



Programa del Taller No.1

“Protección de Sujetos Humanos Involucrados en la Investigación”

Guatemala 2,010

Horario: 8:30 a 17:30 horas

Sábado 13 de Marzo, 2010	
Discusión guiada: Contenido del curso sobre protección de sujetos humanos que participan en la investigación	
AM	- Revisión de preguntas y contenidos del curso en línea sobre protección de sujetos humanos que participan en la investigación.
	- ¿Por qué los investigadores necesitan un Comité de Ética? Revisión del papel del Comité para la Protección de Sujetos Humanos en la Investigación. Diferencias con el papel de un Comité de Investigación.
Taller: El proceso de consentimiento informado	
PM	- Revisión de los contenidos de una forma de consentimiento informado
	- Elaboración en grupo de una forma de consentimiento informado
	- Revisión de la metodología propuesta para el Proyecto 3
Domingo 14 de Marzo, 2010	
Taller: Elaboración de una forma de consentimiento informado	
AM	- Elaboración de la forma de consentimiento informado para el Proyecto 3
PM	- Tarde libre (Opcional: Visita a Antigua organizada por empresa turística)
Lunes 15 de Marzo, 2010	
Discusión guiada: Revisión de los documentos sometidos al Comité de Ética	
AM	- ¿Qué podemos esperar de los revisores sobre la forma de consentimiento sometida?
	- Cómo responder a los revisores
	- Cuándo es adecuado omitir el consentimiento escrito
Discusión en grupo: Participación de sujetos humanos en la investigación en Centro América	
PM	- Aspectos particulares a considerar en relación al proceso de consentimiento informado, incluyendo ensayos clínicos controlados, investigación epidemiológica, e investigación en las ciencias sociales
	- Discusión sobre la normativa y el proceso de revisión del Comité de Ética del INCAP para la protección de sujetos humanos que participan en la investigación. Funcionamiento de otros comités en la región.
Martes 16 de Marzo, 2010	
Discusión guiada: Plan para la protección de la confidencialidad de la información	
AM	- Qué implica la promesa de confidencialidad de la información para los participantes
	- Situaciones especiales a considerar que pueden poner en riesgo la confidencialidad, tales como el riesgo de estigmatización, la investigación documental sobre expedientes clínicos o la participación de grupos focales.
	- Protección de la información electrónica.
	- Protección de las formas de consentimiento informado
Sesión grupal: Publicación de resultados	
PM	- Requerimiento de las revistas indexadas de ofrecer prueba de que la investigación fue aprobada por un Comité de Ética
	- Entrega de certificados