



GOBIERNO DE CÓRDOBA  
MINISTERIO DE SALUD  
CONSEJO DE EVALUACIÓN ÉTICA  
DE LA INVESTIGACIÓN EN SALUD

---

## FORMULARIO PARA PRESENTAR PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN

### 1. TÍTULO DE LA INVESTIGACIÓN:

**Título:**

**Número internacional de protocolo (clinicaltrial.gov):**

**Fecha:**

**Producto:**

**Patrocinador:**

**Responsable médico:**

**Investigador principal:**

**Dirección postal de contacto:**

**Teléfono:**

**Fax:**

**E-Mail:**

### 2. RESUMEN DE LA INVESTIGACIÓN:

#### 2.1. Resumen en español.

**Introducción:**

**Definición del problema.**

**Breve pero completa revisión bibliográfica del problema.**

**Justificación para realizar la investigación.**

**Hipótesis y objetivos.**

**Material y métodos:**

**Diseño.**

**Población.**

**Muestra.**

**Técnica de muestreo.**

**Criterios de inclusión.**

**Criterios de exclusión.**

**Cálculo del tamaño muestral.**

**Variables en estudio.**

**Variables intermedias.**

**Variables finales.**

**Análisis estadístico propuesto.**

**Recaudos éticos.**

**Resultados esperados.**

**Beneficios y posibles perjuicios potenciales del estudio.**

**2.2. Palabras clave según descriptores en Ciencias de la Salud de Lilacs (DeCS).**

**2.3. Abstract.**

**2.4 Keywords by Medical Subject Heading descriptors (MeSH).**

**Introduction:**  
**Problem definition.**  
**Brief and comprehensive literature review.**  
**Justification for research.**  
**Hypothesis and objectives.**  
**Methods:**  
**Design.**  
**Population.**  
**Sample.**  
**Sampling.**  
**Inclusion criteria.**  
**Exclusion criteria.**  
**Sample size calculation.**  
**Variables studied.**  
**Intermediate variables.**  
**Final variables.**  
**Statistical analysis proposed.**  
**Ethical precautions.**  
**Expected results.**  
**Potential benefits and potential harms of the study.**

### **3. IDENTIFICACIÓN, DELIMITACIÓN Y JUSTIFICACIÓN DEL PROBLEMA:**

- 3.1. Planteamiento, delimitación y justificación del problema.**
- 3.2. Formulación de la pregunta de investigación a modo de interrogante, incluyendo la estructura: pacientes, intervención, comparación (si correspondiera) y resultados.**

### **4. ANTECEDENTES, FUNDAMENTOS Y BASE TEÓRICA:**

- 4.1. Antecedentes bibliográficos relevantes.**
- 4.2. Fundamentos y base teórica.**
- 4.3. Hipótesis.**

### **5. OBJETIVOS:**

- 5.1. Objetivo general.**
- 5.2. Objetivos específicos**

### **6. METODOLOGÍA:**

- 6.1. Definición operacional de las variables y categorías.**
- 6.2. Descripción del ámbito de estudio.**
- 6.3. Tipo de estudio y diseño.**
- 6.4. Población:**
  - a. Población a blanco:**
  - b. Criterios de inclusión y exclusión;**
  - c. Población accesible. Muestra. Selección y tamaño de la muestra. Análisis de posibles sesgos.**
- 6.5. Selección de técnicas e instrumentos de recolección de datos. Fuentes. Pruebas de validación y confiabilidad de los instrumentos (Exactitud y precisión).**

**6.6. Plan de análisis de los resultados.**

**6.6.1. Tratamiento estadístico de los datos.**

**6.6.2. Evaluación de consistencia de los datos**

**6.6.3. Identificación de valores fuera de la escala de la variable.**

**7. PROCEDIMIENTOS ÉTICOS DE LA INVESTIGACIÓN:**

**7.1. Adjunte la aceptación del proyecto de investigación por un Comité de Ética Institucional.**

**7.2. Adjunte el consentimiento informado y asentimiento informado (si correspondiera) que se utilizará en la investigación.**

**8. PLAN DE EJECUCIÓN DE LA INVESTIGACIÓN:**

**8.1. Plan de entrada al terreno o ámbito de investigación.**

**8.2. Recursos disponibles y presupuesto (Humanos, económicos y físicos).**

**8.3. Cronograma.**

**9.4. Planificación de la ejecución**

**9.5. Dificultades en el plan de la ejecución:**

**9. RESULTADOS PRELIMINARES NO PUBLICADOS:**

**10. RESULTADOS ESPERADOS Y SU UTILIDAD CLÍNICA POTENCIAL:**

**11. BIBLIOGRAFÍA:**

**(Debe ser presentada por el orden de aparición en el texto, con números volados [en superíndice], según normas de Vancouver, de acuerdo a lo estipulado por el Comité Internacional de Directores de Revistas Médicas).**