

--



Sociedade Unificada de Ensino Augusto Motta
Centro Universitário Augusto Motta





PROGRAMA
DE CIÊNCIAS
DA REABILITAÇÃO

CENTRO UNIVERSITÁRIO AUGUSTO MOTTA

Programa de Pós-Graduação *Stricto Sensu* em Ciências da Reabilitação

Mestrado **OU** Doutorado Acadêmico em Ciências da Reabilitação

NOME DO CANDIDATO

TÍTULO DO TRABALHO

SUBTÍTULO DO TRABALHO

RIO DE JANEIRO

ANO

Autorizo a reprodução e a divulgação total ou parcial deste trabalho, por qualquer meio, convencional ou eletrônico, para fins de estudo e de pesquisa, desde que citada a fonte.

Ficha catalográfica

elaborada pelo Sistema de Bibliotecas do Centro Universitário Augusto Motta

NOME DO CANDIDATO

TÍTULO DO TRABALHO

SUBTÍTULO DO TRABALHO

Projeto OU Dissertação OU Tese
apresentada ao Programa de
Pós-graduação em Ciências da
Reabilitação, do Centro Universitário
Augusto Motta, como parte dos requisitos
para obtenção do título de **Mestre OU**
Doutor em Ciências da Reabilitação.

Linha de Pesquisa: Avaliação Funcional
em Reabilitação **OU** Abordagem
Terapêutica em Reabilitação **OU**
Reabilitação no Esporte e no Esporte
Adaptado

Orientador: **Nome completo**

RIO DE JANEIRO

ANO

NOME DO CANDIDATO

TÍTULO DO TRABALHO

SUBTÍTULO DO TRABALHO

Examinada em: ____/____/____

Nome completo do Orientador
Centro Universitário Augusto Motta – UNISUAM

Nome completo do Examinador
Centro Universitário Augusto Motta – UNISUAM

Nome completo do Examinador
Instituição – SIGLA

Nome completo do Examinador
Instituição – SIGLA

Nome completo do Examinador
Instituição – SIGLA

RIO DE JANEIRO

ANO

Espaço para DEDICATÓRIA
(OPCIONAL)

Agradecimentos

Espaço para AGRADECIMENTOS (OPCIONAL).

Espaço para EPÍGRAFE
(OPCIONAL)

Resumo

Introdução: Texto. **Métodos:** Texto. **Resultados:** Texto. **Discussão:** Texto.

Conclusão: Texto.

Palavras-chave: Texto; Texto; Texto; Texto (<http://decs.bvs.br/>).

Abstract

Introduction: Text. **Methods:** Text. **Results:** Text. **Discussion:** Text. **Conclusion:** Text.

Keywords: Text; Text; Text; Text (<http://decs.bvs.br/>).

Lista de Ilustrações

(OPCIONAL)

Lista de Quadros e Tabelas

(OPCIONAL)

Quadro 1	Apoio financeiro
Quadro 2	Detalhamento do orçamento
Quadro 3	Cronograma de execução
Quadro 4	Declaração de desvios de projeto original

Lista de Abreviaturas e Siglas

(OPCIONAL)

CAPES	Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior
CEP	Comitê de Ética em Pesquisa
TCLE	Termo de Consentimento livre e esclarecido

Lista de Símbolos

(OPCIONAL)

