O CEP/UNIPAM, de acordo com a Lei Geral de Proteção de Dados (Lei nº 13.709/2018) e Lei nº 14.874/2024, informa que os dados coletados serão tratados de forma segura e com consentimento de seus titulares, como a finalidade o registro no sistema Plataforma Brasil pelo período de sua realização, atendendo às diretrizes éticas das resoluções do Conselho Nacional de Ética em Pesquisa / CONEP.

TERMO CONSENTIMENTO NO USO DE IMAGEM E VOZ - TCIV

Título da pesquisa: [Preencher]

Instituição do(a) ou dos(as) pesquisadores(as): [Preencher]

Membros da equipe de pesquisa: [Preencher com o nome de todos os pesquisadores]

Você está sendo convidado (a) a participar do projeto de pesquisa acima citado. O texto abaixo apresenta todas as informações necessárias sobre o que estamos realizando. Sua colaboração neste estudo será de grande importância para nós, mas, caso decida desistir a qualquer momento, isso não lhe causará prejuízo.

O nome deste documento que você está lendo é **Termo de Consentimento no Uso de Imagem e Voz** (**TCIV**) foi elaborado de acordo com as exigências da Resolução nº 466/2012, Resolução nº 510/2016, e outras normativas relevantes. Antes de decidir se deseja participar (de livre e espontânea vontade), você deverá ler e compreender todo o conteúdo deste texto. Ao final, caso decida participar, será solicitado que o assine e você receberá uma cópia. Antes de assinar, faça perguntas sobre qualquer parte do texto que não tenha ficado bem compreendida. A equipe deste estudo responderá às suas perguntas a qualquer momento (antes, durante e após o estudo).

Natureza e objetivos do estudo

- Objetivo da pesquisa: O objetivo deste estudo é [especificar de forma clara o objetivo da pesquisa].
- **Propósito do estudo:** A pesquisa tem como foco [detalhar o propósito específico do estudo, como por exemplo: estudar a eficácia de um tratamento, compreender comportamentos, analisar uma condição específica, etc.].
- Motivo de sua inclusão na pesquisa: Você foi convidado (a) a participar devido a [especificar o motivo da inclusão do participante, como faixa etária, condição de saúde ou outro critério relevante].
- Importância da sua participação: Sua participação é essencial para [explicar como a participação do indivíduo contribui para a pesquisa, e como ela pode ser relevante para os objetivos científicos do estudo, conforme exigido pela Resolução nº 510/2016].

Procedimentos do estudo

- Atividades a serem realizadas: Sua participação consistirá em [explicar se a participação se limita à autorização para o uso de imagem e voz dados].
- **Métodos utilizados:** O estudo será realizado com base em [especificar os métodos, tais como entrevistas, filmagens, gravações de áudio ou vídeo, fotografias, etc.].
- Local e duração do estudo: O estudo será realizado em [incluir o local em que a pesquisa ocorrerá o acesso aos dados, como hospital, escola, laboratório, etc.], e o período de duração do estudo será de [informar a duração do estudo por completo, como por exemplo, 6 meses, 10 meses, 1 anos etc.].

Riscos e Benefícios

- **Riscos potenciais:** Este estudo envolve alguns riscos potenciais, que podem incluir [especificar os riscos relacionados à privacidade e confidencialidade dos dados, entre outros]. De acordo com a Resolução nº 466/2012, é importante que você esteja ciente de que os riscos associados a este estudo são considerados [altos/médios/baixos], em acordo com a natureza deste estudo.
- Medidas preventivas: Para reduzir os riscos, serão adotadas medidas preventivas, como [detalhar as estratégias de prevenção, como uso de equipamentos adequados, monitoramento constante da condição do participante, garantias de confidencialidade, entre outras], de acordo com as normas de proteção de dados pessoais (Lei Geral de Proteção de Dados LGPD e a Lei nº 14.874/2024). Caso em algum momento você se sinta desconfortável ou incomodado (a), terá o direito de interromper sua participação no estudo a qualquer momento, sem qualquer prejuízo ou penalização, conforme estabelecido na Resolução nº 510/2016.
- Benefícios: Com sua participação neste estudo, você poderá/terá [detalhar os benefícios, como ganho de conhecimento sobre a condição em estudo, contribuição para o avanço científico, melhoria de tratamentos, etc.], além de contribuir para o avanço do conhecimento científico sobre [especificar o foco da pesquisa] podendo ajudar no desenvolvimento [de melhores práticas clínicas ou terapêuticas] tanto para o participante quanto para a sociedade.

