



**Análisis, diseño y construcción
de documentos de**

Consentimiento

CURSO
virtual

informado

en investigación

40
Horas

Coordinador: Ph. D Giovanni Mosiés Pinzón



Instituto Nacional
de Investigación e
Innovación Social



Red
Nacional de
Profesores(as)
Ética

contacto:
innovacion@inis.com.co



Bienvenidos(as)

Para el Instituto Nacional de Investigación e Innovación social –INIS, es grato contar con su participación en este proceso de formación en el que se pretende compartir conocimientos y experiencias significativas para la consolidación de sus conocimientos en el mejoramiento de sus competencias y en el logro de sus metas personales y profesionales.

Iniciaremos un camino en la construcción de documentos de consentimiento informado, teniendo como referente elementos conceptuales y normativos para consolidar el debate en torno a principios que orienten el diseño de documentos que respeten ante todo la autonomía de quienes serán intervenidos en procesos de investigación.

El curso es valioso para la formación de los profesionales que realizan procesos de investigación, ya que les otorgará una mirada más dignificante de las personas con las que interactuarán en los procesos de investigación y desde luego garantizará los derechos de los intervenidos a ser tratados como personas sujetos de voluntad y de deliberación.

Les invitamos a ser participantes activos en el proceso y éxitos en el camino que vamos a recorrer.

A photograph of a person with long dark hair, wearing a light pink shirt, sitting at a desk and reading a book. The person's hands are visible, holding the pages of the book. The background is slightly blurred, showing what appears to be a library or study area with bookshelves. The overall lighting is warm and soft.

Presentación

Es importante reconocer que la ciencia históricamente para obtener resultados ha accedido a las personas para realizar procesos de objetivación de los problemas de investigación que la inquietaban en sus diferentes momentos y circunstancias contextuales, pero en el proceso es de resaltar que se han cometido abusos y se han dañado personas en contextos de guerra como lo fue en el periodo de la segunda guerra mundial, y en especial en los campos de concentración nazi, en la que los médicos y científicos, desde las ideologías de superioridad de la raza experimentaron con judíos, comunistas y homosexuales, tratándolos como objetos y exterminándolos en el proceso. De allí, que después del fin de la guerra, y al descubrirse todas estas situaciones la comunidad internacional logró avanzar desde el código de Nuremberg para el cuidado y protección de los pacientes y en especial el respeto por el derecho a decidir o interrumpir cualquier procedimiento que afectara su integridad.

En este contexto nace el consentimiento informado, y a lo largo del siglo XX y XXI se ha venido consolidando, no sólo desde el campo de la ciencia médica, sino en todos los procesos de investigación en la que participan personas, garantizando el libre deseo de su voluntad a consentir no negar su participación en el proceso, y desde luego a privilegiar su derecho a la vida, a la libertad y a la verdad.

Esperamos entonces, que este curso otorgue los elementos necesarios tanto conceptuales como jurídicos para la adecuada implementación de la práctica del consentimiento informado. A continuación se presentará la modalidad del curso, sus contenidos y su metodología.



Intenciones educativas

Comprender la importancia y pertinencia que adquiere la práctica del consentimiento informado en los diferentes procesos investigativos en la que participan personas, reconociendo el principio de la autonomía en el marco de las diferentes declaraciones universales para la preservación de la vida e integridad de los participantes en el proceso de investigación. Se pretende fortalecer las habilidades críticas y creativas de los participantes del curso con miras a diseñar documentos de consentimiento informado contextualizados.

Objetivos de Formación

Objetivo general

Formar competencias críticas y creativas para el trabajo investigativo en torno a la práctica del consentimiento informado para el diseño de documentos bajo información que velen por los derechos de las personas intervenidas en investigaciones.

Objetivos específicos

- Analizar los referentes conceptuales, normativos desde el campos de la filosofía, la ética y la bioética para fundamentar una adecuada creación de documentos de consentimiento informado.
- Otorgar herramientas para el estudio de casos de consentimiento informado para la evaluación instrumental y técnica de los documentos.
- Diseñar documentos de consentimiento informado para procesos investigativos.



