

**Ficha de evaluación de trabajos de investigación**

Fecha (DD/MM/AAAA): .....

Título del trabajo: .....

Autor/autora principal: .....

Evaluador/evaluadora: .....

**I. INTRODUCCIÓN**

**Originalidad de la propuesta**

La propuesta es original si cumple cualquiera de las características siguientes:

Nuevas hipótesis, conceptos o métodos	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Aplicación de métodos o conceptos existentes para nuevos problemas	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**Conocimiento del tema**

Presenta conocimiento del tema si cumple los requisitos siguientes:

Explica claramente los conceptos necesarios para entender el problema	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Expone la situación actual del conocimiento del problema tanto en el ámbito estatal como en el internacional	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**Antecedentes y justificación**

El problema es planteado claramente si explica por lo menos dos de los aspectos siguientes:

Magnitud del problema (p. ej., número de casos en el país o en la región)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Prioridad del problema (p. ej., grado de morbilidad o mortalidad y/o costos del paciente)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Proyección del problema (p. ej., explica si la incidencia o la prevalencia de la patología están aumentando en el tiempo)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Explica claramente de qué manera la investigación ayudará a la comprensión y/o a la solución del problema planteado	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**Bibliografía**

Cómo sustenta el estudio sus afirmaciones:

Con artículos originales de difusión estatal	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Con artículos originales de difusión internacional	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**II. OBJETIVOS**

En cuanto a los objetivos, el estudio presenta:

El objetivo principal definido claramente	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Los objetivos secundarios definidos claramente	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

Los objetivos deben presentar toda la información siguiente:

Tipo de sujetos del estudio	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Lugar del estudio	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Tiempo del estudio	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**III. TIPO Y DISEÑO DEL ESTUDIO**

El diseño del estudio es coherente con el objetivo general y el problema planteado	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
--	---

En caso de ensayo clínico, deben describirse sus características principales:

Proceso de aleatorización de los pacientes	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Tipo de control que se utilizará (placebo, tratamiento activo)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Tipo de diseño (paralelo, cruzado, etc.)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Enmascaramiento (ciego, doble ciego, etc.)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**Diseño muestral**

El estudio presenta un diseño adecuado si incluye todos los puntos siguientes:

Criterios de inclusión, incluyendo los criterios diagnósticos de la patología en estudio	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Criterios de exclusión	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Tamaño de la muestra: se calcula el número suficiente de sujetos, se especifican los datos o la fórmula utilizados y se justifican	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Número de sujetos con el problema que se evaluará (p. ej., número de pacientes con ese problema que se estudiarán y que son atendidos en el hospital en un año)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Duración prevista del período de reclutamiento	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Criterios de retirada	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**Desarrollo del estudio**

El estudio presenta los aspectos siguientes:

Duración del estudio	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Calendario de las visitas y las exploraciones que se llevarán a cabo	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Descripción detallada de los instrumentos y los procedimientos utilizados para medir las variables	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**Recolección de la información**

En cuanto a la recolección, el estudio describe los aspectos siguientes:

Quiénes la llevarán a cabo	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Qué datos se recolectarán: descripción detallada de la respuesta principal y variables secundarias	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Cómo se llevará a cabo la recolección	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Dónde se hará	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Cuánto tiempo durará	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Qué instrumentos se utilizarán	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**Análisis estadístico**

La propuesta presenta un análisis adecuado si incluye todos los aspectos siguientes:

Señala las variables dependientes e independientes	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Menciona correctamente las pruebas estadísticas que se utilizarán	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Indica el nivel de significancia	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Refiere la estrategia de análisis prevista, las pruebas estadísticas y las aplicaciones informáticas que se utilizarán	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**Sesgos potenciales y acontecimientos adversos**

En caso de ensayo clínico:

Descripción de los sesgos potenciales y las posibles medidas y/o soluciones que se adoptaron para evitarlos o para minimizar su efecto	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Identificación de los acontecimientos adversos que ocurran, criterios de imputabilidad y procedimientos que deben seguirse	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**IV. PRESENTACIÓN**

En cuanto a la presentación, debe cumplir los requisitos siguientes:

Está bien escrita ortográfica y gramaticalmente	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Existe adecuación en los títulos y en la compaginación	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
La bibliografía es coherente, está bien ordenada y seleccionada	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**V. RESULTADOS: INTERPRETACIÓN Y APORTACIONES DEL ESTUDIO**

**Impacto en la salud pública**

El estudio presenta un impacto significativo en la salud pública si los conocimientos derivados de sus resultados producirán cualquiera de los efectos siguientes:

Disminuirá el número de casos	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Disminuirá el número de muertes	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Disminuirán los costos (para los pacientes, para la sociedad o para el Estado)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No
Mejorará la calidad de vida	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No

**VI. ANEXOS**

El estudio presenta los documentos siguientes, en caso de que sean necesarios:

Consentimiento informado	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No lo necesita
Hoja de información para los pacientes	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No la necesita
Hoja de recogida de datos	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No la necesita
Documento de conformidad de los servicios implicados del hospital	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No lo necesita
Documento de conformidad de los investigadores/colaboradores involucrados en el estudio	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No lo necesita
Consideraciones generales de los aspectos éticos (p. ej., aceptación de la Declaración de Helsinki)	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No las necesita
Aprobación por un comité ético de investigación clínica	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No la necesita
Póliza de seguros	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No la necesita
Declaración de confidencialidad de los datos	<input type="checkbox"/> Sí <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> No la necesita

Revisión: 05/06/2012