Participação, recusa e direito de se retirar do estudo

- Participação voluntária: Sua participação é completamente voluntária. De acordo com a Resolução nº 510/2016, você tem o direito de decidir se deseja ou não participar da pesquisa sem que isso acarrete qualquer tipo de prejuízo.
- **Direito de se retirar:** Você tem o direito de se retirar da pesquisa a qualquer momento, sem necessidade de explicações, e sem que isso traga qualquer consequência negativa. De acordo com a Lei nº 14.874/2024, caso haja qualquer alteração significativa nos procedimentos ou nos riscos do estudo, você será informado (a) imediatamente.

Ressarcimento e Indenização

- Ressarcimento: A participação nesta pesquisa não implica em qualquer custo ou despesa para o
 participante, uma vez que se trata de um projeto com "Uso de Imagem e Voz", não sendo exigido
 qualquer pagamento ou reembolso relacionado à sua participação.
- Indenização: Em caso de danos causados pelo uso indevido de suas informações pessoais, ou por quaisquer eventos adversos relacionados ao estudo, você terá o direito à indenização, conforme estabelecido pela legislação aplicável. (Código Civil, Lei nº 10.406/2002, LGPD Lei nº 14.874/2024, Resolução CNS nº 466/2012)."

Confidencialidade

- Tratamento confidencial dos dados: Todos os dados obtidos durante o estudo serão tratados com a máxima confidencialidade, de acordo com as diretrizes da Resolução nº 510/2016. Nenhuma informação pessoal identificável será compartilhada com outras pessoas ou entidades.
- Armazenamento e uso dos dados: Os dados coletados serão armazenados de forma segura e utilizados exclusivamente para fins de pesquisa científica. Eles serão acessíveis apenas à equipe de

Página 2 de 4



pesquisa autorizada, conforme as normas de privacidade. Nenhuma informação pessoal identificável será divulgada.

• Anonimização e prazo de armazenamento: Os dados serão armazenados de forma segura por um período de 5 anos. Após esse período, os dados serão destruídos de acordo com as normas de privacidade estabelecidas pela Resolução nº 466/2012 e - Lei nº 14.874/2024.

Informações de Contato dos Pesquisadores:

• Pesquisador (a) responsável (orientador (a)):

Nome: [preencher o nome do pesquisador responsável (orientador)]

Contato: [preencher o número de telefone]

E-mail: [preencher o endereço de e-mail].

• Assistente (s) e Equipe de Pesquisa: (repetir para todos os membros da equipe)

Nome: [preencher o nome dos pesquisadores (assistentes e/ou equipe)]

Contato: [preencher o número de telefone]

E-mail: [preencher o endereço de e-mail].

Direitos do Participante

Conforme estabelece a Lei nº 14.874/2024, você tem os seguintes direitos:

- Ser informado (a) de forma clara e completa sobre os procedimentos da pesquisa, os riscos envolvidos e o que se espera de sua participação.
- Ser informado (a) sobre qualquer alteração significativa nos riscos ou nos procedimentos da pesquisa durante sua participação.
- Direito à anonimização de seus dados e à proteção da sua privacidade, com garantia de que seus dados serão tratados de maneira confidencial.
- Retirar o seu **consentimento** e interromper a sua participação no estudo a qualquer momento, sem qualquer penalização.
- Solicitar informações sobre os resultados da pesquisa, após a conclusão do estudo, se desejar.

Em caso de dúvidas ou questões éticas relacionadas à pesquisa, você pode entrar em contato com o **Comitê de Ética em Pesquisa** do Centro Universitário de Patos de Minas (**CEP/UNIPAM**), pelo telefone (34) 3823-0348 ou pelo e-mail <u>cep@unipam.edu.br</u>

Declaração de Consentimento

Eu, [preencher digitalmente ou por escrito o nome do participante da pesquisa] RG [preencher o número de RG do participante da pesquisa], após receber explicação completa dos objetivos e dos procedimentos envolvidos nesta pesquisa, concordo voluntariamente em fazer parte deste estudo.



Este Termo de Consentimento encontra-se impresso em duas vias, sendo que uma cópia será arquivada pelo pesquisador responsável, e a outra será fornecida (a) senhor (a).

	Patos de Minas, de	c
Assina	ntura do Participante	
Assinatura do Pesqu	isador (a) responsável (orientador)	

