

## **Análisis de deficiencias de conocimiento: Ejercicio para la construcción de consenso**

### **Hoja de Información al Participante**

## **Análisis de deficiencias de conocimiento: Ejercicio para la construcción de consenso**

### **1. ¿De qué trata el estudio?**

REDe, la Red de Capacidad de Investigación, es una plataforma digital en línea alojada y coordinada por The Global Health Network de la Universidad de Oxford la cual funciona para los tres consorcios Zika financiados por la Unión Europea (ZIKAction, ZIKAlliance y ZikaPLAN). El objetivo de REDe es desarrollar una red de centros de investigación y establecer alianzas sólidas entre todos los centros de investigación que realicen estudios de Zika en América Latina y el Caribe y para que puedan trabajar en conjunto con el fin de desarrollar una plataforma sostenible de investigación la cual de respuesta de manera efectiva a futuros brotes de Zika.

Esta Red dirigida a escala regional necesita equiparse con conocimiento, métodos, habilidades y capacidades para proveer una respuesta de investigación a corto plazo de alta calidad, rápida y coherente al brote de Zika. Además, esta Red propone establecer una capacidad duradera para realizar investigaciones en caso de que se produzcan otros brotes de enfermedades infecciosas emergentes y transmitidas por vectores en América Latina y el Caribe a largo plazo. Para hacerlo, REDe primero debe determinar a través de un análisis de deficiencias de conocimiento las principales deficiencias en la capacidad de investigación clínica/sanitaria y de laboratorio en América Latina y el Caribe, para luego determinar la mejor manera de cubrir estas deficiencias mediante capacitación y otras actividades de desarrollo de capacidades.

### **Análisis de deficiencias de conocimiento y ejercicio para la construcción de consenso**

Las actividades planificadas para el estudio del análisis de deficiencias de conocimiento incluyen cinco componentes clave, uno de los cuales es el ejercicio para la construcción de consenso. El ejercicio para construir consenso será un ejercicio realizado a todos los miembros de los tres consorcios financiados por la Unión Europea (ZIKAction, ZIKAlliance y ZikaPLAN) mediante una encuesta de tipo cuestionario en línea para acordar un conjunto de planes de estudios básicos para estudios de observación, de laboratorio y ensayos clínicos. Esta hoja de información de los participantes se centra únicamente en el estudio de ejercicio de creación de consenso.



## **2. ¿Por qué he sido invitado/a a participar?**

Usted ha sido invitado/a a participar ya que el ejercicio de creación de consenso requiere personas que representen a los consorcios Zika financiados por la Unión Europea (ZIKAction, ZIKAlliance y ZikaPLAN). Esto incluye a quienes trabajan directamente para uno de estos consorcios o por ser socio, y a través de esto, usted participa directamente en estudios de investigación clínicos, sanitarios o de laboratorio sobre el virus del Zika en América Latina y el Caribe como parte de su paquete de trabajo. Puede que sea un Investigador Principal, responsable del paquete de trabajo o responsable de un subtema o trabaje directamente en estos estudios, por ejemplo, como personal de investigación. Por ende, nos gustaría invitarlo/a a participar, ya que entendemos que cumple con uno o más de estos criterios.

## **3. ¿Qué implica para mí?**

En el caso de que usted desee participar, le pediremos revisar el formulario de consentimiento que acompaña esta Hoja de Información del Participante y confirmar su disposición de participar completando la declaración de consentimiento al inicio de la encuesta en línea.

### *Encuesta en línea*

Para este ejercicio de creación de consenso, se le solicitará que complete una encuesta de tipo cuestionario en línea que estimamos le llevará entre 15-20 minutos. En una fecha preestablecida, le enviaremos por correo electrónico el enlace de la encuesta en línea y dispondrá de 21 días para completarla. La encuesta incluirá preguntas sobre los estudios en los que Ud. está involucrado/a, entrenamiento realizado y la necesidad de más cursos de capacitación.

