**FORMATO PARA PRESENTACIÓN DE PROTOCOLOS**

|  |
| --- |
| **TITULO DEL PROYECTO** |
| **INVESTIGADOR RESPONSABLE Y ADSCRIPCIÓN**Debe contener: nombre, título y adscripción del investigador principal; en caso de no contar con título y cedula profesional es necesario que un profesional que cuente con estos documentos sea un investigador colaborador. |
| **INVESTIGADORES COLABORES Y ADSCRIPCIONES**Debe contener: nombres, títulos y adscripciones de los investigadores participantes. |
| **FECHA DE INICIO** | **FECHA DE TÉRMINO** |
|  |
| **CRONOGRAMA** |
|  | **Periodos en:** | **Meses:** |  | **Bimestres:** |  | **Otros** |  |
|  |
|  | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 | 23 | 24 |
| Ejecución |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Análisis |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| Preparación de la publicación |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |

|  |
| --- |
| **TITULO DEL PROYECTO** |
|  |
| **DEFINICIÓN DEL PROBLEMA** |
| **PREGUNTA DE INVESTIGACIÓN** |
| **ANTECEDENTES*** Utilizar únicamente este apartado es para la descripción de antecedentes.
* Se deberá proveer información de base, para poder entender la relevancia del presente estudio y el propósito y fundamento del estudio.
* Se deberá incluir un resumen de los datos de estudios no clínicos que tengan potencialmente una importancia clínica y de estudios clínicos y epidemiológicos relevantes para el presente estudio, así como las referencias de la literatura relevantes al estudio y que provean un sustento para el estudio.
 |
|  |
| **JUSTIFICACIÓN**Explique la originalidad, y/o relevancia científica. |
| **HIPÓTESIS** |
| **OBJETIVO (S) GENERAL (ES)** |
| **OBJETIVOS ESPECÍFICOS** |
| **TAXONOMÍA DE LA INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA**Marque dentro del paréntesis lo que aplique de acuerdo con su estudio:

|  |
| --- |
| * Propósito general
 |
| ( ) | Descriptivo |
| ( ) | Comparativo (analítico) |
| * Forma de asignación de los agentes
 |
| ( ) | Estudio experimental  |
| ( ) | Estudio observacional |
| * Secuencia temporal
 |
| ( ) | Transversal  |
| ( ) | Longitudinal |
| * Inicio del estudio con relación a la cronología de los hechos
 |
| ( ) | Prospectivo  |
| ( ) | Retrospectivo  |

 |
| **DISEÑOS DE INVESTIGACIÓN EPIDEMIOLÓGICA**Señale el diseño epidemiológico de su estudio en el caso que aplique.

|  |
| --- |
| 1. Estudios Descriptivos
 |
| ( ) | Estudios en poblaciones (correlacionales) |
| ( ) | Estudios en individuos |
| ( ) | Informe de caso |
| ( ) | Serie de casos  |
| ( ) | Estudio transversal |
| 1. Estudios Analíticos
 |
| 1. Observacionales
 |
| ( ) | Casos y controles  |
| ( ) | Cohorte  |
| 1. ( )
 | Intervención (ensayos clínicos) |

“Indicar lo que se pretende obtener para el conocimiento en el tema de estudio al desarrollar esta investigación”

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Comprensión |  |
|  | Prevención |  |
|  | Diagnóstico |  |
|  | Tratamiento |  |
|  | Rehabilitación |  |

**Indicar la línea de investigación de la que se deriva este proyecto:**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Necesidades de Salud e Intervención Gerontológica.
2. Gerontología Psicosocial.
3. Medicina Tradicional China y/o Rehabilitación
4. Investigación Educativa en Ciencias de la Salud
5. Filosofía quiropráctica, radiología ósea y sistema nervioso central y periférico.
6. Diagnostico físico, practica clínica, análisis clínicos y de laboratorio, calidad y seguridad

del paciente durante la atención quiropráctica.1. Técnicas quiroprácticas de ajuste vertebral, biomecánica humana y quiropráctica deportiva.
2. Investigación Epidemiológica.
 |  |

 |
| **MATERIAL Y MÉTODOS****(UTILIZAR LAS HOJAS NECESARIAS)**1. Lugar del estudio.
2. Descripción de la población de estudio.
3. Criterios de Inclusión.
4. Criterios de Exclusión.
5. Criterios de Eliminación.
6. Tamaño de muestra.
7. Variables de desenlace y descripción de las otras variables de estudio.
8. Procedimientos para la recolección de información, instrumentos a utilizar y métodos de control de calidad de los datos. Captura de datos.
9. Plan de análisis de resultados.
10. Métodos de análisis estadístico según el tipo de variables.
11. Programa (software) a utilizar para el análisis de datos.
12. Beneficios para la institución.
 |

**RECOMENDACIONES PARA EL CORRECTO LLENADO**

1. Todo proyecto de investigación que sea sometido a evaluación del Comité de Ética en Investigación o al Comité de Investigación, debe ajustarse al formato establecido.

2. Todos los proyectos deben ajustarse a los espacios requeridos, los cuales están diseñados para agilizar la revisión del proyecto.

3. Si algún apartado no aplica para un estudio en particular favor de indicarlo.

4. Es indispensable llenar todos y cada uno de los apartados que contiene este formato, incluyendo “Beneficios para la institución”.

5. En caso de estudios de investigación en humanos, siempre debe anexarse la carta de Consentimiento Informado tropicalizada de su investigación sin logos institucionales.

6. Cualquier instrumento de nueva aplicación, como cuestionarios, etc., que se pretendan incluir en el estudio, se deberán anexar a este formato.

7. Es indispensable anotar el tipo de riesgo de la investigación, éste deberá ser considerado de acuerdo con lo establecido en el Art. 17 del REGLAMENTO de la Ley General de Salud en Materia de Investigación para la Salud.

1. Investigación sin riesgo.
2. Investigación con riesgo mínimo.
3. Investigación con riesgo mayor que el mínimo