

**DEPARTAMENTO DE EDUCACIÓN E INVESTIGACIÓN EN SALUD
UNIDAD DE MEDICINA FAMILIAR NÚMERO 48
INSTITUTO MEXICANO DEL SEGURO SOCIAL
DELEGACIÓN ESTATAL JALISCO**



PROTOCOLO DE INVESTIGACIÓN.

“TEMA”.

TESISTA:

DATOS DE IDENTIFICACION.

TESISTA.

Dra.

Médico Residente del Curso de Especialización en Medicina familiar.

Adscrito a la Unidad de Medicina Familiar Numero

Instituto Mexicano del Seguro Social.

Dirección:

Guadalajara, Jalisco, México.

Matrícula:

Correo electrónico:

Teléfono y fax:.

INVESTIGADOR PRINCIPAL.

ASERORES.

COLABORADORES.

COLABORADORES INSTITUCIONALES.

INDICE.

RESUMEN.....	4
MARCO TEÓRICO.....	4
JUSTIFICACIÓN.....	4
PLANTEAMIENTO DEL PROBLEMA.....	7
OBJETIVOS.....	8
A)OBJETIVO GENERAL.....	8
B)OBJETIVOS ESPECÍFICOS.....	8
HIPÓTESIS.....	8
MATERIAL Y MÉTODOS.....	8
A)DISEÑO DE ESTUDIO.....	8
B)LUGAR DONDE SE REALIZARÁ EL ESTUDIO.....	8
C)UNIVERSO DE ESTUDIO.....	8
D) TAMAÑO DE LA MUESTRA.....	8
E)TIPO DE MUESTREO.....	8
F) DESCRIPCIÓN GENERAL DEL ESTUDIO.....	8
G)PROCESAMIENTO DE DATOS.....	8
H) VARIABLES DEL ESTUDIO.....	8
Variable dependiente.....	8
Variables independientes.....	8
Variables intervinientes.....	8
I)DEFINICIÓN DE VARIABLES.....	9
J) <i>OPERACIONALIZACIÓN DE VARIABLES</i>	10
K) DEFINICIÓN DE GRUPOS DE ESTUDIO.....	10
L) CRITERIOS DEL PROYECTO.....	10
a) Criterios de inclusión.....	10
c) Criterios de exclusión.....	10
b) Criterios de eliminación.....	10
M) ANALISIS ESTADÍSTICO.....	10
ASPECTOS ÉTICOS.....	10
RECURSOS, FINANCIAMIENTO Y FACTIBILIDAD.....	12
A) RECURSOS HUMANOS.....	12
B)RECURSOS FISICOS Y MATERIALES.....	12
C)FINANCIAMIENTO.....	12
D)FACTIBILIDAD.....	12
CRONOGRAMA DE ACTIVIDADES.....	12
REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS.....	13
ANEXOS DE PROYECTO.....	13
A)CARTA DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA PARTICIPACIÓN EN PROTOCOLOS DE INVESTIGACIÓN.....	13
B)APGAR FAMILIAR.....	13
c) ENCUESTA.....	¡ERROR! MARCADOR NO DEFINIDO.

RESUMEN.

TEMA.

ANTECEDENTES.

OBJETIVO.

MATERIAL Y MÉTODOS.

RECURSOS E INFRAESTRUCTURA.

EXPERIENCIA EN GRUPO.

TIEMPO A DESARROLLARSE.

MARCO TEÓRICO.

JUSTIFICACIÓN.

PLANTEAMIENTO DEL PROBLEMA.

HJGJHGJHGJHGJHGJHGJHGJHK

De acuerdo a lo anterior nos hacemos la siguiente pregunta de investigación.

¿Cual es la prevalencia de autopercepción de la funcionalidad familiar y factores ginecoobstétricos en mujeres embarazadas de la UMF 51 en Guadalajara, Jalisco?

OBJETIVOS.

A) OBJETIVO GENERAL

B) OBJETIVOS ESPECÍFICOS.

HIPÓTESIS.

MATERIAL Y MÉTODOS.

A) DISEÑO DE ESTUDIO.

B) LUGAR DONDE SE REALIZARÁ EL ESTUDIO.

C) UNIVERSO DE ESTUDIO.

D) TAMAÑO DE LA MUESTRA.

E) TIPO DE MUESTREO.

F) DESCRIPCIÓN GENERAL DEL ESTUDIO.

G) PROCESAMIENTO DE DATOS.

H) VARIABLES DEL ESTUDIO.

Variable dependiente.

Variables independientes.

Variables intervinientes.

I) DEFINICIÓN DE VARIABLES.

