

Lista de verificación para evaluación del Comité de Ética en Investigación

Título del proyecto:	
Nombre del director:	
Tipo de investigación (marca el que corresponda)	
Proyecto regular de investigación (PRI)	
Proyecto investigación con becados (PIB)	
Proyecto de investigación desde las cátedras (PIC)	
Proyecto de investigación institucional (PII)	
Proyecto de investigación Interfacultades (PIIF)	
Proyecto I+D+i (PIDi)	
Trabajo final de grado (TFG)	
Tesis de grado	
Tesis de postgrado	
Otro	

FORMULARIO A

Proyecto de investigación basado en seres humanos

	Sí	No	Pruebas (número de página)
1. ¿El estudio involucra a participantes humanos? * En caso afirmativo, especifica la forma en que obtendrá el consentimiento informado (por ejemplo: firmar, hacer clic en <i>aceptar</i> , consentimiento verbal registrado, etc.) y adjunta el formulario correspondiente.			
2. ¿El estudio involucra a participantes menores de 18 años o a una población vulnerable (por ejemplo: personas con capacidades diferentes, niños traumatizados, etc.) que no pueden dar su consentimiento informado? En caso afirmativo, especifica la modalidad que aplicará para la obtención del consentimiento del padre y el formulario de consentimiento del padre o tutor.			

3. ¿Existe la posibilidad de que la investigación ocasione daño físico o psicológico a los participantes? ¿Experimentarán dolor, vergüenza o cierta incomodidad como resultado de su participación en la investigación? En caso afirmativo, indica explícitamente esto en el formulario de consentimiento informado y proporciona los procedimientos detallados sobre cómo se llevará a cabo la recolección de datos.			
4. ¿La investigación implicará la discusión o preguntas sobre temas sensibles? (por ejemplo: actividad sexual, abuso de sustancias, salud mental o estado migratorio) En caso afirmativo, el formulario de consentimiento informado indica explícitamente que se harán preguntas sensibles.			
5. ¿Se obtendrán muestras biológicas tales como sangre, saliva, orina o datos antropométricos, o se practicarán estudios diagnósticos tales como rayos X o tomografías computadas a los participantes? En caso afirmativo y si implicara procedimientos invasivos, adjunta una descripción de los procedimientos que se utilizarán y cómo garantizará que los recolectores estén calificados para hacerlo. Indique esto explícitamente en el formulario de consentimiento informado.			
6. ¿Se aplicará a los participantes alguna sustancia química o biológica, medicamento, placebo o alimento por vía oral, rectal, venosa u otra? En caso afirmativo, indique qué sustancia se aplicaría, de qué tipo y por qué vía sería administrada.			
7. ¿La investigación involucrará a estudiantes que recibirán alguna retribución académica por su participación? En caso afirmativo, incluye un resumen acerca de cómo la participación en la investigación proporcionará una experiencia de aprendizaje relevante para una asignatura.			
8. ¿Recopilarás fotografías, grabaciones de vídeo o de audio? En caso afirmativo, lo indica explícitamente en el formulario de consentimiento informado, proporciona detalles sobre cómo se recopilarán y conservarán las grabaciones y garantiza la confidencialidad y el anonimato de los participantes.			
9. ¿La recopilación de los datos involucrará a los estudiantes? En caso afirmativo, explicita en el formulario de consentimiento informado que su condición académica no se verá afectada por participar o no en el estudio.			

10. ¿La recopilación de datos incluirá a personas vinculadas con organizaciones o empresas específicas? En caso afirmativo, expresa en el formulario de consentimiento informado que la situación laboral no se verá afectada por participar o no en el estudio.			
11. ¿Sus datos se conservarán después de finalizado este estudio? En caso afirmativo, indica durante cuánto tiempo se almacenarán los datos, cómo se almacenarán y cuándo se destruirán.			
12. ¿Se recopilará información personal (nombre, etc.)? En caso afirmativo, manifiesta en el formulario de consentimiento informado que se recopilará información personal y explica cómo se garantizará la confidencialidad y el anonimato de los datos.			
13. ¿Otras personas tendrán acceso a los datos? (por ejemplo: asistentes de investigación, asesor, etc.) En caso afirmativo, indica explícitamente esto en el formulario de consentimiento informado y describe en el protocolo el acceso que otras personas tendrán a los datos.			
14. ¿Existe la posibilidad de que grupos, comunidades, organizaciones o instituciones se vean perjudicados o avergonzados por la difusión de los resultados de la investigación? En caso afirmativo, describe explícitamente en el protocolo los procedimientos mediante los que se garantizará el anonimato y la confidencialidad de los resultados de la investigación.			
Otras notas:			

Lista de verificación del formulario de consentimiento informado

	Sí	No	Notas
Título, alcance, información expresados de manera clara y con lenguaje accesible			
Propósito de la introducción			
Sección de participación			
Procedimientos de estudio			
Tipo de datos			
Participación voluntaria garantizada			
Riesgos y molestias descriptos			
Beneficios directos e indirectos			
Confidencialidad y anonimato detallados explícitamente			
Información de contacto (incluye teléfono y correo electrónico del investigador para consultas, y teléfono y correo electrónico de alguna autoridad de la UAP para presentar quejas o reclamos)			
Formulario extraíble para la firma del participante (que será recogido por el investigador)			

Sustancias o procedimientos peligrosos para el investigador

	Sí	No	Pruebas (número de página)
1. ¿Se utilizarán sustancias químicas que podrían llegar a ser inflamables, corrosivas o tóxicas? En caso afirmativo, menciona cuáles serían esas sustancias y explica las medidas que se aplicarán con el propósito de reducir los riesgos al mínimo.			
2. ¿Se utilizarán rayos X, rayos láser, material radioactivo u otros agentes similares? En caso afirmativo, menciona cuáles serían los procedimientos que se utilizarán y explica las medidas que se aplicarán con el propósito de reducir los riesgos al mínimo.			
3. ¿Se trabajará con material biológico infeccioso o potencialmente infeccioso? En caso afirmativo, menciona qué materiales biológicos se utilizarán y explica las medidas que se aplicarán con el propósito de reducir los riesgos al mínimo.			

Conflicto de intereses

	Sí	No	Pruebas (número de página)
1. ¿Existe una relación económica entre alguno de los investigadores y el patrocinador del estudio o el dueño de los derechos comerciales, más allá del sueldo que percibe el investigador si es empleado de la UAP? En caso afirmativo, explique cuál es el tipo de relación que los vincula.			
2. ¿El investigador ejerce una función directiva en relación con el patrocinador del estudio, con el dueño de los derechos comerciales, o con alguna institución o empresa vinculada con estos, más allá de las funciones que el investigador cumple en la UAP? En caso afirmativo, menciona cuáles son dichas funciones.			
3. ¿Existe la posibilidad de que la participación en este estudio conceda algún beneficio económico o material a los investigadores involucrados, más allá del salario que perciben en la UAP? En caso afirmativo, especifique en qué consistiría dicho beneficio, cuál sería su magnitud y cuáles las condiciones para recibirlo.			