



CONSENTIMIENTO INFORMADO

Ávila Gordillo Cristina Concepción
stefany Hernández Cruz
UNIVERSIDAD DEL SURESTE
Fundamentos de Enfermería
Licenciatura en enfermería
Tapachula ,Chiapas
9 de febrero del 2024

Qué es ?

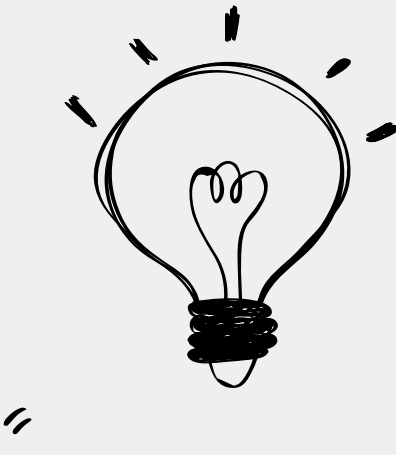
Proceso en el que se proporciona a los pacientes información importante, como los riesgos y beneficios posibles de un procedimiento o tratamiento médico, una prueba genética o un ensayo clínico.

para que sirve ?

Esto se hace para ayudar a los pacientes a decidir si se quieren someter a tratamientos o pruebas, o participar en un ensayo clínico.

consentimiento informado debe contener al menos los siguientes apartados:

- Nombre del proyecto de investigación en el que participará.
- Objetivos del estudio, es decir, qué se pretende obtener con la investigación.
- Procedimientos y maniobras que se le realizarán a las personas en ese estudio.
- Riesgos e inconvenientes de participar en ese estudio así como las molestias que pudieran generar.



CONSENTIMIENTO INFORMADO



Derechos, responsabilidades y beneficios como participante en ese estudio.
Compensaciones o retribuciones que podría recibir por participar en la investigación.
Aprobación del proyecto de investigación por un Comité de Ética de investigación en humanos.

Característica

El documento del Consentimiento informado debe tener fecha y firmas de la persona que va a participar en la investigación o de su representante legal, así como de dos testigos y se debe especificar la relación que tienen éstos con el participante en el estudio.

Estructura

debe estar marcado el nombre y la firma del investigador que obtiene el Consentimiento informado. También deben de haber en ese documento datos para el contacto de las personas responsables y autoras del protocolo de investigación, tales como un teléfono o correo electrónico, por si requieren comunicarse para cualquier asunto relacionado con el proyecto de investigación.