Sumário

AGRADECIMENTOS	VI
RESUMO	VIII
ABSTRACT	IX
LISTA DE ILUSTRAÇÕES	X
LISTA DE QUADROS E TABELAS	XI
LISTA DE ABREVIATURAS E SIGLAS	XII
LISTA DE SÍMBOLOS	XIII
 PARTE I – PROJETO DE PESQUISA	 16
 CAPÍTULO 1 REVISÃO DE LITERATURA	 17
1.1 TÍTULO DA SEÇÃO	17
1.1.1 TÍTULO DA SEÇÃO	17
1.2 TÍTULO DA SEÇÃO	17
1.2.1 TÍTULO DA SEÇÃO	17
1.3 JUSTIFICATIVAS	17
1.3.1 RELEVÂNCIA PARA AS CIÊNCIAS DA REABILITAÇÃO	17
1.3.2 RELEVÂNCIA PARA A AGENDA DE PRIORIDADES DO MINISTÉRIO DA SAÚDE	17
1.3.3 RELEVÂNCIA PARA O DESENVOLVIMENTO SUSTENTÁVEL	18
1.4 OBJETIVOS	18
1.4.1 PRIMÁRIO OU GERAL	18
1.4.2 SECUNDÁRIOS OU ESPECÍFICOS	18
1.5 HIPÓTESES	18
CAPÍTULO 2 PARTICIPANTES E MÉTODOS	19
2.1 ASPECTOS ÉTICOS	19
2.2 DELINEAMENTO DO ESTUDO	19
2.2.1 LOCAL DE REALIZAÇÃO DO ESTUDO	19
2.2.2 PRÉ-REGISTRO DO PROTOCOLO	19
2.3 AMOSTRA	19
2.3.1 LOCAL DE RECRUTAMENTO DO ESTUDO	19
2.3.2 CRITÉRIOS DE INCLUSÃO	20
2.3.3 CRITÉRIOS DE EXCLUSÃO	20
2.4 PROCEDIMENTOS/METODOLOGIA PROPOSTA	20
2.4.1 AVALIAÇÃO CLÍNICA	20
2.5 DESFECHOS	20
2.5.1 DESFECHO PRIMÁRIO	20
2.5.2 DESFECHO SECUNDÁRIO	20
2.6 ANÁLISE DOS DADOS	20
2.6.1 TAMANHO AMOSTRAL (CÁLCULO OU JUSTIFICATIVA)	20

2.6.2	VARIÁVEIS DO ESTUDO	21
2.6.3	PLANO DE ANÁLISE ESTATÍSTICA	21
2.6.4	DISPONIBILIDADE E ACESSO AOS DADOS	21
2.7	RESULTADOS ESPERADOS	21
2.8	ORÇAMENTO E APOIO FINANCEIRO	21
2.9	CRONOGRAMA	22
	REFERÊNCIAS	23
	APÊNDICE 1 – TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO	24
	APÊNDICE 2 – TÍTULO DO APÊNDICE	26
	ANEXO 1 – CHECKLIST ÉTICO PRELIMINAR (CEPLIST)	27
	ANEXO 2 – DECLARAÇÃO DE INSTITUIÇÃO COPARTICIPANTE	30
	ANEXO 2 – PARECER CONSUBSTANCIADO DO COMITÊ DE ÉTICA EM PESQUISA	31
	ANEXO 3 – TÍTULO DO ANEXO	32

PARTE II – PRODUÇÃO INTELECTUAL **33**

	CONTEXTUALIZAÇÃO DA PRODUÇÃO	34
	DISSEMINAÇÃO DA PRODUÇÃO	35
	MANUSCRITO(S) PARA SUBMISSÃO	36
3.1	TÍTULO DO MANUSCRITO PARA SUBMISSÃO #1	37
3.1.1	CONTRIBUIÇÃO DOS AUTORES DO MANUSCRITO PARA SUBMISSÃO #1	37
3.2	TÍTULO DO MANUSCRITO PARA SUBMISSÃO #2	39
3.2.1	CONTRIBUIÇÃO DOS AUTORES DO MANUSCRITO PARA SUBMISSÃO #2	39
	MANUSCRITO(S) ACEITO(S) PARA PUBLICAÇÃO	41
3.3	TÍTULO DO MANUSCRITO ACEITO #1	42
3.3.1	METADADOS DO MANUSCRITO ACEITO #1	42
3.3.2	CONTRIBUIÇÃO DOS AUTORES DO MANUSCRITO ACEITO #1	42
3.4	TÍTULO DO MANUSCRITO ACEITO #2	44
3.4.1	METADADOS DO MANUSCRITO ACEITO #2	44
3.4.2	CONTRIBUIÇÃO DOS AUTORES DO MANUSCRITO ACEITO #2	44
	PRODUTO(S) TÉCNICO-TECNOLÓGICO(S)	46
3.1	PRODUTO BIBLIOGRÁFICO (TÉCNICO)	46
3.2	ATIVOS DE PROPRIEDADE INTELECTUAL	46
3.3	TECNOLOGIA SOCIAL	46
3.4	CURSO DE FORMAÇÃO PROFISSIONAL	46
3.5	PRODUTO DE EDITORAÇÃO	46
3.6	MATERIAL DIDÁTICO	46
3.7	SOFTWARE/APLICATIVO (PROGRAMA DE COMPUTADOR)	46
3.8	EVENTO ORGANIZADO	47
3.9	MANUAL/PROTOCOLO	47
3.10	RELATÓRIO TÉCNICO CONCLUSIVO	47

PARTE I – PROJETO DE PESQUISA

Capítulo 1 Revisão de Literatura

1.1 Título da seção

Texto.

