



**SOLICITUD DE EVALUACIÓN DE PROTOCOLOS DE INVESTIGACIÓN EN LOS QUE SE REQUIERA LA INTERVENCIÓN EN ANIMALES NO HUMANOS Y EN HUMANOS**

Investigador principal:<sup>1</sup> \_\_\_\_\_  
 División/Departamento: \_\_\_\_\_  
 Título del proyecto: \_\_\_\_\_  
 Responsable del proyecto:<sup>2</sup> \_\_\_\_\_

**Lista de verificación del contenido del protocolo de investigación**

	Sí	N.A.	Página
Título			
Antecedentes, justificación, objetivo y referencias			
Contribución al conocimiento			
Hipótesis			
Metodología			
Nivel de riesgo/incomodidad/inconveniencia para los participantes			
Estrategias para minimizar los riesgos para los participantes			
Perspectivas de beneficio directo para los participantes			
Criterios de selección de las personas participantes			
Información sobre la protección de accesibilidad, uso y resguardo de los datos			
Obtención del consentimiento informado			
Formato de carta de revocación del consentimiento			

**Lista de verificación del contenido del consentimiento informado (CI)**

	Sí	N.A.	Página
Título de la investigación			
Nombre de la institución donde se realiza			
Nombre del comité que avaló el proyecto			
Nombre del investigador principal			
Información de contacto del investigador principal			
Información sobre quién obtendrá el consentimiento			
Información sobre quién o quiénes realizarán la investigación			
Información sobre el lugar donde se realizará la investigación			
Información sobre el número de personas involucradas			
Información sobre los centros participantes			
Explicación sobre el propósito del CI			
Recomendaciones para la comprensión del CI por parte de los participantes			
Aclaración de que la participación es voluntaria			
Descripción de la investigación y explicación de los procedimientos pertinentes al participante			

<sup>1</sup> Persona que realizará la investigación (estudiante, profesor, investigador...).

<sup>2</sup> Tutor, director de tesis, responsable del convenio...



Comité de Ética en Investigación y Docencia  
Facultad de Ingeniería



Descripción de riesgos o incomodidades previsibles y no previsibles			
Explicación de la existencia o no de normas de indemnización por lesiones o problemas de salud como consecuencia de haber participado en el estudio			
Descripción de los beneficios esperados			
Mención de una remuneración en efectivo o en especie para el participante			
Descripción de costos adicionales a la persona que resulten de su participación			
Compromiso de compartir los resultados obtenidos al participante			
Explicación de las condiciones de confidencialidad y gestión de la información			
Datos de quién contactar si el participante tiene preguntas respecto a la investigación			
Información sobre la posibilidad de libre retiro de los sujetos de la investigación (procedimientos para retirarse del estudio y consecuencias que esto puede tener)			
Explicación de las razones por las cuales la participación de la persona puede terminar sin su consentimiento			
Espacio para la firma del participante y la fecha			
Espacio para la fecha y firma del responsable que explicó el estudio al participante			

Investigador principal  
(Nombre y firma)

Responsable del proyecto  
(Nombre y firma)

---



---