* **OBJETIVO:** Describir los requisitos para la “Solicitud de Autorización de Protocolo de Investigación en Seres Humanos” con la finalidad de homologar los sometimientos.
* **ALCANCE:** Toda persona física o moral que pretenda someter una “Solicitud de Autorización de Protocolo de Investigación en Seres Humanos” modalidad A ante la COFEPRIS.
* **RESPONSABILIDADES:** Patrocinadores; Organizaciones de Investigación por Contrato; Investigador Principal y equipo de trabajo; Centros de Investigación; Instituciones de Salud; Comité de Ética en Investigación; Comité de Investigación; Comité de Bioseguridad.

# DESCRIPCIÓN DE ACTIVIDADES:

* **IDENTIFICACIÓN DEL TIPO DE INVESTIGACIÓN**

El promovente deberá identificar la modalidad del trámite que le corresponde, de acuerdo al origen del producto o procedimiento objeto de la investigación:

Esta guía puede ser de referencia para todas las modalidades actualmente publicadas en el Acuerdo de trámites para la homoclave 04-010; sin embargo, se debe tomar en cuenta que tiene requisitos que no aplican para modalidad B (estudios de bioequivalencia) y D (Investigación sin riesgo) que serán objeto de una guía independiente.

a. La homoclave **COFEPRIS 04-010 Modalidad A** puede incluir pero no está limitada a:

Protocolos, durante su valoración a través de las fases I a IV que involucran:

-Medicamentos de Origen Farmacoquímico;

-Biotecnológicos;

-Vacunas;

-Productos biológicos;

-Hemoderivados;

-Productos que son remedios herbolarios y pretenden estudiar alguna propiedad terapéutica para comercializarse como medicamentos;

-Productos que son Suplementos alimenticios y pretenden estudiar alguna propiedad terapéutica para comercializarse como medicamentos;

-Protocolos que involucren toma de muestras biológicas;

-Estudios de farmacogenética y/o farmacogenómica;

-Otros;

* **PRE DICTAMEN DE LA UHAP-INPer**
* El promovente podrá solicitar la evaluación para obtener un pre dictamen de la Unidad Habilitada de Apoyo al Pre dictamen del INPer vía telefónica al: 55.20.99.00 Ext. 385 o a través del siguiente correo electrónico: dirgral@inper.gob.mx
* La evaluación por UHAP-INPer es una opción “voluntaria” para el promovente.
* La presentación de pre dictamen por UHAP tiene el beneficio de que una vez sometida la solicitud a COFEPRIS la respuesta se emitirá en máximo 30 días **hábiles,** siempre y cuando el promovente dé aviso a l área de Ensayos Clínicos de que su trámite fue sometido con pre dictamen (incluyendo el número de trámite) al correo: **uhap@cofepris.gob.mx**

|  |
| --- |
| **MODULO I: PRESENTACIÓN DE LA INFORMACIÓN:**  |

1. La información que integre el trámite deberá presentarse en el estricto orden establecido en la presente guía. Toda la información deberá presentarse impresa y **sin foliar**.
2. Cada sección deberá estar separada únicamente por hoja de color
3. La información deberá presentarse perforada (9 cm) y con broche lateral (lado izquierdo), sin engargolado, ni carpetas.
4. Presentar toda la documentación en formato electrónico en **USB o CD, ADICIONAL A LA PRESENTACIÓN EN FÍSICO**.
5. Toda la documentación deberá presentarse únicamente en idioma español.
6. Toda copia simple debe ser **legible** y completa.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Requisitos documentales** | **Descripción del requisito** | **Fundamento legal** | **Cumple** | **Folio** |
| 1. Formato de “Solicitud” | Debidamente requisitado y vigente | LEFEPA Art. 15.RIS Art. 153.NOM-012 Numeral 6.1  |  | NA |