1.1.1 Título da seção

Texto.

1.2 Título da seção

Texto.

1.2.1 Título da seção

Texto.

1.3 Justificativas

1.3.1 Relevância para as Ciências da Reabilitação

Texto.

1.3.2 Relevância para a Agenda de Prioridades do Ministério da Saúde¹

Texto.

¹ https://bvsmms.saude.gov.br/bvs/publicacoes/agenda_prioridades_pesquisa_ms.pdf

1.3.3 Relevância para o Desenvolvimento Sustentável²

Texto.

1.4 Objetivos

1.4.1 Primário **OU** Geral

Texto.

1.4.2 Secundários **OU** Específicos

1. Texto;
2. Texto;
3. Texto.

1.5 Hipóteses

Texto.

² <https://odsbrasil.gov.br/objetivo/objetivo?n=3>

Capítulo 2 Participantes e Métodos

2.1 Aspectos éticos

Este protocolo de pesquisa será submetido ao Comitê de Ética em Pesquisa (CEP) via Plataforma Brasil (<https://plataformabrasil.saude.gov.br>) antes da execução do estudo, em consonância com a resolução 466/2012³. Todos os participantes assinarão um termo de consentimento livre e esclarecido (TCLE; Apêndice 1) após serem informados sobre a natureza do estudo e do protocolo a ser realizado. Os itens obrigatórios para apreciação do CEP encontram-se identificados no *Checklist* Ético Preliminar (Anexo 1).

2.2 Delineamento do estudo

Texto.

2.2.1 Local de realização do estudo

Texto.

A declaração da Instituição coparticipante encontra-se no Anexo 2.

2.2.2 Pré-registro do protocolo

Texto.

2.3 Amostra

2.3.1 Local de recrutamento do estudo

³ <https://conselho.saude.gov.br/resolucoes/2012/Reso466.pdf>

Texto.

2.3.2 Critérios de inclusão

1. Texto;
2. ...

2.3.3 Critérios de exclusão

1. Texto;
2. ...

2.4 Procedimentos/Metodologia proposta

2.4.1 Avaliação clínica

Texto.

2.5 Desfechos

2.5.1 Desfecho primário

Texto.

2.5.2 Desfecho secundário

Texto.

2.6 Análise dos dados

2.6.1 Tamanho amostral (cálculo ou justificativa)

Texto.

2.6.2 Variáveis do estudo

Texto.

2.6.3 Plano de análise estatística

Texto.

2.6.4 Disponibilidade e acesso aos dados

Texto.

2.7 Resultados esperados

Texto.

2.8 Orçamento e apoio financeiro

Este estudo é financiado pela Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior - Brasil (CAPES) - Código Financeiro 001.

Quadro 1: Apoio financeiro.

CNPJ	Nome	Tipo de Apoio financeiro	E-mail	Telefone
00889834/0001-08	CAPES	Bolsa	prosup@capes.gov.br	(061) 2022-6250

Quadro 2: Detalhamento do orçamento.

Identificação do orçamento	Tipo	Valor (R\$)
	Custeio	
	Material permanente	
	Total em R\$	

2.9 Cronograma

Quadro 3: Cronograma de execução.

	ETAPA	INÍCIO	FIM
Projeto de Pesquisa	Elaboração do projeto de pesquisa		
	Exame de Qualificação		
	Apreciação do Comitê de Ética em Pesquisa		
	Registro do protocolo de pesquisa		
	Elaboração de manuscrito (protocolo e/ou revisão)		
	Submissão de manuscrito		
Coleta de Dados	Treinamento dos procedimentos e/ou estudo piloto		
	Modelagem do bando de dados		
	Coleta e tabulação de dados		
	Análise dos dados		
	Elaboração de manuscrito		
	Depósito do banco de dados em repositório		
Produção	Submissão de relatório para o Comitê de Ética		
	Elaboração do trabalho de conclusão		
	Exame de Defesa		
	Submissão de manuscrito (resultados)		
	Elaboração de mídias para disseminação		
	Entrega da versão final do trabalho de conclusão		

Referências

Texto.

