

Formulário de acesso a dados do Registo Nacional de Doentes Reumáticos (Reuma.pt) da SPR, 2014-2016

Os itens abaixo mencionados devem ser apresentados no máximo de 8 páginas (letra tamanho mínimo 11 dactilografadas a 1.5 espaços).

1. Título do projeto
 2. Introdução
 - a. enquadramento (breve revisão do conhecimento atual)
 - b. dados preliminares (se existirem)
 - c. hipótese a testar no trabalho
 - d. potencial interesse do estudo (relevância científica) e originalidade
 3. Objectivos específicos do estudo
 4. Metodologia a aplicar
 - a) tipo de estudo (transversal, longitudinal)
 - b) descrição das variáveis independentes (exposição) e como serão medidas
 - c) potenciais confundidores e como serão avaliados
 - d) *outcomes* e a sua avaliação
 - e) análise estatística que deverá incluir uma descrição sumária da metodologia a efetuar de acordo com as características do(s) *outcome(s)* e avaliação das covariáveis e confundidores.
- Deverá incluir também a dimensão da amostra e o *power* do estudo.
5. Descrição simples das limitações do estudo e dos resultados expectáveis
 6. Calendarização das tarefas (incluindo data de início e final prevista para a recolha dos dados (utilização dos recursos do Reuma.pt); período de tempo sobre o qual recai a avaliação dos dados; data prevista para análise dos dados e publicação.
 7. Identificação do proponente, da equipa do trabalho e das Instituições onde será efectuada a investigação, com indicação das competências individuais relevantes para o trabalho e descrição breve das tarefas a desempenhar por cada um. É importante fazer prova de que a equipa domina as técnicas de epidemiologia clínica relevantes a este tipo de trabalho.
 8. Declaração de Financiamento e Conflito de Interesses, caso existam.