**FORMULARIO DE SEGUIMIENTO**

**CÓMITE ÉTICO CIENTÍFICO, CEC-ULAGOS**

**Fecha: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Código CEC: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

(incorpore tantas filas como sean necesarias)

1. **IDENTIFICACIÓN**

**1. Título del proyecto de investigación**

|  |
| --- |
|  |
|  |
|  |

**2. Programa y código del proyecto (e.g., ANID, ULagos DI, etc.)**

|  |
| --- |
|  |
|  |
|  |

**3. Nombre del (la) investigador/a responsable y co–investigadore/as (si los hay)**

|  |
| --- |
|  |
|  |
|  |
|  |

**4. Unidad Académica a la que pertenece el/la investigador/a responsable y co-investigadore/as**

|  |
| --- |
|  |
|  |
|  |

**5. Fechas de inicio y término del proyecto.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

1. **Desarrollo del proyecto**

**1. Lugar(es) de realización.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**2. Cumplimiento de objetivos logrados.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**3. Actividades realizadas para la obtención de datos.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**4. Métodos empleados para la obtención de datos** (encuestas, cuestionarios, entrevistas, focus group, procedimientos experimentos).

|  |
| --- |
|  |
|  |

**5. Problemas detectados en el desarrollo del proyecto.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

1. **Con relación al proceso de Consentimiento Informado**

(sólo si corresponde)

**1. ¿Cómo se aplicó el proceso?**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**2. Número de personas que consintieron participar y cuántas rechazaron participar.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**3. Lugar(es) y fecha(s)de aplicación.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**4. ¿Quién aplicó el(los) instrumentos de recogida de datos?**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**5. Descripción de problemas presentados en el proceso de consentimiento informado**

|  |
| --- |
|  |
|  |

1. **Con relación al proceso de Asentimiento Informado**

(sólo si corresponde)

**1. ¿Cómo se aplicó el proceso?**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**2. Número de personas que asintieron participar y cuántas rechazaron participar.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**3. Lugar(es) y fecha(s) de aplicación.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**4. Quién aplicó el(los) instrumentos de recogida de datos.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

**5. Descripción de problemas presentados en el proceso de asentimiento informado.**

|  |
| --- |
|  |
|  |

1. **Procedimiento(s) empleado(s) para garantizar el anonimato de los participantes, el manejo confidencial y apropiada custodia de los datos** (uso de códigos en documentos, encriptación de información, etc).

|  |
| --- |
|  |
|  |

1. **Procedimiento(s) empleado(s) para el proceso de devolución de resultados** (seminarios, artículos, libros, etc).

|  |
| --- |
|  |
|  |

1. **¿Tiene algún comentario respecto al desarrollo de su proyecto de investigación, en relación con los aspectos éticos y de bioseguridad (si procede) involucrados?**

|  |
| --- |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |