**Pauta de Seguimiento de Proyectos de Investigación en Curso**

Comité de Ética Científico (CEC-UST)

1. **Antecedentes**

|  |
| --- |
| Título de Proyecto |
| Tipo de proyecto *(Investigación Institucional, Tesis doctorado, magister, pregrado, FONDECYT u otro)* |
| Datos del Investigador(a) Principal *(en caso de ser tesis del profesor tutor, incluir correo, teléfono, RUT, facultad, escuela o centro, cede. En caso de pertenecer a otra institución, incluir dirección, ciudad y comuna)*  |
| Nombre de Coinvestigador(es/as) (*en caso de tesis, nombre de los estudiantes y carrera*) |
| Lugar o establecimiento donde se realizará la investigación. *(incluir comuna y ciudad)* |
| Fecha de inicio de la recolección de datos | Fecha de Termino de la investigación |
| Código de informe Aprobatorio CEC-UST (*especificar macrozona)* |
| Código de Seguimiento *(número de seguimiento de acuerdo con los registros del CEC-UST)* |

1. **Del CEC-UST**

*En caso de que el seguimiento se realice en terreno*

|  |
| --- |
| Nombre del Miembro Responsable  |
| Nombre del Miembro Testigo |
| Lugar, hora de inicio y de término de la Visita  |

1. **Colaboradores de la investigación**

|  |
| --- |
| *El investigador debe informar de todas las personas que colaboraron en la investigación. Debe entregar los siguientes datos de los participantes* Nombre – Institución - Facultad/ carrera - Profesional/estudiante – Email - Rol en proyecto - duración de su participación |

1. **Metodología del proyecto y los participantes.**



|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| La metodología de su proyecto ha sufrido modificaciones en el transcurso del tiempo. | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales fueron esas modificaciones y con qué fin se realizaron. También indique si informo al comité de ética de estas modificaciones.* |
| Las dependencias donde se ejecuta la investigación han sido modificadas  | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga el nuevo lugar, por qué motivos se realizó el cambio y si este fue informado al Comité de ética.*  |
| Los instrumentos para recolectar los datos (encuestas, entrevistas, focus groups) han sufrido alguna modificación o se han utilizado otros con respecto a los presentados por usted inicialmente. | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales son los instrumentos que han sido modificados*  |
| Los métodos utilizados para resguardar la información obtenida en este proyecto son los mismos que los presentados por usted anteriormente. | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales se han modificado y el motivo de estos cambios, informar además si esos cambios han sido notificados al comité de ética.*  |
| Ha sufrido dificultades en el uso de su instrumento de recolección de datos. | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales fueron y como se solucionó la situación.*  |



|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| El número de participantes requeridos para su investigación ha variado | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuantos y si esta modificación modifica sus resultados.* |
| Se han retirado participantes de la investigación | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga el número de retiros y cuáles son las razones del abandono.*  |
| Ha presentado dificultad para obtener participantes en su investigación | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales fueron y como se solucionó la situación.*  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Han presentado alguna situación adversa los participantes en el transcurso del protocolo de investigación. | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales fueron y como se soluciono la situación.*  |

1. **Consentimiento y Asentimiento informado**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| El documento consentimiento/asentimiento informado ha sufrido modificaciones en el transcurso de la investigación con respecto al aprobado por el CEC-UST | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales fueron los cambios y si se informó al comité de ética de estos cambios.* |
| El lugar y método de resguardo del consentimiento ha sido modificado, con respecto al método aprobado por el comité. | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales son los riesgos y adjunte el plan de minimización de riesgos/daños o los seguros comprometidos con estos fines.* |
| Han presentado los participantes dificultad de entender el consentimiento informado | si | no | No aplica |
|  |  |  |
| *En caso de que la respuesta es SI, exponga cuales fueron y como se solucionó la situación.*  |

1. **Reporte de eventos Adversos**

|  |
| --- |
| *Exponer situaciones adversas, en caso de que hayan ocurrido y de qué forma se resolvió el evento.*  |

1. **Observaciones Generales**

|  |
| --- |
| *Exponer información que se considere relevante y que no se encuentre en los puntos anteriores* |

1. **Firmas de los participantes del Seguimiento**

|  |
| --- |
| Forma, Círculo  Descripción generada automáticamente*Deben firmar el investigador, los dos miembros asistentes y cualquier persona que haya participado activamente en el seguimiento al momento de ser realizado.*  |

***Ciudad***, del mes de ***mes*** del año ***año***