



CONSENTIMIENTO INFORMADO

Código: FO-IG-005

Versión: 01

Fecha: Abril 22/2015

CORPORACIÓN UNIVERSITARIA EMPRESARIAL "ALEXANDER VON HUMBOLDT" DIRECCIÓN DE INVESTIGACIONES CONSENTIMIENTO INFORMADO

TÍTULO DE LA INVESTIGACIÓN

Fecha: _____

La presente investigación será desarrollada por un grupo de _____ del Programa de _____ de la Corporación Universitaria Empresarial Alexander Von Humboldt, Colombia sede Armenia, en colaboración con (si hay una institución en convenio con el proceso investigativo) **EL INVESTIGADOR PRINCIPAL RESPONSABLE** del estudio es _____

La importancia del estudio radica en el hecho de que _____.

Esta investigación tiene como **OBJETIVO:**

Para la realización del proyecto investigativo se requiere una muestra de la población colombiana de _____.

Se ha propuesto realizar el estudio en los _____

teniendo en cuenta las facilidades para acceder a ellos como sujetos voluntarios de investigación y porque existe interés institucional en promover _____, de acuerdo con los resultados obtenidos. En este sentido, el estudio garantiza mínimamente a todo participante **EL BENEFICIO de conocer** _____

INGRESO AL ESTUDIO:

Condiciones del ingreso de la muestra (criterios de inclusión)

LOS PROCEDIMIENTOS consisten en: describir el proceso o pasos que se harían para obtener la información, número de entrevistas o encuentros para aplicación de pruebas)

1.- La realización de una entrevista inicial cuyos objetivos son:

2.-La aplicación del instrumento



CONSENTIMIENTO INFORMADO

Código: FO-IG-005

Versión: 01

Fecha: Abril 22/2015

MANEJO DE LA INFORMACIÓN:

Todos los datos obtenidos quedarán consignados en una ficha la cual será guardada y custodiada por los investigadores en la coordinación de investigaciones del Programa _____

Por parte de los investigadores se garantiza la confidencialidad. La información contenida en las fichas hará parte de la reserva de la investigación realizada.

Si dentro de los hallazgos de los parámetros evaluados, se encuentran datos que están por fuera de los parámetros de referencia y esto implica un riesgo inminente para la integridad de la persona sujeto de estudio, los investigadores están en la obligación de informar de manera personal a la persona implicada y orientarla en la búsqueda de atención necesaria

Los resultados de la investigación serán analizados y publicados de manera global y manteniendo siempre la confidencialidad de los participantes.

PARTICIPACIÓN VOLUNTARIA:

Como sujeto de investigación mi participación es completamente voluntaria. Si durante el transcurso del estudio considero retirarme del estudio, lo puedo hacer. Si me niego a participar o a permanecer en el estudio, mis decisiones no tendrán repercusiones académicas ni institucionales.

Comprendo que mi permanencia en el estudio resulta de gran importancia, dado el diseño del mismo que comprende tres años de duración.

Declaro además que:

He recibido explicación clara y suficiente de la naturaleza y propósitos del proyecto de investigación y la razón específica por la que seré sometido(a) a este. Si tengo preguntas adicionales las puedo hacer en cualquier momento a (nombre del responsable, del interlocutor) _____ al teléfono _____

Conozco los principales riesgos por muy mínimos que sean.

Yo _____ Identificado con CC _____

De _____, autorizo mi participación en el proyecto de investigación: “ _____ ”

Firma: _____