

## CONSENTIMIENTO INFORMADO

Todo consentimiento informado conlleva cada uno de estos ítems , si aplican.

1. Título de la Investigación \_\_\_\_\_
2. Introducción. \_\_\_\_\_
3. Propósito del Estudio \_\_\_\_\_
4. Procedimiento a seguir. \_\_\_\_\_
5. Experiencia anterior con el medicamento (si procede) \_\_\_\_\_
6. Molestias y Riesgos. \_\_\_\_\_
7. Alternativas Terapéuticas \_\_\_\_\_
8. Criterios de Exclusión. \_\_\_\_\_
9. Beneficios. \_\_\_\_\_
10. Remuneraciones. \_\_\_\_\_
11. Compensación por Lesiones. \_\_\_\_\_
12. Gastos \_\_\_\_\_
13. Confidencialidad. \_\_\_\_\_
14. Notificación de nuevos hallazgos \_\_\_\_\_
15. Nº de teléfonos para contactar al investigador principal \_\_\_\_\_
16. Participación voluntaria. \_\_\_\_\_
17. Terminación del estudio. \_\_\_\_\_
18. Nombre y firma del paciente. \_\_\_\_\_
19. Nombre y firma de dos testigos. \_\_\_\_\_
20. Fuentes adicionales de información. \_\_\_\_\_
21. Leyes, Códigos y normas que lo amparan \_\_\_\_\_
22. Recursos Técnicos \_\_\_\_\_
23. Destino de la investigación (Publicación u otra) \_\_\_\_\_
24. Uso del lenguaje adecuado. \_\_\_\_\_
25. Notificación de suspensión de la investigación  
(si procede). \_\_\_\_\_
26. Observaciones finales: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_