|  |
| --- |
|   |

**COVIDSurg-Cancer: Resultados da cirurgia oncológica electiva durante a crise pandémica COVID-19: estudo coorte internacional, multicêntrico, observacional**

|  |
| --- |
|  |
| **#** | **(por favor leia)** | **Participante***(iniciais ou impressão digital em cada caixa)* |
| 1 | Li/ foi-me lida informação referente ao doente participante do estudo (data  / / , versão\_\_\_\_) e foi-me dada a oportunidade de esclarecer a informação e fazer questões. |  |
| 2 | Compreendi que a minha participação neste estudo é voluntária e que poderei desistir a qualquer altura sem necessitar de justificação. A minha desistência não terá implicações nos cuidados médicos que me serão oferecidos. |  |
| 3 | Dou permissão aos investigadores/colaboradores para acederem ao meu processo clínico e contarem comigo para fazer parte do estudo. |  |
| 4 | Dou o consentimento explícito e informado para que os meus dados sejam processados ​​como parte deste estudo. Compreendi que as informações que me dizem respeito e relacionadas ao estudo, são armazenadas em sistemas informáticos protegidos por senha no meu Hospital e também na Universidade de Birmingham, em Inglaterra. O backup será feito num outro local, de modo a manter as minhas informações em segurança. |  |
| 5 | Consinto participar neste estudo após ter sido completamente informado(a) dos riscos, benefícios e alternativas. |  |
|  |
| **Nome do participante:** | **Nome do Investigador Principal/Nome do colaborador que elabora o consentimento:** |
| **Assinatura (ou impressão digital) do participante:** | Eu, abaixo assinado, reservei tempo para explicar adequadamente ao doente supracitado, a natureza e o objetivo deste estudo de forma que ele pudesse compreender o mesmo. Expliquei os riscos envolvidos e os possíveis benefícios. Disponibilizei-me a responder a qualquer perguntar sobre o estudo. |
| **Assinatura do colaborador(a):** |
| **Data da assinatura (ou impressão digital) do participante:** / /  | **Data da assinatura do colaborador(a):** / /  |

3 cópias: 1 para o participante, 1 para o investigador principal e 1 para o hospital