

Ciudad de México, a

### CARTA COMPROMISO

Título del Proyecto:

**Investigador asociado principal:**

Por medio de la presente como **investigador asociado principal** me comprometo a cumplir con los siguientes puntos:

**I.- Ante la Subdirección de Investigación y la División de Investigación Clínica:**

- Entregar impreso el formato de **reporte de nivel de avance cada 3 meses**, señalando el porcentaje de avance, hasta la conclusión del mismo.
- Entregar impreso el formato correspondiente a **reporte final y los anexos** una vez concluido el estudio, junto con la relación de sujetos incluidos en el mismo, si aplica (nombre completo o número de expediente), o cuando me sea solicitado por estas áreas
- Incorporar nota de la inclusión del paciente o de sus datos al proyecto en el expediente (si aplica)
- Si procedo a la suspensión del proyecto, seguiré entregando en el formato correspondiente, señalando el motivo de la suspensión, esto cada seis meses, teniendo en conocimiento que solo puede permanecer en este estado **dos años**, posterior a esto se derivará a la cancelación.
- Si procedo a la cancelación del protocolo, entregare impreso el formato de **reporte de cancelación**, señalando en el espacio correspondiente el motivo de lo mismo, teniendo presente que se me puede solicitar una explicación más amplia
- Si el proyecto genera algún artículo o fuera presentado en algún foro o congreso u obtuvo algún premio o reconocimiento, o genero trabajo de tesis, entregare copia de lo que corresponda a la Subdirección de Investigación Biomédica

**II.- Ante el Comité de Investigación y el Comité de Ética en Investigación me comprometo a:**

- Someter e informar cualquier enmienda, cambio o incorporación de investigadores al proyecto.
- Si requiero de prórroga, solicitarla con 45 días de anticipación antes del vencimiento de la vigencia
- Supervisar periódicamente que el proyecto se lleve a cabo, en estricto apego al protocolo autorizado por los Comités, así mismo es fundamental que la estructuración de los resultados sea conforme al diseño y referir las limitaciones del estudio, en su difusión
- En caso de estudios farmacológicos presentar una copia de la notificación presentada a la SSA, de los efectos adversos que lleguen a presentarse.
- Si es necesario suspender o cancelar el estudio, informar por escrito incorporando la justificación
- Notificar con anticipación la reactivación del protocolo suspendido

**III.- Ante los investigadores incluidos en el proyecto:** Dar crédito tanto en la publicación de artículos, presentaciones en congresos y tesis que se generen de este trabajo, así como al (los) hospital (es) participantes, según sea el caso.

**Afirmo tener conocimiento y estar de acuerdo que, de no cumplir con los trámites correspondientes y no entregar en tiempo y forma los reportes antes señalados, y no seré candidato a prórroga y los trámites relacionados a programa de estímulos, titulación de médicos residentes, sometimiento de nuevos proyectos, etc., serán retenidos hasta que no se regularice dicha situación**

**Firma**

**Investigador asociado principal**

**Nota: Eliminar los puntos que no apliquen según el diseño de su estudio y esta nota**