**UNIVERSIDAD DE COSTA RICA**

Escriba aquí el nombre de la unidad de adscripción del proyecto de investigación

## COMITÉ ÉTICO CIENTÍFICO

Teléfono/Fax: (506) 2511-4201

**NOTA: Asegúrese de borrar cualquier nota o texto que refiera a una instrucción o ejemplo para usted como persona investigadora.**

## FORMULARIO PARA EL CONSENTIMIENTO INFORMADO BASADO EN LA NORMATIVA JURÍDICA COSTARRICENSE Y EN EL “REGLAMENTO ÉTICO CIENTÍFICO DE LA UNIVERSIDAD DE COSTA RICA PARA LAS INVESTIGACIONES EN LAS QUE PARTICIPAN SERES HUMANOS”.

**NOTA: [Indicar aquí el título del proyecto]**

**Consentimiento dirigido a: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Código (o número) de proyecto: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Nombre del/la investigador/a principal: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Nombre del/la participante: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Medios para contactar a la/al participante: números de teléfono \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Correo electrónico de la persona participante \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**Contacto a través de otra persona \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**[Nota: Redacte este documento utilizando un lenguaje y vocabulario acorde con la escolaridad de su muestra o grupo de estudio para que pueda entender claramente. Recuerde dirigir el consentimiento a las personas participantes del estudio.]**

1. **INFORMACIÓN SOBRE EL PROYECTO**

Declare y explique en este apartado**: a)** que la actividad a la que está invitado a participar involucra una investigación; **b)** la identidad del/la profesional responsable de la investigación y de sus colaboradores o del tutor y de los estudiantes; **c)** a cuál institución pertenecen los/as investigadores/as, **d)** la fuente de financiación del proyecto de investigación. Recuerde dirigir el consentimiento a las personas participantes del estudio.

1. **PROPÓSITO DEL PROYECTO**

Debe explicarse el propósito u objetivo del proyecto de investigación de manera clara, precisa, concisa, sencilla, pero correcta; no técnica. Si es pertinente, señalar el número aproximado y características de las personas que van a participar, así como cualquier otro aspecto que considere necesario.

1. **¿QUÉ SE HARÁ?** En este apartado, describa detalladamente en qué consistirá la participación de la persona. Use lenguaje sencillo, pero correcto; no técnico, que cualquier persona pueda entender y señale al menos lo siguiente:
2. ¿Qué es lo que debe hacer la persona para participar en el estudio? Debe enfocarse en las actividades específicas que involucra a las personas participantes.
3. ¿Qué va a hacer la persona investigadora con ella, a qué se compromete cuando acepta formar parte de la población del estudio, las circunstancias, la duración, la frecuencia y el lugar donde se realizará cada actividad?
4. Explique claramente los procedimientos que se van a seguir y el orden cronológico.
5. ¿Cuál (es) instrumento(s) o técnicas se van a usar para tomar los datos? (por ejemplo, entrevistas o encuestas).
6. Especificar si se va a grabar (audio o video).
7. Cualquier otro aspecto que considere necesario en el contexto de su proyecto.
8. **RIESGOS**

En este apartado deberá incluir lo siguiente:

1. La descripción de los riesgos o molestias que puede significar la participación en la investigación: con sencillez y claridad de lenguaje describir y anotar todas las molestias e inconvenientes posibles -reales y potenciales-; riesgos e incomodidades personales que pueda tener una persona cuando se aplique el instrumento de recolección de datos. Se deben tomar en cuenta aspectos como el riesgo de la pérdida de privacidad, la incomodidad, ansiedad o cualquier otro efecto emocional. De la misma manera, otro riesgo posible consiste en que la confidencialidad se vea comprometida, es decir, que se pierda la protección de la información. ***No minimice ni exagere los riesgos*.**
2. Describa las medidas que las personas investigadoras utilizarán para asegurar una respuesta adecuada a eventuales riesgos en general.
3. **BENEFICIOS**

En este apartado deberá especificar:

1. *En caso de que exista beneficio directo*: Debe aclarar si como resultado de su participación en este estudio, la persona participante u otros, obtendrán un beneficio (describa los beneficios reales). En los casos en que aplica, se deberá hacer la aclaración en caso de dar algún tipo de compensación económica por concepto de alimentación o transporte.
2. *En caso de que no exista beneficio directo*: Debe aclarar si, como resultado de su participación en este estudio, la persona participante NO obtendrá ningún beneficio directo. Sin embargo, debe señalarse el beneficio que se logrará con el estudio para otras personas o para la sociedad. El conocimiento de los resultados, según el tipo de estudio de que se trate, es un beneficio que las personas participantes han de tener a su alcance y de ello deben ocuparse los investigadores.
3. En esta sección se debe incluir de forma clara y específica la manera en que se realizarán la devolución a los participantes, ya sea mediante una actividad colectiva o individual, donde se informe acerca de los resultados obtenidos en la investigación u otros medios de devolución de resultados como infografías, videos, guías, etc. (emplee lenguaje sencillo, pero correcto; no técnico).
4. **VOLUNTARIEDAD**

Debe declarar que la participación en esta investigación es voluntaria y que la persona tiene derecho de negarse a participar o retirarse en cualquier momento que lo desee, sin que se vea afectado por su decisión.

