

**Las Diez Principales Responsabilidades del Investigador
que dirige estudios con sujetos humanos**

1. Diseñar e implementar investigación ética que cumple con principios del Reporte Belmont
2. Cumplir con todas las regulaciones que velan por protección de sujetos humanos
3. Asegurar que la investigación sea enviada a y aprobada por comité revisor institucional
4. Cumplir con todas las recomendaciones aplicables del comité revisor
5. Implementar la investigación como fue aprobada y si hay cambios obtener nueva aprobación
6. Obtener consentimiento informado según regulaciones y cómo fue aprobado por el comité
7. Documentos de consentimiento de acuerdo a regulaciones y cómo fue aprobado por comité
8. Reportar progreso de la investigación en la forma y frecuencia indicadas por el comité
9. Reportar cualquier evento adverso u otros problemas que sena riesgo para los sujetos
10. Guardar documentos de consentimiento firmados por mínimo 3 años

Adaptado de: Office of Human Research Protection (OHRP). *Top ten responsibilities when conducting human subjects research*. Disponible en:

http://www.chori.org/Clinical_Studies/IRB/Downloadables/Top%20Ten.pdf

Acceso: 20/02/10.

Proceso de Consentimiento Informado

X. Páez/2012.

Las Diez Principales Responsabilidades del Investigador que dirige estudios con sujetos humanos

1. Diseñar e implementar investigación ética que cumple con principios del Reporte Belmont
2. Cumplir con todas las regulaciones que velan por protección de sujetos humanos
3. Asegurar que la investigación sea enviada a y aprobada por comité revisor institucional
4. Cumplir con todas las recomendaciones aplicables del comité revisor
5. Implementar la investigación como fue aprobada y si hay cambios obtener nueva aprobación
6. Obtener consentimiento informado según regulaciones y como fue aprobado por el comité
7. Documentos de consentimiento de acuerdo a regulaciones y como fue aprobado por comité
8. Reportar progreso de la investigación en la forma y frecuencia indicadas por el comité
9. Reportar cualquier evento adverso u otros problemas que sena riesgo para los sujetos
10. Guardar documentos de consentimiento firmados por mínimo 3 años

Adaptado de: OHRP *Top ten responsibilities when conducting human subjects research*. En.
http://www.chori.org/Clinical_Studies/IRB/Downloadables/Top%20Ten.pdf