**ESTRUTURA DE PROJETO PARA RELATO DE CASO PARA SUBMISSÃO AO CEP/HMD/AESC**

**PROJETO DE RELATO DE CASO**

Nome do Projeto

PORTO ALEGRE, xxx de xxxx de 20xx

**TÍTULO DO PROJETO**

Nome do Projeto

**PESQUISADOR RESPONSÁVEL**

Nome do Pesquisador Responsável

**PESQUISADORES ASSOCIADOS**

Nome dos Pesquisadores Associados

**INSTITUIÇÃO PROPONENTE**

Serviço de XX, Hospital Mãe de Deus

**INSTITUIÇÃO EXECUTORA**

Hospital Mãe de Deus

**DATA**

XX/XX/XXXX

# 

# **RESUMO**

*(Até 4.000 caracteres)*

# 

# Descrição breve contendo objetivo principal, delineamento, número de participantes, local e período da coleta de dados e plano de divulgação do Relato de Caso (por exemplo: publicação em periódico científico, apresentação em evento científico, etc.)

**PALAVRAS-CHAVE:**

Descrever ao menos duas palavras-chave, sendo uma referente à classificação no CID-10, com o respectivo código (<https://www.cid10.com.br/>) e outra no DECS, com seu respectivo código (https://www.decs.bvs.br)

# **INTRODUÇÃO**

*(5 a 8 parágrafos)*

Descrever de forma breve e objetiva, a contextualização do assunto, estudos prévios sobre o assunto e como o relato do caso pode contribuir com as informações já existentes considerando suas limitações.

## **JUSTIFICATIVA**

Qual a contribuição esperada do relato de caso?

## **OBJETIVOS**

## Descrever no que consiste o relato do caso.

2. **Por exemplo:** Relatar o processo de reabilitação após cirurgia de reconstrução do maxilar consequente à remoção de tumor ósseo.

### 

## **HIPÓTESE DE PESQUISA**

Não se aplica ao Relato de Caso.

## **MÉTODOS**

## 

## Delineamento da Pesquisa

Relato de caso.

## Local e período de realização

Descrever o local e o período de acompanhamento do caso.

## Participante

Descrever a característica do participante.

## 

## Procedimentos do estudo e processo de obtenção de dados e variáveis

Informar como os dados serão obtidos (consulta em prontuário, entrevista, exames). Descrever que informações serão coletadas do prontuário e apresentar os instrumentos de coleta de dados utilizados (escalas, questionários, etc..) quando estes não fizerem parte das rotinas de atendimento usual.

## 

## Desfechos

## Desfecho primário

Descrever a variável de maior interesse no relato de caso.

## Desfecho secundário

Descrever as variáveis de interesse secundário no relato de caso, quando aplicável.

## Análise estatística

## Apresentar o tamanho da amostra (número de casos). Sugere-se que o relato de caso seja individual. Descrever como os resultados serão apresentados, considerando que em relatos de caso, geralmente, a análise é descritiva.

Divulgação

Descrever os planos de divulgação do relato de caso (publicação em periódico científico, apresentação em evento científico, etc..).

# **QUESTÕES ÉTICAS**

Descrever a necessidade de aplicação do Termo de Consentimento Livre e Esclarecido (TCLE) e inclui-lo em anexo. Caso seja solicitada a dispensa de TCLE, descrever a justificativa para a solicitação dessa dispensa. Declarar que será seguida a Resolução 466/12 do Conselho Nacional de Saúde, que regulamenta a pesquisa em seres humanos no Brasil.

## Riscos e Benefícios do estudo aos participantes

Descrever riscos e benefícios aos participantes. Em geral os riscos do relato de caso são mínimos e estão relacionados à eventual quebra de sigilo ou algum tipo de desconforto. Nesse sentido, devem estar previstas as medidas para mitigar os riscos, assim como os procedimentos que garantam a privacidade dos participantes. Em relação aos benefícios ao participante de um relato de caso, em geral, são indiretos, relacionados à contribuição com o conhecimento clínico e científico acerca do assunto.

# **REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS**

Devem ser incluídas as referências atualizadas que serviram de base para a elaboração do projeto. As mesmas poderão seguir a padronização estabelecida pela ABNT, pelo Grupo Vancouver ou outra que for julgada adequada. O importante é que estejam completas e padronizadas.

# **CRONOGRAMA**

O projeto deverá apresentar um quadro descritivo com as várias etapas em que se desdobra, estimando os tempos necessários à sua execução. Não indique os nomes dos meses especificamente (janeiro, fevereiro, março, etc.) na tabela de cronograma e, sim, mês 1, mês 2, mês 3, etc. Desta maneira, mesmo que ocorram atrasos no início do projeto, o seu cronograma não ficará defasado (conforme modelo abaixo):

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Atividade** | **Mês 1** | **Mês 2** | **Mês 3** | **Mês 4** | **Mês 5** | **Mês 6** | **Mês 7** | **Mês 8** | **Mês 9** | **Mês 10** | **Mês 11** | **Mês 12** |
| Revisão bibliográfica |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Submissão ao Comitê de Ética em Pesquisa |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Coleta de dados |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Análise dos dados |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Redação do Relato de Caso |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

# **ORÇAMENTO**

O projeto deve apresentar uma descrição detalhada dos custos da pesquisa, em termos de previsão de gastos com pessoal e material, necessários para assegurar o êxito do trabalho. Não inclua gastos que você teria usualmente se não estivesse participando da pesquisa como alimentação, transporte, etc. Caso exista doação, coloque o valor do material doado. Ao fim, deverão constar as fontes de financiamento previstas para o projeto, conforme modelo abaixo:

|  |  |
| --- | --- |
| **Item** | **Valor** |
| Impressão dos questionários | R$ |
| Folhas de tamanho A4 | R$ |
| Caneta esferográfica | R$ |
| Insumos de laboratório | R$ |
| **Total** | **R$** |

# **ANEXOS**

Em anexos deve constar:

* Instrumentos de coleta de dados;
* Termo de Consentimento Livre e Esclarecido/Termo de Assentimento (para obter informações de como prepará-lo, consulte o site do Comitê de Ética em Pesquisa do Hospital Mãe de Deus);
* Outros documentos que forem necessários.

**VERIFICAR DOCUMENTAÇÃO OBRIGATÓRIA NO SITE DO CEP**

https://www.maededeus.com.br/cep/