

CHECKLIST PARA SUBMISSÃO DE PROJETOS DE PESQUISA NA COMISSÃO CIENTÍFICA - DOT-FMUSP

Checklists em que a coluna da direita (Página ou N/A) não estiverem preenchidos corretamente serão devolvidos aos autores

Obs: (em negrito e asterisco: obrigatório em todos os estudos)

	Item No	Recomendação	Página ou N/A
*Página de rosto	1	Ao ler o título o leitor deve ter uma ideia clara do assunto do estudo e do desenho do estudo. Incluir também, na página de rosto, dados instituição, pesquisador responsável e executante, além dos co-autores.	
*Título			
*Introdução	2	Explicar brevemente a relevância do tema e ineditismo, qual o “gap” ou controvérsia que existe no conhecimento/literatura e qual a “pergunta” a ser respondida pelo estudo. Deixar claro onde o estudo se encaixa, o conhecimento atual sobre o assunto e a justificativa da relevância clínica e aplicação prática esperada, com as hipóteses se for o caso.	
*Objetivos	3	claros, específicos e já com a indicação do desfecho vinculado ao objetivo se for o caso (desfecho primário e secundários)	
*Métodos	4	Obs: itens em negrito são obrigatórios em todos os estudos	
*Desenho do estudo	a	Incluir descrição do desenho do estudo	
*Critérios de elegibilidade	b	Descrever critérios de inclusão e exclusão	
*Fonte dos pacientes ou dados do estudo	c	Descrever como os pacientes foram selecionados (ex: consecutivos, por conveniência, ou por outro critério)	
Grupos de estudo	d	Detalhamento dos grupos e das intervenções se for o caso	
*Desfechos	e	Colocar as variáveis usadas e quando e como foram avaliadas e tempo de seguimento (questionários validados da literatura)	
*Tamanho da amostra	f	Tamanho da Amostra: descrever o cálculo (se for o caso) e se é factível na instituição	
Randomização	g	Tipo, como foi feita (programa ou site utilizado), restrições	
Alocação	h	Descrever como foi feita para manter a randomização e cegamento (se for o caso).	
Cegamento	i	Descrever quem foi cegado (paciente, examinador, ambos) e como	
Viés	j	Comentários se existem vieses esperados e como manejá-los	
Perda de seguimento	k	como será manejada (Intenção de tratamento, última mensuração, ou outra forma)	
*Métodos estatísticos	l	Descrever como as variáveis de dados demográficos, tratamento e desfechos serão analisados	
*Fonte pagadora	m	Descrever necessidade de suplementação financeira com fonte pagadora provável, necessidade de serviços de terceiros e participação de pesquisadores de outros serviços	
*Viabilidade do estudo	n	Descrever análise criteriosa da viabilidade e exequibilidade do projeto e cronograma	
*Análise do risco	5	Descrever os principais riscos envolvidos na participação e realização do estudo	
*Cronograma	6	Descrever as diferentes etapas do estudo e o tempo previsto para realização de cada uma	
*Origem dos recursos financeiros	7	Descrever a fonte dos recursos financeiros do estudo	
*Referências bibliográficas	8		

Sugerimos que os autores sigam os seguintes guidelines de acordo com o tipo de estudo:

- Revisão sistemática ou meta-análise: PRISMA ou QUADAS-2 (Registro do estudo no PROSPERO)
- Estudos de métodos diagnósticos: STARD
- Estudos clínicos comparativos prospectivos: CONSORT (Registro do estudo no clinicaltrials.gov)
- Estudos observacionais prospectivos ou retrospectivos: STROBE
- Estudos em animais: ARRIVE