Apêndice 1 – Termo de Consentimento Livre e Esclarecido

(MODELO)

TÍTULO CIENTÍFICO DO PROTOCOLO DE PESQUISA

Elaborado a partir da Res. nº466 de 10/12/2012 do Conselho Nacional de Saúde

Breve justificativa e objetivos da pesquisa: Texto.

Procedimentos: Texto.

Potenciais riscos e benefícios: Texto.

Garantia de sigilo, privacidade, anonimato e acesso: Sua privacidade será respeitada, ou seja, seu nome ou qualquer outro dado ou elemento que possa de qualquer forma lhe identificar, serão mantidos em sigilo. Será garantido o anonimato e privacidade. Caso haja interesse, o senhor (a) terá acesso aos resultados.

Garantia de esclarecimento: É assegurada a assistência durante toda pesquisa, bem como a garantia do seu livre acesso a todas as informações e esclarecimentos adicionais sobre o estudo e suas consequências.

Garantia de responsabilidade e divulgação: Os resultados dos exames e dos dados da pesquisa serão de responsabilidade do pesquisador, e esses resultados serão divulgados em meio científico sem citar qualquer forma que possa identificar o seu nome.

Garantia de ressarcimento de despesas: Você não terá despesas pessoais em qualquer fase do estudo, nem compensação financeira relacionada à sua participação. Em caso de dano pessoal diretamente causado pelos procedimentos propostos neste estudo, terá direito a tratamento médico, bem como às indenizações legalmente estabelecidas. No entanto, caso tenha qualquer despesa decorrente da participação na pesquisa, haverá ressarcimento mediante depósito em conta corrente ou cheque ou dinheiro. De igual maneira, caso ocorra algum dano decorrente da sua participação no estudo, você será devidamente indenizado, conforme determina a lei.

Responsabilidade do pesquisador e da instituição: O pesquisador e a instituição proponente se responsabilizarão por qualquer dano pessoal ou moral referente à integridade física e ética que a pesquisa possa comportar.

Crítérios para suspender ou encerrar a pesquisa: O estudo será suspenso na ocorrência de qualquer falha metodológica ou técnica observada pelo pesquisador, cabendo ao mesmo a responsabilidade de informar a todos os participantes o motivo da suspensão. O estudo também será suspenso caso seja percebido qualquer risco ou dano à saúde dos sujeitos participantes, conseqüente à pesquisa, que não tenha sido previsto neste termo. Quando atingir a coleta de dados necessária a pesquisa será encerrada.

Participante ou seu responsável legal Responsável por obter o consentimento

Demonstrativo de infraestrutura: A instituição onde será feito o estudo possui a infraestrutura necessária para o desenvolvimento da pesquisa com ambiente adequado.

Propriedade das informações geradas: Não há cláusula restritiva para a divulgação dos resultados da pesquisa, e que os dados coletados serão utilizados única e exclusivamente para comprovação do experimento. Os resultados serão submetidos à publicação, sendo favoráveis ou não às hipóteses do estudo.

Sobre a recusa em participar: Caso queira, o senhor (a) poderá se recusar a participar do estudo, ou retirar seu consentimento a qualquer momento, sem precisar justificar-se, não sofrendo qualquer prejuízo à assistência que recebe.

Contato do pesquisador responsável e do comitê de ética: Em qualquer etapa do estudo você poderá ter acesso ao profissional responsável, **NOME DO PESQUISADOR PRINCIPAL**, que pode ser encontrada no telefone **(XX) XXXX-XXXX**. Se tiver alguma consideração ou dúvida sobre a ética da pesquisa, poderá entrar em contato com o Comitê de Ética em Pesquisa.

Se este termo for suficientemente claro para lhe passar todas as informações sobre o estudo e se o senhor (a) compreender os propósitos do mesmo, os procedimentos a serem realizados, seus desconfortos e riscos, as garantias de confidencialidade e de esclarecimentos permanentes. Você poderá declarar seu livre consentimento em participar, estando totalmente ciente das propostas do estudo.

Rio de Janeiro, ____ de _____ de _____.

Participante ou seu responsável legal Responsável por obter o consentimento

Comitê de Ética em Pesquisa: Rua Dona Isabel 94, Bonsucesso, Rio de Janeiro, RJ,
(21) 3882-9797 ramal 2015, e-mail: comitedeetica@unisuam.edu.br

Apêndice 2 – Título do Apêndice

Espaço para apêndice (OPCIONAL).