Contenidos

Este curso se estructura en tres momentos a saber: el primer módulo “Fundamentación conceptual y jurídica de la práctica del consentimiento informado.”, tiene como finalidad introducirnos en la fundamentación teórico conceptual y normativa de la práctica del consentimiento informado; el segundo módulo “Estudios de caso. Evaluación técnica de documentos de consentimiento informado”., busca profundizar a partir del análisis de casos de los diferentes documentos de consentimiento informado, sus tipologías con el fin de identificar su solidez moral y normativa para la preservación de la vida de los participantes en investigaciones; finalmente, el tercer módulo “Diseño y creación de documentos de consentimiento informado para la investigación.” Pretende diseñar y crear documentos de consentimiento informado a partir del contexto y la naturaleza de la investigación cuidando el cumplimiento de la norma moral y jurídica.

Módulo 1 Fundamentación conceptual y jurídica de la práctica del consentimiento informado

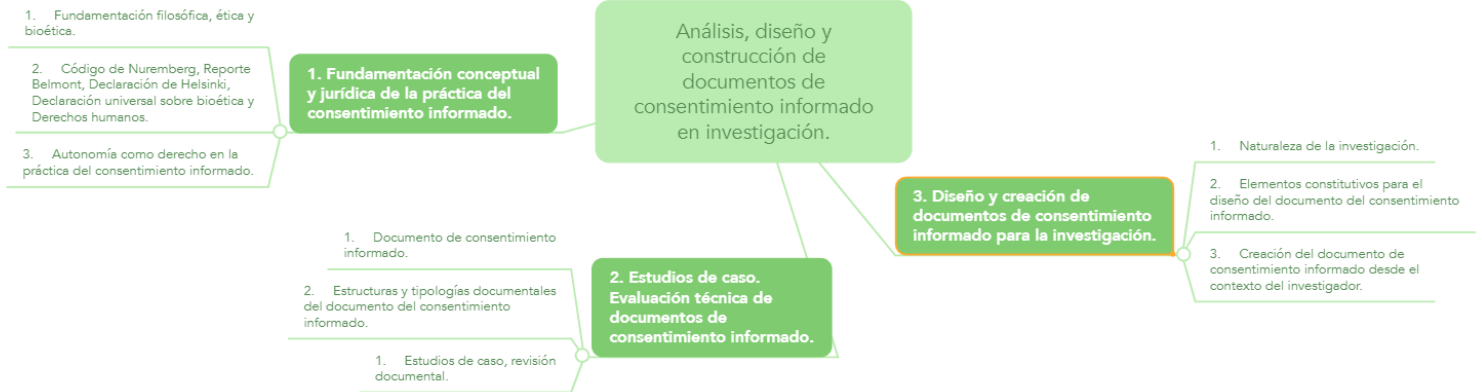
- Fundamentación filosófica, ética y bioética.
- Código de Nuremberg, Reporte Belmont, Declaración de Helsinki, Declaración universal sobre bioética y Derechos humanos.
- Autonomía como derecho en la práctica del consentimiento informado.

Módulo 2 Estudios de caso. Evaluación técnica de documentos de consentimiento informado

- Documento de consentimiento informado.
- Estructuras y tipologías documentales del documento del consentimiento informado.
- Estudios de caso, revisión documental.

**Módulo 3:
Diseño y creación de
documentos de consentimiento
informado para la investigación.**

- Naturaleza de la investigación.
- Elementos constitutivos para el diseño del documento del consentimiento informado.
- Creación del documento de consentimiento informado desde el contexto del investigador.



Esquema del curso

Inversión

- Profesores investigadores de universidades nacionales e internacionales: USD140.00 (en Colombia \$500.000)
- Personal administrativo de centros de investigación, de instituciones de ciencia y tecnología USD140.00 (en Colombia \$500.000)
- Coordinadores, directores y vicerrectores de Investigación: USD140.00 (en Colombia \$500.000)
- Estudiantes de pregrado: USD 80.00
- Estudiantes de posgrados: USD.100.00
- Red Nacional de profesores(as) de ética USD.100.00

Documentos

- Fotocopia del documento de identidad
- Certificación de miembro de la Red de Ética (sólo aplica para miembros)
- Formato de inscripción en línea
- Recibo de pago

Inscripción en

<https://forms.gle/jtfe3ZufbFEKxtcM9>

