Carta de Explicação do Estudo e do Consentimento

O presente questionário insere-se num trabalho de investigação – <u>Dissertação de Mestrado em Saúde Pública</u>, pela faculdade de Medicina da Universidade de Coimbra.

Pretende-se, de uma forma geral, **conhecer melhor as implicações/impactos de ter um filho com deficiência mental**. Quais os sentimentos e atitudes vividos pelos pais, assim como, as dificuldades, preocupações e anseios inerentes a este acontecimento.

A fim de atingir estes objectivos, o questionário deverá ser preenchido individual e conscientemente pelo pai e/ou mãe da criança com deficiência.

O presente estudo não encerra qualquer tipo de risco ou consequência futura para os inquiridos e respectivos filhos.

Apesar de não se verificar uma vantagem imediata para os participantes, futuramente poderá trazer benefícios, na medida em que, um conhecimento mais aprofundado das implicações na família, de um filho deficiente, poderá contribuir para sensibilizar e implementar novas formas de actuação na área da deficiência.

Todos os dados colhidos durante este estudo, nomeadamente as respostas ao questionário serão confidenciais. Os participantes não serão identificados em nenhum momento e os resultados serão apresentados globalmente.

A decisão de participar, ou não participar neste estudo, é voluntária. Não existem respostas correctas.

Agradeço a sua colaboração.

Coimbra, Julho de 2008

(Mónica Clara dos Santos Febra)