. Sistema de Bibliotecas. 2.ed. Curitiba: Ed. UFPR, 2007. 9v: il.

Hulley SB, Cumming SR, Browner WS, Grady DG, Newman TB. Designing clinical research. Philadelphia: Lippincott Willian & Wilking. 2007.

**Anexo**

 Fichas de avaliação, Questionários, ou outros instrumentos necessários para a realização do estudo. No caso de estudos clínicos em humanos deverá ser incluído o “Termo de Consentimento Livre e Esclarecido”.