**Formulario Solicitud Revisión Ética de Proyectos de Investigación**

**Comité de Ética Científico Universidad de Santiago de Chile.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Título del Proyecto:** |  |
| **Investigador Responsable:** |  |
| **Unidad Académica:** |  |
| **Fuente de financiamiento:** |  |
| **ID o N° del proyecto:** |  |
| **Correo electrónico:** |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Marque con una X los documentos que acompañan esta solicitud** | |
| Curriculum vitae. |  |
| Proyecto de investigación completo y final en castellano, salvo excepciones calificadas. |  |
| Proyecto de tesis o tesina completo y final en castellano. |  |
| Formulario (s) de Consentimiento Informado. |  |
| Autorización de Director de Establecimiento si fuese necesario. |  |
| Formulario (s) de Consentimiento de padres si fuese necesario. |  |
| Formulario de Asentimiento de menores si fuese necesario. |  |
| Compromiso de confidencialidad del equipo investigador, incluyendo alumnos ayudantes. |  |
| Material de reclutamiento, en casos de experimentación con seres humanos. |  |
| Seguro, o garantía suficiente, contratado por el patrocinador, que garantice y cubra al sujeto de investigación que participa en un ensayo clínico u otro tipo de investigación, en los casos que corresponda, frente a la ocurrencia de cualquier siniestro producto de ésta. |  |
| Formulario Ad-Hoc para trabajo con animales de laboratorio. |  |
| Formulario Ad-Hoc de bioseguridad cuando el proyecto lo exija. |  |
| Tratándose de tesis o tesinas, adjuntar informe de la unidad patrocinante relativo a su metodología, validez científica y valor social. |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **En casos de Ensayos Clínicos, además adjuntar** | |
| Curriculum vitae del Investigador responsable, junto con certificados de títulos |  |
| Brochure\* o Manual del investigador |  |
| Seguro, o garantía suficiente, contratado por el patrocinador, que garantice y cubra al sujeto de investigación que participa en un ensayo clínico u otro tipo de investigación, en los casos que corresponda, frente a la ocurrencia de cualquier siniestro producto de ésta. |  |

\* Brochure o Manual del Investigador: compilación de datos clínicos y no clínicos de un producto en investigación, los cuales son relevantes para el estudio de un producto en seres humanos.

|  |
| --- |
| **Resumen** (Señale, brevemente, origen y justificación del proyecto). (Castellano, máximo 15 líneas, interlineado simple, calibri 11) |
| 1  2  3  4  5  6  7  8  9  10  11  12  13  14  15 |

|  |
| --- |
| **Objetivos** (General y Específicos). (Castellano, máximo 10 líneas, interlineado simple, calibri 11) |
| 1  2  3  4  5  6  7  8  9  10 |

|  |
| --- |
| **Metodología** (Castellano, máximo 30 líneas, interlineado simple, calibri 11) |
| 1  2  3  4  5  6  7  8  9  10  11  12  13  14  15  16  17  18  19  20  21  22  23  24  25  26  27  28  29  30 |

|  |
| --- |
| **Consideraciones éticas del proyecto** (Señale, brevemente, si se contempla la participación de seres humanos, animales, material biológico y/o información disponible identificable. Indique cómo se resguardan derechos, seguridad y bienestar según corresponda. Además, declare el protocolo de manipulación y eliminación de desechos químicos y/o biológicos no peligrosos, en caso de corresponder). (Castellano, máximo 15 líneas, interlineado simple, calibri 11) |
| 1  2  3  4  5  6  7  8  9  10  11  12  13  14  15 |