

SECRETARÍA DE ESTADO DE INVESTIGACIÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE COOPERACIÓN INTERNACIONAL Y RELACIONES INSTITUCIONALES

IMPLICACIONES ÉTICAS O DE BIOSEGURIDAD DE LA INVESTIGACIÓN PROPUESTA

Este documento además de remitirse mediante la aplicación telemática en formato pdf habrá de remitirse debidamente firmado, junto con el impreso de solicitud del proyecto.

El escrito de autorización del correspondiente Comité de Ética o Bioseguridad deberá remitirse preferentemente junto con la solicitud del proyecto, para que pueda ser considerado en su evaluación. Si no dispone del mismo en el momento de presentar la solicitud, podrá enviarlo con posterioridad, pero será un requisito para la aprobación del proyecto. En caso de que el Organismo solicitante no disponga de Comité de Ética o Bioseguridad, la autorización corresponderá al Responsable legal del Organismo o persona en quién delegue.

En aquellos proyectos en los que las muestras o tejidos humanos procedan de la bespital o de un Banco de Tejidos, se deberá aportar la certificación del Comité de Ética de dicha institución, en la que se extoric su utilización en el proyecto solicitado. Indicar si la propuesta contempla alguno de los siguientes as la bioseguridad:

1.- Indicar si la propuesta contempla alguno de los siguiente aspectos que puedan tener implicaciones éticas o relativas a la bioseguridad:

A. Experimentación clínica con seres humanos.	SI NO
B. Utilización de células troncales embrionarias humanas, o línes de ladas dellas,	
procedentes de preembriones sobrantes.	SI NO
C. Utilización de tejidos o muestras biológicas de origen berano.	SI NO
D. Uso de datos personales, información genética, etc.	SI NO
E. Experimentación animal.	SI NO
F. Utilización de agentes biológicos de riesgo para la selud humana, enimal o para las plantas.	SI NO
G. Uso de organismos modificados genéticamente (OM s).	SI NO
H. Liberación de OMGs.	SI NO

2.- En el caso de que haya contestad afirmativamente en algunos de los supuestos A, B, C o D y para complementar la información de la emoria del proyecto, debe detallar a continuación los siguientes aspectos referidos a la investigación propuesta:

Número de pacientes, selección y protocolos projetos. De eño estadístico de la experimentación.

Tipo y características de los tejidos o tras que proponen utilizar.

Datos personales o información geratica de se van a utilizar.

Procedencia y protocolos previsto para subtilización en investigación.

Procedimientos previstos para sal qua ar la confidencialidad de los datos.

Otra información que considere oporto

- En todos estos supus los deberá remitir la preceptiva autorización del Comité Ético de Investigación del Organismo solicitante.
- En el caso de experimentado con células troncales embrionarias humanas o líneas derivadas de ellas, deberá remitir la preceptiva autorización de la Comisión de seguimiento y control de la donación y utilización de seguimiento y tejidos humanos.

Se le recue da que la in stigación propuesta deberá cumplir los principios éticos de respeto a la dignidad humana, confidencial ed, no discriplinación y proporcionalidad entre los riesgos y los beneficios esperados, y, si procede, deberá dispones del o sentimie o informado y escrito de las personas implicadas o de sus representantes legales.

3.- En el ca de Experimentación Animal y para complementar la información de la Memoria del proyecto, debe detallar a ntinuación los siguientes aspectos referidos a la investigación propuesta:

rero y tipo de animales que se proponen utilizar. Diseño estadístico de la experimentación.

Tipo ensayos a realizar, especialmente cuando impliquen dolor, estrés o lesión; así como los métodos paliativos previstos.

Razones para no utilizar métodos alternativos, si se dispone de ellos.

En el caso de modificación genética de animales, justificar su necesidad y los beneficios esperados. Método de sacrificio previsto.



SECRETARÍA DE ESTADO DE INVESTIGACIÓN

DIRECCIÓN GENERAL DE COOPERACIÓN INTERNACIONAL Y RELACIONES INSTITUCIONALES

Deberá remitir la autorización del Comité de Ética del Organismo solicitante (o Comité de Ética de Experimentación Animal cuando se haya constituido)

4.- En el caso de utilización de agentes biológicos de riesgo para la salud humana, animal o para las plantas, debe precisar los siguientes aspectos referidos a la investigación propuesta:

Tipo de agente biológico y nivel de contención necesario. Medidas e instalaciones de contención de las que se dispone. Precisiones de bioseguridad que se han considerado.

Deberá remitir una certificación del Comité de Bioseguridad o, en su casa del organismo solicitante que acredite que se dispone de las instalaciones bioseguridad adecuadas para la cerimen ación propuesta.

5.- En el caso de utilización de OMGs, precise a continuación la signantes spectos referidos a la investigación propuesta:

Tipo de organismo y nivel de contención necesario en relación con el positivesgo. Medidas e instalaciones de contención de las que se dispone.

Previsiones sobre bioseguridad que se han considerado.

Deberá remitir una certificación del Comité de Bioseguridad, en su caso, del Organismo solicitante que acredite que se dispone de las instalaciones bioseguridad adecua, se ara la experimentación propuesta.

6.- Si se tiene previsto liberar OMGs al medio amb nte, precise a continuación el siguiente aspecto referido a la investigación propuesta:

Detallar sus previsiones sobre bioseguridad y control de pos les riesgos en relación con la experimentación propuesta.

Deberá remitir la preceptiva autorización de la autoridad competente para los ensayos previstos en el proyecto.

7.- Indicar y valorar las posibles impliciones eticas de la investigación propuesta o de los resultados científicos esperados.

El abajo firmante, en calida de in estigat, principal de este proyecto informa que:

La investigación propuesta la peta la principios fundamentales de la Declaración de Helsinki, del derechos humanos y la biomedicina, de la Declaración de la UNESCO sobre el genoma para la protección de los derechos humanos y la dignidad del ser humano con respecta a las aplicaciones Oviedo relativo a los derechos humanos y la biomedicina).

Conoce y cumplirá la logislación vigente y otras normas reguladoras, pertinentes al proyecto, en materia de ética, experimentación amal o seguridad.

D./D.^a Firma y Fecha