**Fecha:**

**Título del proyecto:**

**Investigador principal:**

A continuación se presenta un listado de todos los documentos requisitos que deben ser enviados al CIEI para proceder con la valoración ética del proyecto. Marcar cada casilla según corresponda:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **SÍ** | **NO** | **N/A** |
| Carta de solicitud de aval ético |  |  |  |
| Protocolo de investigación |  |  |  |
| Hojas de vida de los investigadores |  |  |  |
| Consentimiento informado\* |  |  |  |
| Folletos de información sobre la investigación para sus participantes\* |  |  |  |
| Presentar el manual del medicamento para los estudios con empresas farmacéuticas |  |  |  |
| INV2-FO-01 Certificación aval técnico |  |  |  |
| INV2-FO-02 Certificación idoneidad investigadores |  |  |  |
| INV2-FO-03 Declaración conflicto de intereses |  |  |  |
| INV2-FO-04 Declaración derechos de propiedad intelectual\* |  |  |  |
| GINV-FO-01 Consideraciones Éticas Proyectos de Investigación |  |  |  |
| Certificación del curso de buenas prácticas clínicas\*\* |  |  |  |
| Seguro del patrocinador |  |  |  |
| Estudio de valoración de riesgo y suscripción de pólizas para protección de eventos adversos\*\*\* |  |  |  |
| Otros ¿Cuáles? |  |  |  |

\* El Investigador debe decidir si alguno o algunos de los documentos aplican a su Investigación.

\*\* Este documento será solicitado a partir del II Semestre de 2014 a todos los Investigadores y se encuentra disponible en la siguiente dirección <https://pphi.nihtraining.com/users/login.php> (Curso Protección de los participantes humanos en la Investigación).

\*\*\* Este documento será solicitado una vez se establezca su viabilidad.

**Revisó:**