## **4. ¿Qué sucederá con mis datos?**

Los principales datos del estudio que se recopilen a través de la encuesta en línea se guardarán en una aplicación web segura protegida con contraseña (Lime Survey) que se utilizará para recopilar los datos. Todos los datos recopilados a través de este método se adhieren a la Ley de Protección de Datos. Una vez que todos los datos del estudio se hayan recopilado mediante la encuesta en línea, para el análisis de los mismos se descargarán y almacenarán de forma segura en ordenadores de la Universidad, protegidos mediante contraseña. Todos los datos del estudio se anonimizarán mediante la eliminación de cualquier información personal, por ejemplo, nombre, organización en la que ha trabajado, etc. Los hallazgos generales probablemente se presenten en la red REDe y en el sitio web de The Global Health Network y se compartan entre los consorcios Zika financiados por la Unión Europea. También tenemos la intención de presentar los resultados en conferencias internacionales y enviar artículos académicos a publicaciones revisadas por pares. En caso de aceptar, sus datos se conservarán para futuros estudios de investigación.



## **5. ¿Hay algún riesgo en participar?**

No consideramos que existan riesgos al participar, ya que la naturaleza de este estudio implica que usted responderá sobre la capacitación, las habilidades y la capacidad de investigación en relación con la investigación clínica/sanitaria y de laboratorio en la que está involucrado/a. Nosotros no consideramos que estos temas sean cuestiones sensibles o personales. Estamos buscando su punto de vista personal en estas áreas. El único posible inconveniente puede ser el tiempo necesario para completar la encuesta en línea que, según estimamos, lleva entre 15 a 20 minutos. Tendrá 21 días para completar la encuesta. Nos aseguraremos de que los resultados se presenten a nivel grupal, y que todos los datos sean anónimos y que cualquier información que pueda identificar a los participantes en este estudio se elimine durante el etapa de análisis. El equipo responsable del estudio estará disponible para responder a cualquier pregunta o consulta que pueda tener.

## **6. ¿Cuáles son los beneficios de participar?**

Los beneficios potenciales de formar parte de este estudio son que Ud. se volverá más consciente de las necesidades y la carencia de habilidades, conocimientos y capacidades de investigación en los centros y organizaciones de investigación con los que está trabajando. De este modo podremos guiarlo en la gama de recursos en línea que ofrece The Global Health Network. A través de este estudio pretendemos desarrollar y acordar un conjunto de planes de estudios básicos para estudios observacionales, de laboratorio y clínicos, desarrollar cursos y capacitaciones adecuados para abordar las carencias de conocimiento, habilidades y capacidad de investigación que esta investigación haya identificado. Es probable que esto sea beneficioso para los centros y organizaciones de investigación con los que está trabajando.

## **7. ¿Tengo que participar?**

- Puede formular cualquier pregunta que tenga acerca del estudio antes de decidir si participa o no.
- Es su elección participar o no en este estudio.
- Si acepta participar, puede retirarse del estudio en cualquier momento sin penalización y sin explicar sus motivos.
- En caso de que decida retirarse a mitad del estudio, nos pondremos en contacto con usted para evaluar si estaría dispuesto a permitir que sus comentarios hasta el momento sean incluidos en el estudio.

## **8. ¿El estudio ha sido revisado por un comité de ética?**

Este estudio ha sido revisado y aprobado por el Comité de Ética en Investigación Tropical de Oxford, OXTREC. El número de referencia para este estudio es 543 – 17.



## 9. ¿Qué sucede si tengo alguna pregunta o si quiero plantear una duda?

Si tiene alguna pregunta sobre este estudio, póngase en contacto con la Global Health Network ([REDe@theglobalhealthnetwork.org](mailto:REDe@theglobalhealthnetwork.org)), quien coordina este estudio. Si tiene preguntas o dudas específicas que considera que no pueden abordarse con el equipo de estudio, póngase en contacto con la investigadora principal, la profesora Trudie Lang ([Trudie.Lang@ndm.ox.ac.uk](mailto:Trudie.Lang@ndm.ox.ac.uk))

Si tiene alguna duda general con respecto a este estudio y le gustaría que una persona independiente a este estudio la atienda, póngase en contacto con la Dra. Rebecca Bryant, Gerente de Ética de la Investigación (OxTREC), Equipo de Ética e Integridad de la Investigación, Servicios de Investigación, Universidad de Oxford, Oficinas de la Universidad, Wellington Square, Oxford, OX1 2JD ([rebecca.bryant@admin.ox.ac.uk](mailto:rebecca.bryant@admin.ox.ac.uk))

## 10. Protección de Datos

La Universidad de Oxford es responsable de garantizar el uso seguro y apropiado de toda información personal que usted proporcione, únicamente con fines de de investigación.

