**MEMORIA CIENTÍFICA DE PROYECTO DE INVESTIGACIÓN**

**Título:**

**Código:** **Se aconseja asignar un código inventado para mejorar la trazabilidad**

**Toda memoria de proyecto debe incluir la versión de la memoria y fecha de la versión (facilita saber qué versión se ha aprobado o cuál es la versión de la memoria que se está realizando, así como la trazabilidad de los cambios en el tiempo en la memoria) (pie de página)**

**Investigador(es) Principal(es):** **normalmente un investigador por centro.En el centro coordinador de un estudio multicéntrico puede haber un investigador coordinador del estudio y un investigador principal del estudio en dicho centro**

**Fechas previstas:**

* + **Fecha prevista de inicio:**
  + **Fecha prevista de finalización:**

**RESUMEN: (Objetivos y metodología del proyecto)**

**Antecedentes y estado actual del tema**

**Bibliografía más relevante**

**Hipótesis**

**Objetivos**

**Metodología**

* + **Diseño**

* + **Intervención (si procede)**

* + **Sujetos de estudio, criterios de inclusión y exclusión, perspectiva de género si procede**

* **Tamaño de muestra**

* + **Variables (1-Tipo de variable: principal o co-principal/variable secundaria/ variable dependiente o de respuesta/variable independiente o predictora/ variable de ajuste 2-unidades de medida (Kg, mm de Hg, Unidades internacionales, días, etc.).**

* + **Recogida, procesamiento y análisis de datos**

**Limitaciones del estudio**

**Plan de trabajo (Etapas de desarrollo, distribución de tareas, cronograma)**

**Equipo investigador: en cada centro participante que reclute pacientes debe nombrarse un investigador principal, sin perjuicio del nombramiento de un investigador coordinador e investigadores colaboradores.**

**Utilidad práctica de los resultados en relación a la salud. Posibilidad de patentes u otros resultados explotables comercialmente.**

**Implantabilidad y posibilidad de generalización del proyecto (mecanismos previstos de integración del conocimiento generado en la práctica clínica, gestión asistencial, etc. en el entorno del estudio y potencialmente en otros contextos).**

**Recursos necesarios y Medios disponibles para la realización del proyecto (presupuesto y fuentes de financiación del estudio si procede).**

**Limitaciones (con valoración de su impacto y la estrategia de gestión de las mismas).**

**Confidencialidad (uso de datos personales, mecanismos de protección de la privacidad de los mismos [codificación, anonimización, medidas de seguridad, etc.]: Ley Orgánica 03/2018).**

**Plan de gestión y análisis de Datos (DMP)**

**Aspectos Éticos (valoración de los beneficios y los riesgos de la investigación, información a pacientes, consentimiento informado, criterios de solicitud de exención si procede, etc…)**

**Publicación y comunicación de Resultados**