

eQUIS-CE-1.3 Revisión

Formato de consentimiento informado

1	Identifica al investigador principal	No			Sí
					No = alerta
2	Identifica al patrocinador del estudio	No			Sí
					No = alerta
3	Identifica la CRO y su	No			Sí
	responsabilidad en el estudio				
					No = alerta
4	Informa al sujeto que se trata de	No			Sí
	una investigación				
					No = alerta
5	Describe la justificación del estudio	No			Sí
					No = alerta
6	Describe los objetivos del estudio	No			Sí
					No = alerta
7	Describe el diseño del estudio en	No	5	Sí	No aplica
	cuanto a reclutamiento,				
	aleatorización y cegado				
					No = alerta
8	Explica acerca del placebo y se	No	5	Sí	No aplica
	informa el significado				
					No = alerta
9	Incluye mecanismos de selección	No			Sí
	de sujetos que son equitativos para				
	todos los grupos sociales				
					No = alerta
10	Describe la duración prevista del	No	5	Sí	No aplica
	estudio				



				No = alerta
11	Explica los tratamientos posibles y	No	Sí	No aplica
	la probabilidad de asignación a			
	cada uno de ellos			
				No = alerta
12	Explica las ventajas y desventajas	No	Sí	No aplica
	de los tratamientos			
				No = alerta
13	Describe los tratamientos e	No	Sí	No aplica
	instrucciones a seguir			
				No = alerta
14	Informa los procedimientos	No		Sí
	generales como visitas,			
	exploraciones, etc.			
				No = alerta
15	Informa los procedimientos	No	Sí	No aplica
	extraordinarios que deberán			
	realizarse (extracciones, estudios,			
	etc.)			
				No = alerta
16	Informa los beneficios	No	Sí	No aplica
	razonablemente esperados			
				No = alerta
17	Informa los posibles riesgos e	No	Sí	No aplica
	incomodidades por participar			
				No = alerta
18	Informa los riesgos potenciales en	No	Sí	No aplica
	relación a la reproducción			
				No = alerta



19	La relación riesgo / beneficio es	No			Sí
	adecuada				
					No = alerta
20	Informa las medidas previstas ante	No	5	Sí	No aplica
	los posibles riesgos				
					No = alerta
21	Explica que existe el compromiso	No			Sí
	de confidencialidad, indicando las				
	personas que pueden tener acceso				
	a los registros				
					No = alerta
22	Informa que los resultados serán	No			Sí
	publicados respetando la				
	confidencialidad de los sujetos				
					No = alerta
23	Garantiza de manera clara, objetiva	No	S	Sí	No aplica
	y explicita la gratuidad de la				
	maniobra experimental para el				
	sujeto				
					No = alerta
24	Informa que el sujeto no debe	No			Sí
	realizar ningún pago y que los				
	honorarios del equipo de la				
	investigación están cubiertos por el				
	patrocinador				
					No = alerta
25	Informa que la participación es	No			Sí
	voluntaria y la no participación no				
	tiene perjuicio en su atención				
	médica				
					No = alerta



26	Informa que existe la libertad de	No		Sí
	consultar con otra persona antes de			
	decidir			
	desidii			No = alerta
27	Informa que existe la posibilidad de	No		Sí
21	·	NO		Si
	retirarse en cualquier momento, sin			
	perjuicio			N
				No = alerta
28	Especifica las condiciones de	No	Sí	No aplica
	exclusión y/o descontinuación del			
	estudio			
				No = alerta
29	Establece el compromiso de	No		Sí
	actualizar la información relevante			
	del estudio y del producto en			
	investigación			
				No = alerta
30	Informa que, en caso de embarazo,	No	Sí	No aplica
	se dará seguimiento hasta el			
	nacimiento y verificación de estado			
	de salud del producto			
				No = alerta
31	Informa la compensación por daños	No		Sí
	o perjuicios y la existencia de un			
	seguro			
				No = alerta
32	Informa si existe un reembolso	No		Sí
	económico para los sujetos,			
	especificando concepto, cantidad y			
	forma prorrateada, lo cual no			
	1			



	significa que se ejerza coerción o		
	influencia indebida		
			No = alerta
33	Proporciona los datos de contacto	No	Sí
	de emergencia con el investigador		
	principal		
			No = alerta
34	Informa que el protocolo fue	No	Sí
	sometido a la revisión de un Comité		
	de Ética en Investigación		
			No = alerta
35	Indica el nombre del CE, sus	No	Sí
	atribuciones y datos de contacto		
			No = alerta
36	El documento está bien redactado,	No	Sí
	con explicación y extensión		
	adecuada del contenido		
			No = alerta
37	Utiliza terminología comprensible	No	Sí
	de acuerdo al nivel cultural		
		l	No = alerta
38	Identifica a la persona responsable	No	Sí
	de obtener la firma del ICF y aclarar		
	las dudas		
			No = alerta
39	Incluye el nombre y apellido del	No	Sí
	sujeto y/o su representante legal		
			No = alerta
40	Existe una declaración de la lectura	No	Sí
	del ICF		



