

CERTIFICADO

O Ministério da Saúde, por meio da Secretaria de Gestão do Trabalho e da Educação na Saúde (SGTES/MS), em parceria com a Secretaria de Ciência, Tecnologia, Inovação e Insumos Estratégicos (SCTIE/MS) certifica que

Larissa Calixto Hespanhol

CPF nº 14395521690, concluiu o curso

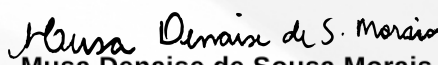
Ética em Pesquisa Clínica - 2022T1

ofertado no período de 17/10 a 26/12/2022, com carga horária de 10 horas, na modalidade de Ensino a Distância.

Brasília - DF, 27 de janeiro de 2023


Alessandra de Sá Earp Siqueira
Diretora do Departamento de Ciência e
Tecnologia (DECIT/SCTIE/MS)


Sandra de Castro Barros
Secretária de Ciência, Tecnologia, Inovação
e Insumos Estratégicos em Saúde
(SCTIE/MS)


Musa Denaise de Sousa Moraes
Diretora de Gestão da Educação
na Saúde (DEGES/SGTES/MS)


Hélio Angotti Neto
Secretário de Gestão do Trabalho e da
Educação na Saúde (SGTES/MS)

Conteúdo Programático

Módulo 1: Princípios bioéticos em pesquisas com seres humanos

Conceitos em bioética. Modelos de princípios - princípalismo

Módulo 2: Relação entre riscos e benefícios

O que significa risco em pesquisa? Tipos de risco. Diferentes graus de risco. Medidas para redução de risco. Benefícios em pesquisa. Tipos de benefícios. Na prática

Módulo 3: Como funciona o uso de placebo em pesquisa clínica?

O conceito de placebo na pesquisa clínica. Uso do placebo: aspectos bioéticos. Função do placebo em pesquisa clínica. Por que utilizamos o placebo em pesquisa clínica? Como utilizamos o placebo em pesquisa clínica?

Módulo 4: Consentimento para participação em estudos clínicos

Elementos para a validação de um consentimento informado. Consentimento Informado em pesquisa. Quando é permitida a dispensa do consentimento? Na prática.

Módulo 05 - Quais cuidados devemos tomar ao realizar estudos com populações vulneráveis?

Participantes com capacidade decisória reduzida. Participantes com proteção adicional, segundo a legislação brasileira.

Módulo 06 - Processo ético regulatório de pesquisas envolvendo seres humanos no Brasil

O que o pesquisador precisa saber sobre os atos normativos? Aspectos legais, morais e éticos. O que o pesquisador precisa saber sobre os atos normativos? - Sistema CEP/Conep, TCLE e Deveres do pesquisador.

Módulo 07 - Responsabilidades do pesquisador após a aprovação ética do estudo

Responsabilidades do pesquisador após aprovação ética do estudo. Má conduta científica. Conflitos de interesse. Na prática.



Para conferir a validade do certificado acesse ao site: <https://universusbrasil.saude.gov.br/>. Utilize o QR code ou o código: **2207586499LC**

Naíssa Calixto Hespanhol