

CONSELHO NACIONAL DE SAÚDE COMISSÃO NACIONAL DE ÉTICA EM PESQUISA

INSTRUÇÕES PARA PREENCHIMENTO DO FORMULÁRIO DE SUBMISSÃO DE EVENTO ADVERSO SÉRIO (EAS) À CONEP

- O Formulário de submissão de EAS à CONEP deverá ser encaminhado em via digital (CD contendo documento em formato .doc ou .docx) com recurso que permita selecionar e "copiar/colar" o texto. Não serão aceitos arquivos que estejam gravados em quaisquer outras mídias que não em CD-ROM (DVDs, por exemplo, serão devolvidos).
- Todos os 16 itens do Formulário devem estar devidamente preenchidos quando de seu envio à CONEP. O pesquisador preencherá os itens de 1 a 15, e o CEP preencherá o item 16, que corresponde a um parecer.
- O Formulário destina-se ao preenchimento de EAS que possua relação de causalidade com o fármaco/procedimento em teste. Portanto, caso se conclua que não há relação de causalidade entre o fármaco/procedimento e o EAS, não há necessidade de preencher esse formulário.
- EAS envolvendo o mesmo fármaco/procedimento que tenha ocorrido em <u>outros estudos ou centros</u> conduzidos ou não pelo pesquisador somente devem ser relatados por meio deste Formulário quando for verificada alguma relação de causalidade entre o EAS e o fármaco/procedimento em questão
- Em estudos multicêntricos, apenas o CEP do primeiro centro se encarregará das notificações à CONEP em caso de evento adverso sério ocorrido em centro estrangeiro por meio desse Formulário, mantendo-se as notificações necessárias de cada pesquisador ao CEP local.
- Em caso de evento adverso sério ocorrido no Brasil, o pesquisador responsável do centro onde ocorreu, após análise, deverá notificar ao CEP por meio desse Formulário, e o CEP à CONEP.
- A partir das informações preenchidas pelo pesquisador, o CEP deve analisar a situação apresentada e, em seguida, elaborar um parecer sobre cada EAS relatado (item 16 do Formulário). Nesta análise, o CEP deverá posicionar-se quanto aos procedimentos realizados e as medidas de proteção adotadas em relação ao(s) sujeito(s) de pesquisa(s) recrutado(s) nacionalmente que esteja(m) envolvido(s) na ocorrência do EAS. Se necessário, o CEP poderá solicitar ao pesquisador que altere ou complemente o Formulário com informações que o permitam realizar uma adequada análise ética do evento ocorrido.
- Para cada sujeito de pesquisa envolvido na ocorrência do EAS, deverá ser preenchido 1 único Formulário.
- Expressões como "Vide relatórios em anexo" não serão aceitas. Irregularidades no preenchimento
 do Formulário acarretarão na devolução da documentação ao CEP, implicando na necessidade de
 correção e reenvio de nova versão à CONEP.
- Fica a critério do CEP o encaminhamento <u>adicional</u> de formulários internacionais apresentados pelo pesquisador (como, por exemplo, MEDWATCH/FDA ou CIOMS). No entanto, a análise da CONEP será baseada, prioritariamente, nos dados informados no Formulário.
- O CEP não deve adiar a submissão de EAS à CONEP, sendo necessário o encaminhamento do Formulário, adequadamente preenchido, em até 30 dias da data do recebimento da notificação no CEP.
- A submissão de EAS à CONEP, segundo as instruções aqui contidas, entrará em vigor imediatamente. A partir de 1º de setembro de 2011, EAS notificados sem a apresentação do Formulário anexo serão devolvidos.
- Dúvidas relacionadas ao preenchimento do relatório podem ser sanadas por meio do endereço eletrônico conep@saude.gov.br.
- O Formulário também ficará disponível na página eletrônica da CONEP: <u>www.conselho.saude.gov.br</u> – Comissões – Ética em Pesquisa (CONEP) – seção "Informes".