Anexo 1 – Checklist Ético Preliminar (CEPlist)

A *Lista de Itens para o Comitê de Ética em Pesquisa (CEPlist)* foi elaborada com base na [Resolução do Conselho Nacional de Saúde No. 466 de 12 de dezembro de 2012](#) com o objetivo de melhorar a qualidade das informações dos Protocolos de Pesquisa envolvendo seres humanos que são submetidos à apreciação pelo sistema CEP/CONEP.

A *CEPlist* é preenchida pelo pesquisador principal do projeto antes de sua submissão para ser anexada na [Plataforma Brasil](#) como “Outros” documentos. O pesquisador preencherá o número da página onde consta a referida informação. Caso o item não se aplique, deverá ser preenchido com “NA”.

a) Documentos obrigatórios		Páginas
a.1. Termos	a) Termo de Anuência da instituição proponente redigido em papel timbrado, datado e assinado por representante	
	b) Termo(s) de Anuência da(s) instituição(ões) coparticipante(s) redigido(s) em papel timbrado, datado(s) e assinado(s) por representante	
	a) Termo de Consentimento Livre e Esclarecido	
	b) Termo de Assentimento Livre e Esclarecido	
	c) Termo de Autorização para Uso de Dados secundários	
a.2. Cronograma	a) Cronograma detalhado quanto às etapas do projeto de pesquisa	
a.3. Orçamento	a) Orçamento detalhado quanto à aplicação dos recursos	
	b) Citação do(s) patrocinador(es) da pesquisa	
a.4. Declarações	a) Declaração de Instituição e Infraestrutura redigido em papel timbrado, datado e assinado por representante	
	b) Declaração de Pesquisadores	
	c) Declaração de Patrocinador	
a.5. Dispensa	a) Justificativa para dispensa do Termo solicitada pelo pesquisador responsável ao Sistema CEP/CONEP	
b) Projeto de pesquisa (PP)		Páginas
b.1. Introdução	a) Fundamentação em fatos científicos, experimentação prévia e/ou pressupostos adequados à área específica da pesquisa	
b.2. Materiais e Métodos	a) Métodos adequados para responder às questões estudadas, especificando-os, seja a pesquisa qualitativa, quantitativa ou quali-quantitativa	

	b) Cálculo e/ou justificativa do tamanho da amostra	
	c) Critérios de inclusão e exclusão bem definidos	
	d) Procedimento detalhado de recrutamento dos participantes	
	e) Local(is) de realização da(s) etapa(s) da pesquisa	
	f) Períodos de <i>wash-out</i> ou uso de placebo justificados e com análise crítica de risco	
	g) Explicação detalhada e justificada dos exames e testes que serão realizados	
	h) Manutenção dos dados da pesquisa em arquivo, físico ou digital, sob guarda e responsabilidade do pesquisador principal, por 5 anos após o término da pesquisa	
	i) Critérios detalhados para suspender e encerrar a pesquisa	
<i>b.3. Apêndices e Anexos</i>	a) Questionário(s) para coleta de dados	
c) Termo de Consentimento Livre e Esclarecido (TCLE)		Página
<i>c.1. Informações Obrigatórias</i>	a) Título do projeto abaixo do título do Termo	s
	b) Informações prestadas em linguagem clara e acessível ao participante	
	c) Justificativa e os objetivos claros e bem definidos	
	d) Procedimentos e métodos detalhados a serem utilizados na pesquisa	
	e) Possibilidade de inclusão (sorteio) em grupo controle ou experimental	
	f) Possíveis desconfortos e riscos decorrentes da participação na pesquisa	
	g) Possíveis benefícios decorrentes da participação na pesquisa	
	h) Providências e cautelas a serem empregadas para evitar e/ou reduzir efeitos e condições adversas que possam causar dano	
	i) Formas de acompanhamento e assistência a que terão direito os participantes da pesquisa para atender complicações e danos decorrentes, direta ou indiretamente, da pesquisa	
	j) Garantia de plena liberdade ao participante da pesquisa, de recusar-se a participar ou retirar seu consentimento, em qualquer fase da pesquisa, sem penalização	