- A) X EJEMPLO.....Número de gestación:** Es el número de embarazos que ha presentado en su vida, incluido el embarazo actual.
- B) Semanas de gestación:** Duración del embarazo calculada desde el primer día de la última menstruación hasta el momento de la realización de la
- C) Control prenatal:** Conjunto de acciones y procedimientos sistemáticos y periódicos, destinados a la prevención, diagnóstico y tratamiento de los factores que puedan condicionar morbilidad materna y perinatal. De acuerdo a la Norma Oficial Mexicana se considerará como adecuado control prenatal, cuando cumpla uno de los siguientes criterios de acuerdo a las semanas de gestación: a) Tenga una consulta prenatal en el transcurso de las primeras 12 semanas. b) Dos consultas prenatales en el transcurso de las 24 semanas. c) Tres consultas prenatales en el transcurso de las 29 semanas. d) Cuatro consultas prenatales en el transcurso de las 35 semanas y e) Cinco consultas prenatales en el transcurso de las 38 a 40 semanas de gestación. De acuerdo al número de consultas que la paciente refiera haber tenido. Si no cumple con uno de los criterios anteriores se considerará sin control prenatal.
- D) Edad:** Número de años cumplidos al momento de realizar la encuesta.
- E) Ocupación:** A que se dedica la mayoría de tiempo.
- F) Escolaridad:** Nivel de estudios completos al momento de realizar la encuesta.
- G) Estado civil:** Estado civil al momento de realizar la encuesta.
- H) Religión:** Es la creencia que profesa
- I) Funcionalidad familiar.** Es la capacidad de una familia para superar las crisis y las etapas de ciclo vital. Con el Apgar familiar se evaluará la adaptabilidad, participación, crecimiento, resolución y afecto de la familiar. Con una puntuación máxima de 10 puntos y mínima de 0. En base a esta

puntuación, se clasifica como familia funcional cuando tiene una puntuación de 7 a 10 puntos. La familia moderadamente disfuncional de 4 a 6 puntos y severamente disfuncional de 0 a 3 puntos.

J) OPERACIONALIZACIÓN DE VARIABLES.

VARIABLE	TIPO	DEFINICIÓN	ESCALA	ESTADÍSTICO	INDICADOR
EDAD	Interviniente	Número de años cumplidos al momento de realizar la encuesta.	Cuantitativa Continua	Media DE*	Número de años.

K) DEFINICIÓN DE GRUPOS DE ESTUDIO.

L) CRITERIOS DEL PROYECTO.

a) Criterios de inclusión.

c) Criterios de exclusión.

b) Criterios de eliminación.

M) ANALISIS ESTADÍSTICO.

ASPECTOS ÉTICOS.

X EJEMPLO.

El trabajo de investigación que se llevará a cabo, se sujetará a la Ley General de Salud en Materia de Investigación en Salud, en relación a aspectos éticos de investigación en seres humanos, apegándose a los artículos, 13, 14, 16 17, 18 y 23 entre otros. Dicha investigación, de acuerdo al artículo 17, es considerada como tipo I, debido a que es

una investigación sin riesgo, en la cual no se realizará ninguna intervención. Únicamente se realizará una encuesta con preguntas respecto a aspectos personales y se aplicará un cuestionario para valoración de la funcionalidad familiar. Dentro de las consideraciones éticas se respetarán algunos lineamientos importantes como son el consentimiento bajo información, el anonimato, la confidencialidad, el derecho a la no participación subsiguiente. Respecto a estos puntos podemos dar las especificaciones siguientes:

a) Consentimiento bajo información. Cada una de los e pacientes que acepte participar e incluirse dentro del estudio. Deberá firmar por su propia voluntad, sin excepción para ninguna participante el consentimiento bajo información que se realizará de acuerdo al formato y lineamientos especificados por el Instituto Mexicano del Seguro Social. Constará de lugar y fecha donde se realizará el estudio, título y objetivos, número de registro ante la Comisión Local de Investigación en Salud o ante la Comisión Nacional de Investigación Científica, información respecto a en qué consistirá la participación, así como riesgos, inconvenientes molestias y beneficios para las participantes. Firma y nombre del participante, Investigador principal y testigos.

b) Confidencialidad. Los datos obtenidos de cada una de las participantes, serán utilizados única y exclusivamente para la realización del presente proyecto de investigación, asegurando a las participantes que no se les identificará en las presentaciones o publicaciones que deriven del estudio y que los datos respecto a su privacidad serán tratados en una forma confidencial.

c) Derecho a la no participación subsiguiente. Una vez que las participantes acepten incluirse en el estudio y previa firma del consentimiento bajo información, conservarán el derecho de retirarse del estudio en cualquier momento en que lo considere conveniente, sin que ello afecte la atención médica que reciba en el Instituto Mexicano del Seguro Social, respetando su voluntad en todo momento.

d) Anonimato. Durante la obtención de la información, así como durante la realización de todo el Proyecto de Investigación, se respetará el todo momento la privacidad de los participantes, sin revelar en ningún momento los datos de identificación a ninguna persona ajena el proyecto en cuestión.

RECURSOS, FINANCIAMIENTO Y FACTIBILIDAD.

A) RECURSOS HUMANOS.

B) RECURSOS FISICOS Y MATERIALES

C) FINANCIAMIENTO.

D) FACTIBILIDAD.

CRONOGRAMA DE ACTIVIDADES.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

ANEXOS DE PROYECTO.

A) CARTA DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA PARTICIPACIÓN EN PROTOCOLOS DE INVESTIGACIÓN

Bajar nuevo formato de la pagina del imss

B) INSTRUMENTO