**Informe parcial de avance**

|  |  |
| --- | --- |
| **Lugar y fecha actual** |  |
| **ID CEI-EM UDEM** |  |
| **Título del protocolo** |  |
| **Versión del protocolo** |  |
| **Investigador principal** |  |
| **Fecha de la aprobación inicial del CEI-EM UDEM** |  |
| **Número del informe** | *Ej. 1º, 2º, etc.* |
| **Versión del informe** | 1.0 *(Correcciones reciben números 1.1; 2.1, 2.2 etc)* |
| **Fecha del inicio del estudio** |  |
| **Historial del protocolo y documentos** | **Enmiendas**  | **Fecha aprobación** | **Resumen cambios** |
| 1. ID CEI-EM o N.A\* |  |  |
| 2.  |  |  |
| **Informes anteriores** | **Fecha aceptación** | **Avance (%)** |
| 1. ID CEI-EM o N. A. \* |  |  |
| 2.  |  |  |
| **Fase o etapa actual del estudio**  | 1. Avance absoluto: % del proyecto total (estimado)2. Avance referente a la planeación: * Según el plan
* Progreso mayor al plan
* Retardos (justificar)

Justificación*: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*3. Fases cumplidas: *(ejemplo:* * *Planeación: 100%*
* *Optimación: 100%*
* *Reclutamiento: 50%*
* *Establecer banco de muestras: 25%*
* *Análisis: 5%, etc.)*
 |
| **Material y métodos** | *(Describir concisamente las técnicas y estrategias aplicadas y los instrumentos utilizados haciendo referencia a los controles de calidad y las medidas de seguridad.)**Ej:* *Fase 1: Optimación técnicas. Técnica inmunohistoquímica (IHQ)con anticuerpos comerciales de control positivo y control negativo.**Fase 2: Reclutamiento: invitación vía redes sociales; consentimiento informado (CI) almacenado confidencialmente (primero tres en anexo).**Fase 2a: Encuesta con cuestionarios anonimizados con código; respuestas capturadas con código anónimo en Excel spreadsheet**Fase 2b: Toma de muestras sanguíneas (max. 10 mL/voluntario). Sueros almacenados en biobanco a -20oC con código anónimo.)* |
| **Resultados** | *(Describir los resultados hasta el momento. Apoyar con cuadros, gráficas o fotografías, según corresponde. Completar con análisis e interpretación.).* *Ej.*1. *Optimación técnica: la inmunorreactividad de los anticuerpos comerciales de controles positivo y negativo cumple con perfiles esperados. Se optimizó la técnica, pero podría requerir adaptaciones para los sueros de los voluntarios.*
2. *N voluntarios en bancos CI, Encuesta, Suero*
3. *Resumen de resultados de análisis, etc.)*
 |
| **Reacciones adversas en voluntarios / animales** | *(Describir situaciones de reacciones adversas y como fueron manejadas; Ej. 1: Ausencia de casos de reacciones adversas.**Ej. 2 Un (n = 1) voluntario se debilitó durante la toma sanguínea. Quedó en observación; refrigerios fueron negados. Una enfermera le acompañó y observó hasta que el voluntario indicó que querría irse y que ya se sentía mejor después de 15 minutos. La enfermera aprobó y lo acompañaba en los primeros 100 m.* *Seguimiento: dos correos electrónicos (+ 1 día y + 1 semana) confirmaron que no hube efectos a largo plazo. Vea anexos.* |
| **Conclusiones** | *(Aclarar si tuvieron relación con la hipótesis).* |

**Referencias bibliográficas** (de la planeación original y para la ejecución del protocolo original más adicionales, es decir no las de la introducción o el marco teórico.). *(En caso de no tener referencias bibliográficas, justificar la razón de la ausencia.)*

-.

-.

**Anexos** *(En caso de no tener anexos, justificar la razón de la ausencia.)*

1. Obligatoriamente: los tres primeros consentimientos informados debidamente firmados (incl. fecha) *(sólo en casos de investigación con seres humanos)*
2. Otros (*ejemplos: gráficas, figuras)*

*Firma*

**Dr. Nombres Completos ApellidoP ApellidoM**

**Profesor/investigador principal**

**Departamento XX**

**Vicerrectoría de la Salud**

**Universidad de Monterrey**