			No = alerta
41	Contiene una declaración de haber	No	Sí
	recibido suficiente información		
	sobre el estudio y de que se		
	aclararon todas las dudas		
			No = alerta
42	Contiene un declaración de que el	No	Sí
	sujeto comprende que la		
	participación es voluntaria		
			No = alerta
43	Contiene una declaración de que el	No	Sí
	sujeto comprende que puede		
	retirarse en cualquier momento, sin		
	perjuicio		
			No = alerta
44	Contiene una declaración de libre	No	Sí
	conformidad para participar en el		
	estudio		
			No = alerta
45	Contiene una declaración de que el	No	Sí
	sujeto conserva una copia del ICF,		
	debidamente llena y firmada		
			No = alerta
46	En el área de declaraciones,	No	Sí
	contiene espacio para escribir el		
	nombre completo del sujeto		
			No = alerta
47	Contiene espacio para que el sujeto	No	Sí
	escriba su nombre, firma y fecha		
			No = alerta



48	Contiene espacio para que, en caso	No			Sí
	necesario, el representante legal				
	escriba su nombre, firma, fecha y				
	relación con el participante				
					No = alerta
49	Contiene espacio para que el	No			Sí
	médico responsable de obtener la				
	firma del ICF escriba su nombre,				
	firma y fecha				
					No = alerta
50	Contiene espacio para que dos	No			Sí
	testigos escriban su nombre, fecha,				
	firma, parentesco y domicilio				
					No = alerta
51	Se escribe en un consentimiento	No	S	Sí	No aplica
	separado la utilización y				
	conservación de datos genéticos o				
	proteómicos humanos y muestras				
	biológicas, consignando sus				
	objetivos, riesgos, confidencialidad,				
	tiempo de almacenamiento, etc.				
					No = alerta
52	Se identifican poblaciones	No			Sí
	vulnerables en el estudio				
					Si = alerta
53	Tipo de vulnerabilidad		Selec	cionar	
Selec	ccionar =				
•	Menores de edad				
•	Enfermedad psiquiátrica				
•	Personas inconscientes				

Versión 01-may-2019 CONFIDENCIAL 7/9



•	Embarazo, puerperio, lactancia, fetos, fertilización asistida o recién nacidos					
•	Discapacidad					
•	Déficit intelectual					
•	Deterioro cognitivo					
•	Prisioneros					
•	Moribundos - urgencias					
•	Comunidad cerrada					
•	Con desventaja económica, social, e	ducativa o jer	árquica	ı		
54	Establece las condiciones para la	No	S	Sí	No aplica	
	sustitución o firma por					
	representante legal					
					No = alerta	
55	Establece que el ICF debe ser	No			Sí	
	firmado por ambos padres (salvo					
	imposibilidad fehaciente) o un					
	representante legal					
Aplica en Menores de edad, enfermedad psiquiátrica, personas inconscientes,						
embarazo, discapacidad, déficit intelectual						
No = Alerta, el estudio no se debe autorizar						
56	Incluye un Formato de asentimiento	No			Sí	
	acorde a la edad del menor					
		A	plica e	n mend	res de edad	
57	Requiere verificar la capacidad de	No			Sí	
	firma de cada sujeto al inicio					
		Ap	lica en	deteri	oro cognitivo	
					Si = alerta	
58	Requiere verificar la capacidad de	No			Sí	
	firma de cada sujetos durante el					
	desarrollo, cuando aplica					
		Ap	lica en	deterio	oro cognitivo	

Versión 01-may-2019 **CONFIDENCIAL** 8 / 9



			Si = alerta			
59	El proyecto cuenta con la	No	Sí			
	aprobación de las autoridades de la					
	institución en que se realizará					
	No = Alerta, el estudio no se debe autorizar					
	Aplica en Prisioneros, Moribundos - urgencias					
60	El proyecto cuenta con la	No	Sí			
	aprobación de las autoridades					
	civiles de la comunidad					
No = Alerta, el estudio no se debe autorizar						
Aplica en Comunidades cerradas						