**Fecha presentación solicitud revisión estudio:**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **1. IDENTIFICACION DEL ESTUDIO** | | | | | | |
| Título del estudio: | | | | | | |
| Nombre Investigador Responsable: | | | | | | |
| Correo electrónico IR: teléfono IR: | | | | | | |
| Centro: | | | | | | |
| Servicio/Departamento: | | | | | | |
| Carta autorización Jefe Servicio/Departamento SI | | |  | NO |  |  |
| Patrocinador (si fuere el caso): | | | | | | |
| Representante legal del patrocinador en Chile (si fuere el caso): | | | | | | |
| Código de protocolo (si fuere el caso): Código Eudra CT (si fuere el caso): | | | | | | |
| Datos Póliza de Seguro de responsabilidad civil por ensayos clínicos (si fuere el caso): | | | | | | |
| **Este estudio de investigación ¿Ha sido presentado a otro Comité Ético Científico del país?** | | | | | | |
| **SI** |  | Indique a cuál o cuáles: | | | | |
| **NO** |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **2. DURACION DEL ESTUDIO** | | observaciones |
| Fecha de inicio |  |
| Fecha de término |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **3. nomina equipo investigador** | | | |
| Nombre | Profesión | Función en la investigación | Tiempo  dedicado  Hrs. semanales |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **4. tipo de financiamiento** | **Valor** | **Entidad proveedora de los fondos** |
| Concursables CSM |  |  |
| Fondos del Servicio/Departamento |  |  |
| Concursables Nacionales |  |  |
| Concursables Internacionales |  |  |
| Industria Farmacéutica |  |  |
| Otros |  |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **5. TIPO DE INVESTIGACION. Marque las categorías pertinentes** | | | | | |
| prospectiva |  | Nacional |  | Exámenes de laboratorio |  |
| Retrospectiva |  | internacional |  | Tratamientos |  |
| Observacional |  | Revisión de ficha clínicas |  | exámenes físicos rutinarios |  |
| Experimental |  | Entrevistas |  | estudios prospectivos de laboratorio |  |
| Descriptiva |  | Cuestionarios |  | hematológicos |  |
| Analítica |  | Investigación con  medicamentos |  | imagenológicos |  |
| unicéntrica |  | examen físico |  | cardiológicos |  |
| Multicéntrica |  | Examen psicológico |  | otro (especifique) |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **6. MARCO TEÓRICO Y PROPÓSITO DE LA INVESTIGACIÓN.**  **Máximo 1 pág.** | Presentar antecedentes generales, explicar hipótesis y propósitos de la investigación |
|  | |

|  |  |
| --- | --- |
| **7. MATERIALES Y MÉTODOS.**  **Máximo 1 pág.** | Tipo de estudio y diseño experimental. Mencionar instrumentos, encuestas, medicamentos u otro elemento al que se exponga a la persona participante de la investigación. Especifique N° de fichas a revisar. |
|  | |

|  |  |
| --- | --- |
| **8. JUSTIFICACION.**  **Máximo 1 pág.** | Explique la justificación de la investigación y relevancia de la metodología, indique alternativas. Mencione beneficios del desarrollo del estudio. |
|  | |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **9. aspectos eticos. Seleccione la opción pertinente.** | | **SI** | **NO** | **NO**  **APLICA** |
| 9.1. | Este estudio evalúa una práctica que utiliza: fármacos, aparatos, radiaciones, procedimientos quirúrgicos, otros. Especifique si su respuesta es **SI.** |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.2. | La práctica considerada en este estudio es invasiva y/o puede potencialmente  causar algún grado de malestar, daño físico al paciente, estrés físico o psicológico u  otro. Si su respuesta es **SI**, considere medidas de mitigación al malestar, al daño,  estrés u otro. Además, deberá **explicar este punto en el consentimiento informado** |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.3. | La práctica considerada en este estudio puede resultar desconocida para el paciente (porque no es de rutina). Especifique si su respuesta es **SI**. Mencione **detalles** sobre el procedimiento en el documento de **consentimiento informado**. |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.4 | La práctica considerada en este estudio beneficiará directa o indirectamente a los pacientes participantes. Especifique si su respuesta es **SI**. |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.5. | El propósito de la práctica considerada en este estudio será conocido por los pacientes participantes. Especifique porqué si su respuesta es **NO**. |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.6. | Explique cómo serán reclutados y seleccionados los pacientes 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). |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.7 | Existe vinculo (contractual o no) con alguna organización o institución ajena a la institución de origen del investigador y que se beneficie, de manera directa o indirecta, con el desarrollo del proyecto.  Especifique si su respuesta es **SI**. Indique la naturaleza del vínculo y/o beneficio. |  |  |  |
|  |  | **SI** | **NO** | **NO APLICA** |
| 9.8. | ¿Se recolectarán, utilizarán o divulgarán datos personales (registros o fichas clínicas, datos de prácticas clínicas públicas y privadas, u otras) sin el **consentimiento de las personas** a las que pertenecen los datos? Si su respuesta es **SI** señale por qué no se puede obtener el consentimiento de dichas personas.Entregue detalles de fuente proveedora y el número de registros que estima serán revisados. |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.9. | Este estudio utiliza encuestas, entrevistas u otras formas para obtener datos personales directamente desde las personas. Especifique si su respuesta es **SI** |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.10. | Las encuestas, entrevistas u otros, serán realizadas bajo **consentimiento informado**. Especifique si su respuesta es **NO**. |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.11. | ¿La obtención de los datos personales expone a los participantes en alguna situación que pueda vulnerar su dignidad, causar daño emocional, moral u otro? Especifique |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.12. | El diseño del estudio especifica el destino de los datos personales y asegura **confidencialidad.** Especifique cadena de custodia de datos y restricciones a su uso. |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.13. | El diseño del estudio considera la inclusión de individuos vulnerables. Señale medidas de protección en caso de vulnerabilidad |  |  |  |
|  |  | **si** | **no** | **NO**  **APLICA** |
| 9.14. | ¿Existen algunas otras consideraciones éticas que deban ser evaluadas? Especifique si su respuesta es **SI** |  |  |  |

|  |
| --- |
| **NOTA: En caso que el CEC solicite modificaciones a alguno de los documentos del estudio, estos deben ser presentados en**  **DOS EJEMPLARES: uno en versión original y otro con control de cambios**. |