

Sistema de Gestión de la Calidad QUIS®

Proceso

PC-SC-2

Sometimiento

01 de febrero de 2022



Área	Fecha	Versión
Sitio Clínico	01-feb-2022	4.0
	Código	Vigencia
SC	PC-SC-2	31-ene-2024

Sistema de Gestión de la Calidad QUIS®

Proceso SC-2 Sometimiento

Elaboró	Revisó	Revisó
Firma	Firma	Firma
	3 (0)	
Dra. Merced Velázquez	Lic. Rosalva Avena	MTE Olga Velázquez
Dirección General	Administración	Calidad
01-feb-2022	01-feb-2022	01-feb-2022

Grupo UIS. Trasviña y Retes 1317, Colonia San Felipe, Chihuahua, Chih., 31203, México www.uis.com.mx

CONFIDENCIAL

La información contenida en este documento es estrictamente confidencial. Se le muestra a usted como potencial investigador, evaluador, participante en su desarrollo, consultor o patrocinador, pero no deberá ser fotocopiada, divulgada o transmitida a ninguna otra persona sin firma previa de un acuerdo de confidencialidad aprobado por la empresa.



Contenido

Abreviaturas usadas en el QUIS	. 4
Esquema del PC-SC-2 Sometimiento	. 6
PC-SC-2 Sometimiento	6



Abreviaturas usadas en el QUIS

1M Manual

A Calidad

AD Administración

B Capacitación

C Seguridad

CDA Acuerdo de confidencialidad

CEI Comité de Ética en Investigación

CI Comité de Investigación

COFEPRIS Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios

CONBIOÉTICA Comisión Nacional de Bioética

CRF Formato de Reporte de Caso

CRO Organización de Investigación por Contrato

CSH Comisión de Seguridad e Higiene

CV Currículum vitae

D Responsabilidad Social

E Integridad Empresarial

EA Eventos adversos

EAS Eventos adversos serios

EDC Sistema electrónico de captura de datos

ESAVI Evento Supuestamente Atribuible a una Vacuna o Inmunización

FC Formato controlado

FDA Administración de alimentos y drogas de los Estados Unidos

GCP Buenas prácticas clínicas

IATA Agencia Internacional del Transporte Aéreo

ICF Formato de consentimiento informado

ID Innovación y Desarrollo

IT Instructivo de trabajo

IVA Impuesto al Valor Agregado

IWRS Sistema interactivo de respuesta



NOM Norma Oficial Mexicana

QUIS Sistema de gestión de la calidad UIS

PC Proceso

PI Investigador Principal

PIE Programa de Integridad Empresarial

PNO Procedimiento Normalizado de Operación

PRS Programa de Responsabilidad Social

RAM Reacción Adversa a Medicamento

RCP Resucitación cardiopulmonar

RFC Registro Federal de Contribuyentes

RIT Reglamento Interior de Trabajo

SC Sitio Clínico

SI Subinvestigador

SMO Organización que administra sitios clínicos

SRAM Sospecha de Reacción Adversa a Medicamento

SUSAR Reporte de sospecha de reacción adversa inesperada

TI Tecnologías de la información

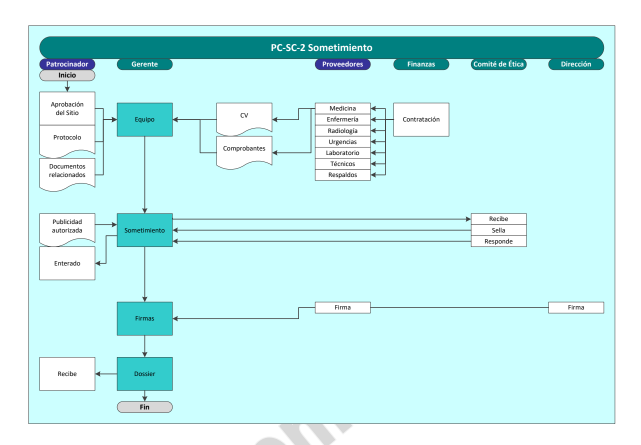
UC Unidad Clínica

UIS Unidad de Investigación en Salud

USD Dólares americanos



Esquema del PC-SC-2 Sometimiento





PC-SC-2 Sometimiento

Nombre	Sometimiento	Código	PC-SC-2
--------	--------------	--------	---------

Responsable Gerente de Sitio Clínico

Misión

Solicitar al Comité de Ética en Investigación (CE) su autorización para realizar el estudio; integrar la respuesta al dossier regulatorio para enviarlo al cliente

Alcance Recibe del cliente el protocolo y documentos relacionados, solicita autorización al CE, integra el dossier regulatorio y lo envía al cliente

Entradas

Proveedores	Etapa del proceso
Patrocinador	Informa Aprobación del sitio
Patrocinador	Proporciona el protocolo de la investigación y documentos relacionados
Equipo de	Proporciona cv y comprobantes curriculares
investigación	
Finanzas	Contrata a proveedores
CE	Entrega respuesta
Dirección	Proporciona documentos de dossier

Salidas

Clientes	Etapa del proceso
CE	Recibe documentos que se someten
Patrocinador	Recibe informe de resultado de revisión
Patrocinador	Recibe dossier regulatorio



Recursos

Humanos	Tecnológicos
Gerente de Sitio Clínico	Teléfono
	Equipo de cómputo
	Conexión a internet
	Impresora
	Archivo de incubación

Plan de la calidad

Objetivo	Indicador	Fórmula	Meta
Realizar el	Tiempo para	Días hábiles entre	90% en 3 días
sometimiento en 3	realizar el	la fecha en que se	hábiles
días hábiles	sometimiento	reciben el	
		protocolo y	
		documentos	
		relacionados y la	
		fecha del sello de	
		recibido por el CE	
Integrar el dossier	Tiempo para	Días hábiles entre	90% en 7 días
regulatorio en 7	integrar el dossier	la fecha en que se	hábiles
días hábiles	regulatorio	recibe la	
		aprobación por el	
		CE y la fecha en	
		que se envía el	
		dossier regulatorio	

Referencias

Documento	Apartado

1M-SC	5.
	G

5.3 Roles, responsabilidades y autoridad / Perfil de puestos / Gerente de Sitio Clínico



1M-SC

6.1 Acciones para abordar los riesgos y las oportunidades

Procedimientos

PNO-SC-210	Equipo
PNO-SC-220	Sometimiento
PNO-SC-230	Firmas
PNO-SC-240	Dossier

Instructivos IT-SC-2

Sometimiento

Formatos

FC-SC-2101	CV Español
FC-SC-2102	CV Inglés
FC-SC-2201	Sometimiento
FC-SC-2301	Compromisos
FC-SC-2302	Responsabilidades
FC-SC-2303	Autorización
FC-SC-2304	Instalaciones
FC-SC-2305	Anticorrupción