1. **CONFIDENCIALIDAD**
2. En este apartado, debe incluir una manifestación clara de: **a)** que las personas investigadoras garantizan el estricto manejo y confidencialidad de la información y debe indicar las medidas que se tomarán para asegurarla; **b)** que se hará un manejo confidencial de la información de la persona cuando se publiquen los resultados de la investigación; **c)** En caso de que se planee utilizar los datos en investigaciones futuras, se debe agregar una casilla para que la firma del participante manifieste claramente su consentimiento para el uso futuro de los datos. Cualquier uso futuro de los resultados de la investigación debe mantener el anonimato de los participantes. Asimismo, para donar o ceder a terceros las bases de datos. En este se deberá dejar claro el lugar y las condiciones de conservación, los objetivos de esta conservación, los usos futuros y la posibilidad de cesión a terceros. Asimismo, debe incluir **d)** información sobre las personas que tendrán acceso a los registros para verificar procedimientos y datos de la investigación, **e)** así como los medios o medidas tomadas para que él o la participante pueda acceder a la información, que surja de la investigación o de sus resultados totales. **f)** Explicar al participante su derecho a retractarse de su consentimiento sobre el posible traslado y uso de sus datos en otras investigaciones. g) Especificar qué sucederá posteriormente con las grabaciones, datos y registros escritos: si se destruirán o se conservarán; indicar dónde se conservarán, ¿por cuánto tiempo y para qué propósito? h) Recordar que la confidencialidad de la información está limitada por lo dispuesto en la legislación costarricense; por ejemplo, cuando la ley obliga a informar cualquier indicio de maltrato o abandono infantil.

**NOTA:En caso de que el proceso de investigación involucre la creación o co-creación de obras artísticas con las personas participantes incluir la siguiente información** Usted retiene la totalidad de los derechos de autoría sobre cualquier obra o producto artístico realizado en el taller bajo el “[Convenio de Berna para la Protección de las Obras Literarias y Artísticas](https://www.wipo.int/edocs/pubdocs/es/wipo_pub_287-accessible1.pdf)” que Costa Rica suscribe, así como la [“Ley sobre Derechos de Autor y Derechos Conexos (No. 6683)](http://www.pgrweb.go.cr/scij/Busqueda/Normativa/Normas/nrm_texto_completo.aspx?nValor1=1&nValor2=3396)”. Como lo indica el artículo 5(2) del Convenio de Berna, “El goce y el ejercicio de estos derechos no estarán subordinados a ninguna formalidad y ambos son independientes de la existencia de protección en el país de origen de la obra. Por lo demás, sin perjuicio de las estipulaciones del presente convenio, la extensión de la protección, así como los medios procesales acordados al autor para la defensa de sus derechos se regirán exclusivamente por la legislación del país en que se reclama protección”.

1. **INFORMACIÓN**

En los *siguientes* apartados se debe informar al participante que:

Antes de dar su autorización debe haber hablado con la persona profesional responsable de la investigación o sus colaboradores sobre este estudio y ellos deben haber contestado satisfactoriamente todas sus preguntas acerca del estudio y de sus derechos. Si quisiera más información más adelante, puede obtenerla llamando a (nombre de los y las investigadores), al teléfono (número) en el horario (horario de consulta disponible). En caso de proyectos o trabajos finales de graduación, ha de anotarse el nombre del profesor o profesora que dirige el proyecto, así como de la Unidad de adscripción del proyecto o trabajo final de graduación.

Cualquier consulta adicional puede comunicarse con la Vicerrectoría de Investigación de la Universidad de Costa Rica *a los teléfonos 2511-4201, 2511-1398,* de lunes a viernes de 8 a.m. a 5 p.m.

**I.** La persona participante NO perderá ningún derecho por firmar este documento y ~~que~~ recibirá una copia de esta fórmula firmada para su uso personal.

**CONSENTIMIENTO**

He leído o se me ha leído toda la información descrita en esta fórmula antes de firmarla. Se me ha brindado la oportunidad de hacer preguntas y estas han sido contestadas en forma adecuada. Por lo tanto, declaro que entiendo de qué trata el proyecto, las condiciones de mi participación y accedo a participar como sujeto de investigación en este estudio

**\*Este documento debe de ser autorizado en todas las hojas mediante la firma, (o en su defecto con la huella digital), de la persona que será participante o de su representante legal.**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Nombre, firma y cédula de la persona participante

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Lugar, fecha y hora

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Nombre, firma y cédula del padre/madre/representante legal (menores de edad)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Lugar, fecha y hora

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Nombre, firma y cédula del/la investigador/a que solicita el consentimiento

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Lugar, fecha y hora

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Nombre, firma y cédula del/la testigo

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Lugar, fecha y hora

NOTA: no elimine el siguiente cuadro:

## Versión 1 – Febrero 2025

Formulario aprobado en sesión ordinaria N° 366-2025 del Comité Ético Científico, realizada el 05 de febrero del 2025.