**TERMO DE COPARTICIPAÇÃO INSTITUCIONAL**

Declaramos para os devidos fins que estamos cientes com a execução do projeto de pesquisa intitulado \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (nome do projeto), conduzida sob a responsabilidade do pesquisador \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (nome do pesquisador).

Nessas condições, e tendo em vista a função social da Instituição de contribuir para o desenvolvimento científico, tecnológico e sociocultural, por meio particularmente, da pesquisa e da inovação, eu \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (nome completo), Diretor (a) Técnica do (a) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (unidade da Rede – HBR, HAC ou MTN), autorizo a realização da pesquisa conforme cronograma apresentado.

Na oportunidade, declaro que esta Instituição apresenta infraestrutura necessária à realização da referida pesquisa.

**Observações:**

1. A pesquisa supracitada será iniciada somente após a emissão do parecer consubstanciado de aprovação pelo Comitê de Ética em Pesquisa.
2. O desenvolvimento da pesquisa seguirá as determinações da Resolução do Conselho Nacional de Saúde nº 466/2012, e será conduzida em conformidade com o ICH E6 (International Council for Harmonisation of Technical Requirements for Pharmaceuticals for Human Use).

Brasília, [dia] de [mês] de [2022].

[assinatura do RT]

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Nome completo e carimbo

Diretora Técnica do Hospital X