# **ANEXO IV**

**RESUMEN DEL PROYECTO PARA EVALUACIÓN ÉTICA**

**PRIMERO: ANTECEDENTES DEL PROYECTO DE INVESTIGACIÓN.**

1. **TÍTULO**
2. **INVESTIGADOR RESPONSABLE**
3. **MARCO TEÓRICO, HIPÓTESIS Y OBJETIVOS**

Debe explicar el problema, presentar antecedentes generales y plantear en forma explícita la hipótesis (si es que la hay) o pregunta de investigación y objetivos. **Máximo 1 página.**

|  |
| --- |

1. **MATERIALES Y MÉTODOS**

Debe explicitar el tipo y diseño del estudio. Indique *también instrumentos, encuestas, fármacos o cualquier otro elemento* al que pueda estar expuesta la persona que participe en el trabajo de investigación *o cualquier otra vía de obtención de datos personales.* **Máximo 1 página***.*

|  |
| --- |

1. **JUSTIFICACIÓN DE LA METODOLOGÍA Y RELEVANCIA DEL PROYECTO**

Argumente la pertinencia de la metodología indicando si existen otras alternativas de menor exposición para lograr los mismos objetivos del estudio; valorando la importancia del desarrollo de este. Justifique el tamaño muestral y el proceso de reclutamiento. **Máximo 1 página.**

|  |
| --- |

**SEGUNDO: VALORACIÓN DE ASPECTOS ÉTICOS PARA LOS PROYECTOS QUE INVOLUCREN MUESTRAS Y DATOS HUMANOS.** Marcar la alternativa que corresponda.

| 1. Este estudio evalúa una práctica que utiliza: fármacos, aparatos, radiaciones, procedimientos quirúrgicos, otros. | SI |  | NO |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 2. La práctica considerada en este estudio es invasiva y/o puede potencialmente causar algún grado de malestar, daño físico al participante, estrés físico o psicológico u otro. | SI |  | NO |  |
| 3. La práctica considerada en este estudio es de rutina y puede resultar desconocida para el participante.  | SI |  | NO |  |
| 4. La práctica considerada en este estudio beneficiará directa o indirectamente a los participantes. | SI |  | NO |  |
| 5. El propósito de la práctica considerada en este estudio será conocida por los pacientes participantes. | SI |  | NO |  |
| 6. Explique cómo serán **reclutados y seleccionados** los participantes de esta investigación. **Detalle cómo, cuándo, dónde y por quién y si se utilizará algún tipo de medio escrito o de comunicación para reclutar** (recuerde anexar cualquier documentación).  |
| 7. ¿Tienen los investigadores afiliación o algún compromiso económico o de otra naturaleza con alguna compañía o institución no especificada pero que pudiera estar interesada o beneficiarse por el desarrollo de esta investigación? | SI |  | NO |  |
| 8. ¿Esperan los investigadores obtener algún beneficio económico u otro directo o indirecto, con el desarrollo de este estudio? | SI |  | NO |  |
| 9. Este estudio utiliza encuestas, entrevistas u otras formas para obtener datos personales directamente de las personas o comunidades. | SI |  | NO |  |
| 10. Las encuestas, entrevistas u otros, serán realizadas bajo consentimiento informado. (Justifique si la respuesta es No) | SI |  | NO |  |
| 11. ¿La obtención de los datos personales expone a los participantes en alguna situación que pueda vulnerar su dignidad, causar daño emocional, moral u otro? | SI |   | NO |  |
| 12. El diseño experimental especifica el destino de los datos personales y asegura confidencialidad. | SI |  | NO |  |
| 13. Los sujetos podrán acceder a los resultados alcanzados por la investigación, así como a sus resultados personales. | SI |  | NO |  |
| 14. El diseño del estudio considera la inclusión de individuos vulnerables. | SI |  | NO |  |
| 15. ¿Existen algunas otras consideraciones éticas que deban ser evaluadas? | SI |  | NO |  |
| 16. ¿Tiene algún conflicto de interés que declarar? | SI |  | NO |  |

Nombre y Firma del Investigador Responsable[[1]](#footnote-0) Fecha

Nombre y Firma del tesista o alumno pre-grado (si corresponde) Fecha

1. El Investigador responsable en caso de tesis de pregrado es el profesor guía; en caso de tesis de postgrado es el propio estudiante. [↑](#footnote-ref-0)