

COMISIÓN ÉTICA PARA INVESTIGACIÓN CON SERES HUMANOS (CEIH)

SOLICITUD DE INFORME

|  |
| --- |
| **Título del proyecto:** |
| **Fecha de realización del proyecto:** |
| **Organismo Financiador (si aplica):** |
| **Documentación que debe adjuntar a este impreso (según el caso):****1.- Para experimentos invasivos o muestras con fluidos o tejidos humanos:** **1.1.-Dictamen favorable del PEIBA.****1.2.- Modelo de consentimiento aportado y aprobado por PEIBA** **1.3.- Hoja de información a los participantes aportado y aprobado por PEIBA****1.4.- Protocolo de intervención aportado y aprobado por PEIBA****2.- Para experimentos con humanos no incluidos en el apartado anterior:****2.1.- Modelo de consentimiento informado (ver modelos orientativos de información a los participantes y consentimiento disponibles en** [**https://www.upo.es/area-investigacion/comite-etico/procedimiento-humanos/**](https://www.upo.es/area-investigacion/comite-etico/procedimiento-humanos/)**)****2.2. Hoja de información a los participantes (mencionar expresamente todas las medidas de seguridad y protección para el participante, protección de datos, cualificación del personal investigador y adecuación de las instalaciones y material).****3.3. Descripción Protocolo de intervención (completar en este documento página/s siguiente/s):** |

# Datos del personal investigador responsable:

|  |
| --- |
| **Apellidos: Nombre:** |
| **Departamento:** |
| **Teléfono: E-mail:** |
|  |
| **INFORMACIÓN SOBRE EL CENTRO DONDE SE DESARROLLARÁN LOS S EXPERIMENTOS.***(Cumplimentar obligatoriamente en todos los casos, tanto para experimentos invasivos como para otro tipo de experimentos)* |

Indicar las instalaciones en las que se desarrollará el proyecto y experimentos.

|  |
| --- |
| **DESCRPCIÓN PROTOCOLO DE INTERVENCIÓN.** *(sólo cumplimentar en el caso de utilización de cuestionarios, test psicotécnicos, encuestas u otros procedimientos de experimentación no invasivos)* |

|  |
| --- |
| Breve descripción del proyecto/estudio: |
| Objetivos |
| Hipótesis de investigación |
| Descripción de la muestra (tamaño, reclutamiento, grupo control, otros): |
| Procedimiento/instrumentos. |
| Cronograma/temporalización |
| Beneficios esperados: |
| Potenciales efectos indeseables: |
| ¿Existe algún tipo de seguro y/o contraprestación para los participantes?  |
|  |
| Gestión y tratamiento de los datos personales vinculados al estudio (mencionar que se van a gestionar conforme a Ley Orgánica 3/2018 de 5 de diciembre de Protección de Datos Personales y Garantía de los Derechos Digitales). El/la investigador/a debe describir las medidas que va a llevar a cabo para proteger los datos personales de quienes intervienen en el proyecto |

|  |
| --- |
| El personal investigador responsable y firmante informa que:1.-Conoce los principios éticos y normas legales que rigen la experimentación con sujetos humanos, y se compromete a respetar dichos principios y normas al realizar los experimentos propuestos2.- Se compromete a no modificar los protocolos experimentales y a solicitar una nueva autorización en caso de modificaciónFirma y fechaNombre y apellidos (Investigador/a Responsable): |