CONSELHO NACIONAL DE SAÚDE COMISSÃO NACIONAL DE ÉTICA EM PESQUISA

FORMULÁRIO DE SUBMISSÃO DE EVENTO ADVERSO SÉRIO (EAS) À CONEP

	tulo do projet	o de pesqui	sa brasileir	o relac	ionado à c	corrência do E	AS:		
(qu pr		nvestigação iisa) em que	no estudo ocorreu o l	identif EAS:	icado no	Ivendo o mesn item 2. Identifi			
() EAS ocorr	rido no mes r	no projeto	de peso	quisa ident	ificado no item	2.		
	úmero de ouver):	Registro		do	estudo	identificado	no	item	2
(No Lo	ome:	sileiro				nulário:			
) Centro inte País de ocorré					com estudo nac	ional id	lentificad	do no
	esponsável pel	a Pesquisa:							
a)	esponsável pel Nome do p	-	responsáv	/el (nos	casos de	EAS ocorrido e	em cent	ro brasil	eiro)
	Nome do p	esquisador oordenador				EAS ocorrido e	·		-
a) b)	Nome do postrangeiro) umário do ever de relato: () Inicial	esquisador oordenador	nacional o	do estu			·		-
a) b) Su iipo dent	Nome do p Nome do cestrangeiro) umário do ever de relato: () Inicial () Acomp tificação do sujiciais/Código:	esquisador coordenador into: — 1ª vez que coanhamento ieito de peso	será relata	do estu			·		-
a) b) Su ipo	Nome do p Nome do cestrangeiro) umário do ever de relato: () Inicial () Acomp	esquisador coordenador into: — 1ª vez que coanhamento ieito de peso	será relata	do estu			·		-
a) b) Suipo dent Ini Ida	Nome do p Nome do cestrangeiro) umário do ever de relato: () Inicial () Acomp tificação do sujiciais/Código: lade (anos):	esquisador coordenador ito: - 1ª vez que coanhamento ieito de peso	será relata	do estu			·		-
a) Su Fipo dent Ini Id: Desc Ev Fix Vi	Nome do p Nome do cestrangeiro) umário do ever de relato: () Inicial () Acomp tificação do sujiciais/Código: lade (anos): crição do EAS: vento: ármaco/procedia de administra	esquisador coordenador into: — 1ª vez que canhamento ieito de peso imentoutiliza ação:	será relata quisa	do estu	ido (nos c		corrido		-

8)	a. () Morte b. () Risco à vida c. () Hospitalização com internação ou prolongamento de hospitalização existente d. () Deficiência/incapacidade persistente ou significativa e. () Anomalia congênita ou defeito de nascimento f. () Ocorrência médica significativa.Qual? g. () Outro. Qual?
9)	O desenho do estudo previa caráter cego? () sim () não Em caso afirmativo: (a) após a ocorrência do EAS, o caráter cego foi aberto? () sim () não (b) se sim, o sujeito de pesquisa acometido pelo EAS utilizou o fármaco/procedimento sob investigação? () sim () não Justifique:
10)	Qual foi a relação de causalidade estabelecida entre o EAS ocorrido e o fármaco/procedimento em estudo (exemplo: possível, provável, definitiva, etc)?Justifique.
11)	O EAS relatado apresenta riscos aos demais sujeitos da pesquisa? () sim () não Justifique:
12)	Após a ocorrência do EAS, a pesquisa foi continuada ou suspensa? () continuada () suspensa Justifique:
13)	Que medidas foram tomadas para a proteção do sujeito envolvido nesta ocorrência de EAS e dos demais que ainda estão submetidos ao estudo?
14)	Todos os sujeitos devem tomar conhecimento e ter a chance de nova decisão de participação, por meio de novo TCLE?Justifique.
15)	Foram tomadas providências para a modificação eventualmente necessária do protocolo e do TCLE (emendas), e apresentadas ao CEP para apreciação?
al e	data. Nome do pesquisador responsável

Carimbo