	k) Garantia de manutenção do sigilo e da privacidade dos participantes da pesquisa durante todas as fases da pesquisa	
	l) Garantia de que o participante da pesquisa receberá uma via do Termo	
	m) Garantia de ressarcimento e como serão cobertas as despesas tidas pelos participantes da pesquisa e dela decorrentes	
	n) Explicita a garantia de indenização diante de eventuais danos decorrentes da pesquisa	
	o) Esclarecimento sobre a possibilidade de inclusão do participante em grupo controle ou placebo, explicitando, claramente, o significado dessa possibilidade	
	p) Compromisso de encaminhar os resultados da pesquisa para publicação em meio científico	
	q) Declaração do pesquisador responsável que expresse o cumprimento das exigências da Resolução No. 466/2012	
	r) Declaração do pesquisador responsável de que os resultados dos exames e/ou dados da pesquisa serão de responsabilidade dos pesquisadores	
<i>c.2. Pesquisador</i>	a) Consta, em todas as folhas e vias do Termo, o endereço e contato telefônico ou outro, dos responsáveis pela pesquisa	
<i>c.3. Comitê de Ética</i>	a) Consta, em todas as folhas e vias do Termo, o endereço e contato telefônico ou outro, do CEP	
<i>c.4. Participante</i>	a) Há espaço para o nome do participante e/ou responsável legal e local para sua assinatura	
d) Termo de Assentimento Livre e Esclarecido (TALE)		Página s
<i>d.1. Apresentação</i>	a) Há termo de consentimento dos responsáveis com anuência dos menores de idade ou legalmente incapazes	

Anexo 2 – Declaração de Instituição Coparticipante

(MODELO)

Rio de Janeiro, ____ de _____ de 20 ____.

Declaro estar ciente da coparticipação na pesquisa com o título TÍTULO CIENTÍFICO DO PROTOCOLO DE PESQUISA. O projeto será realizado em parceria com o(a) INSTITUIÇÃO COPARTICIPANTE.

Pesquisador Principal: NOME DO CANDIDATO (PESQUISADOR PRINCIPAL)

CPF: _____

Telefone: _____

E-mail: _____

Assinatura: _____

Instituição Proponente: Centro Universitário Augusto Motta/UNISUAM

Grande Área de Conhecimento (CNPq): Área 4: Ciências da Saúde

Área predominante: 4.08.00.00-8: Fisioterapia e Terapia Ocupacional

Propósito Principal do Estudo: Clínico

Instituição Coparticipante: _____

Nome do contato: _____

Assinatura: _____

Anexo 2 – Parecer Consubstanciado do Comitê de Ética em Pesquisa

Anexo 3 – Título do anexo

Espaço para anexo (OPCIONAL).

PARTE II – PRODUÇÃO INTELECTUAL

Contextualização da Produção

Quadro 4: Declaração de desvios de projeto original.

Declaração dos Autores	Sim	Não
A produção intelectual contém desvios substantivos do <u>tema proposto</u> no projeto de pesquisa?		
<i>Justificativas e Modificações</i>		
A produção intelectual contém desvios substantivos do <u>delineamento do projeto</u> de pesquisa?		
<i>Justificativas e Modificações</i>		
A produção intelectual contém desvios substantivos dos <u>procedimentos de coleta</u> e análise de dados do projeto de pesquisa?		
<i>Justificativas e Modificações</i>		

Disseminação da Produção

Texto sobre as formas de disseminação da produção.

Manuscrito(s) para Submissão

NOTA SOBRE MANUSCRITOS PARA SUBMISSÃO

Este arquivo contém manuscrito(s) a ser(em) submetido(s) para publicação para revisão por pares interna. O conteúdo possui uma formatação preliminar considerando as instruções para os autores do periódico-alvo. A divulgação do(s) manuscrito(s) neste documento antes da revisão por pares permite a leitura e discussão sobre as descobertas imediatamente. Entretanto, o(s) manuscrito(s) deste documento não foram finalizados pelos autores; podem conter erros; relatar informações que ainda não foram aceitas ou endossadas de qualquer forma pela comunidade científica; e figuras e tabelas poderão ser revisadas antes da publicação do manuscrito em sua forma final. Qualquer menção ao conteúdo deste(s) manuscrito(s) deve considerar essas informações ao discutir os achados deste trabalho.

