**Carta de compromiso y declaración de conflictos de interés**

**Investigador principal**

Yo\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Rut \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ en mi calidad de investigador principal/responsable del proyecto: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Mediante el presente documento me comprometo a cumplir con el estándar 10 de la Norma Técnica Nº 151 del Ministerio de Salud, sobre estándares de acreditación de los Comités Ético Científicos:

1.- Declarar mis potenciales conflictos de interés ante el Comité de Ética respectivo.

2.-Declaro conocer las leyes y normativas vigentes para la conducción correcta del proyecto.

3.- Comunicar los eventos adversos al Comité en el plazo establecido.

4.- Reportar cualquier desviación del proyecto al comité.

5.- Hacer un informe de seguimiento anual y reportarlo al comité.

6.- Hacer un informe final al término del estudio y reportarlo al comité.

7.- Comunicar al comité: auditorias, inspecciones o suspensión del estudio, enviando un informe con los resultados obtenidos hasta esa fecha, razones de la suspensión y programa de acción con los sujetos participantes.

8.- Garantizar que el procedimiento del consentimiento informado se lleve a cabo de tal forma que promueva la autonomía del sujeto, asegurándose que este logro entender la investigación, sus riesgos y probables beneficios.

|  |
| --- |
| **Declaración de conflicto de interés** |
|  |

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

**Firma y fecha**