3.1 Título do manuscrito para submissão #1

3.1.1 Contribuição dos autores do manuscrito para submissão #1

Iniciais dos autores, em ordem:						
Concepção						
Métodos						
Programação						
Validação						
Análise formal						
Investigação						
Recursos						
Manejo dos dados						
Redação do rascunho						
Revisão e edição						
Visualização						
Supervisão						
Administração do projeto						
Obtenção de financiamento						

Contributor Roles Taxonomy (CRediT)⁴

⁴ Detalhes dos critérios em: <https://doi.org/10.1087/20150211>

Espaço para o texto completo do manuscrito para submissão #1

RASCUNHO

3.2 Título do manuscrito para submissão #2

3.2.1 Contribuição dos autores do manuscrito para submissão #2

Iniciais dos autores, em ordem:						
Concepção						
Métodos						
Programação						
Validação						
Análise formal						
Investigação						
Recursos						
Manejo dos dados						
Redação do rascunho						
Revisão e edição						
Visualização						
Supervisão						
Administração do projeto						
Obtenção de financiamento						

Contributor Roles Taxonomy (CRediT)⁵

⁵ Detalhes dos critérios em: <https://doi.org/10.1087/20150211>

Espaço para o texto completo do manuscrito para submissão #2

RASCUNHO

Manuscrito(s) Aceito(s) para Publicação

NOTA SOBRE MANUSCRITOS ACEITOS

Este arquivo contém manuscrito(s) aceito(s) para publicação após revisão por pares externa. O conteúdo possui uma formatação preliminar considerando as instruções para os autores do periódico-alvo. A divulgação do(s) manuscrito(s) neste documento antes da revisão por pares permite a leitura e discussão sobre as descobertas imediatamente. Entretanto, o(s) manuscrito(s) deste documento não foram finalizados pelas Editoras; podem conter erros; e figuras e tabelas poderão ser revisadas antes da publicação do manuscrito em sua forma final. Qualquer menção ao conteúdo deste(s) manuscrito(s) deve considerar essas informações ao discutir os achados deste trabalho.

3.3 Título do manuscrito aceito #1

3.3.1 Metadados do manuscrito aceito #1

Journal:	
Two-year Impact Factor (YEAR)⁶:	
Classificação Qualis (ANO)⁷:	
Submetido/Revisado/Aceito em:	

3.3.2 Contribuição dos autores do manuscrito aceito #1⁸

Iniciais dos autores, em ordem:						
Concepção						
Métodos						
Programação						
Validação						
Análise formal						
Investigação						
Recursos						
Manejo dos dados						
Redação do rascunho						
Revisão e edição						
Visualização						
Supervisão						
Administração do projeto						
Obtenção de financiamento						

Contributor Roles Taxonomy (CRediT)⁹

⁶ Disponível para consulta em: www.scimagojr.com

⁷ Disponível para consulta em: www.sucupira.capes.gov.br

⁸ Detalhes dos critérios em: <https://doi.org/10.1087/20150211>

⁹ Detalhes dos critérios em: <https://doi.org/10.1087/20150211>

Espaço para o texto completo do manuscrito aceito #1

ACEITO

3.4 Título do manuscrito aceito #2

3.4.1 Metadados do manuscrito aceito #2

<i>Journal</i> :	
<i>Two-year Impact Factor (YEAR)</i> ¹⁰ :	
Classificação Qualis (ANO) ¹¹ :	
Submetido/Revisado/Aceito em:	

3.4.2 Contribuição dos autores do manuscrito aceito #2

Iniciais dos autores, em ordem:						
Concepção						
Métodos						
Programação						
Validação						
Análise formal						
Investigação						
Recursos						
Manejo dos dados						
Redação do rascunho						
Revisão e edição						
Visualização						
Supervisão						
Administração do projeto						
Obtenção de financiamento						

Contributor Roles Taxonomy (CRediT)¹²

¹⁰ Disponível para consulta em: www.scimagojr.com

¹¹ Disponível para consulta em: www.sucupira.capes.gov.br

¹² Detalhes dos critérios em: <https://doi.org/10.1087/20150211>

Espaço para o texto completo do manuscrito aceito #2

ACEITO

Produto(s) Técnico-Tecnológico(s)

3.1 Produto bibliográfico (técnico)

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.2 Ativos de Propriedade Intelectual

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.3 Tecnologia social

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.4 Curso de formação profissional

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.5 Produto de editoração

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.6 Material didático

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.7 Software/Aplicativo (Programa de computador)

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.8 Evento organizado

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.9 Manual/Protocolo

Espaço para o produto (OPCIONAL).

3.10 Relatório técnico conclusivo

Espaço para o produto (OPCIONAL).