|  |
| --- |
| **MODULO II: PAGO DE DERECHOS** |
| **Requisito documental** | **Descripción del requisito** | **Fundamento legal** | **¿Cumple?** | **Folio** |
| 2. Original y dos copias del comprobante de pago de derechos | Realizar el pago correspondiente en el área de cajas | Ley Federal de Derechos |  | NA |
| **MODULO III: INFORMACIÓN DEL PROMOVENTE** |
| Requisito documental | Descripción del requisito | Fundamento legal | ¿Cumple? | Folio |
| 3. Carta de aceptación expresa del cargo del patrocinador de la investigación en la que se describan todas y cada una de las instituciones y/o empresas a las que el patrocinador ha cedido alguna actividad en la conducción de la investigación. Cuando exista patrocinio u otras formas de remuneración, deberán describirse también las medidas necesarias para evitar que éstos originen conflictos de interés al investigador principal referido a la protección de los derechos de los sujetos de investigación, para la preservación de la veracidad de los resultados y en la asignación de los recursos. | En la que estén señalados y aceptados las obligaciones y derechos que el proyecto o protocolo de investigación impone al patrocinador. En el caso de personas morales, el cargo deberá ser aceptado por la persona facultada para ello o por su representante legal, de acuerdo con su estructura orgánica o régimen constitutivo. |  |  | NA |
| 4. Carta de descripción de los recursos humanos y materiales que serán destinados para la investigación en los sitios de investigación. | La carta deberá ser emitida por el patrocinador/CRO en donde se especifique los recursos humanos y materiales que serán destinados para la investigación y la forma en que serán proporcionados y distribuidos a los sitio de investigación, refiriendo las instituciones públicas y/o privada que proporcionarían los recursos cuando aplique. | NOM-012 Numeral 6.3.2.4 y 7.4.5.RLGSMIS Art.14 Fracción VI, 11. |  | NA |
| 5. Carta de seguimiento por parte del patrocinador de la conducción de la investigación. | Descripción del plan de monitoreo y auditorías que efectuará a la investigación, incluyendo al menos la siguiente información:-Tipo de plan: Auditoría o Monitoreo;-Frecuencia de aplicación;-Responsable del seguimiento, en su caso, citar al tercero para llevar a cabo la actividad;-Objetivo y alcance del seguimiento;-Herramienta de evaluación;-Metodología para realizar el seguimiento científico, técnico y ético;-Estrategias de comunicación entre el investigador, patrocinador y Comité-Perfil del monitor o auditor.-Clasificación de hallazgos;-Toma de decisión derivada de los hallazgos de acuerdo a su gravedad;-Mecanismo de notificación al investigador principal, a los Comités y a la Autoridad; -Diseño del Plan de Acciones Correctivas, de Mejora o Preventivas. -Formato de reporte de resultados a través del Informe Técnico Parcial Anual. | NOM-012 Numeral 7.2. |  |  |

|  |
| --- |
| **MODULO IV. INFORMACIÓN DEL PROTOCOLO** |
| Requisito documental | Descripción del requisito | Fundamento legal | ¿Cumple? | Folio |
| 6. Protocolo de investigación | Deberá contener un análisis objetivo y completo de los riesgos involucrados comparados con los riesgos de los métodos de diagnóstico y tratamiento establecidos y la expectativa de las condiciones de vida del sujeto con y sin el procedimiento o tratamiento propuesto, en idioma español e indicando versión y fecha del documento. Debe describir el cumplimiento de las Buenas Prácticas Clínicas y deberá contener como mínimo los siguientes elementos: i. Título del proyecto o protocolo de investigación; ii. Marco teórico; iii. Definición del problema; iv. Antecedentes; v. Justificación; debe incluir: la información y elementos técnicos suficientes para suponer, que los conocimientos que se pretenden adquirir, no es posible obtenerlos por otro medio. 4.6 Hipótesis (en su caso); vi. Objetivo general (en su caso, objetivos específicos); vii. Material y métodos; viii. Diseño: criterios de inclusión y exclusión, captura, procesamiento, análisis e interpretación de la información; ix. Referencias bibliográficas; Otros documentos relacionados con el proyecto o protocolo de investigación. | RLGSMIS Art. 62-INOM-012 Numeral 5.2, 5.6, 5.10, 6.2, 6.2.1 al6.2.12. |  |  |
| 7. Modelo de Carta de Consentimiento Informado por escrito que se le proporcionará al sujeto de investigación o en su caso a su representante legal, en idioma español, e indicando versión y fecha del documento | Deberá contener como mínimo: i. La justificación y los objetivos de la investigación; ii. Los procedimientos que vayan a usarse y su propósito, incluyendo la identificación de los procedimientos que son experimentales; iii. Las molestias o los riesgos esperados; iv. Los beneficios que puedan observarse; v. Los procedimientos alternativos que pudieran ser ventajosos para el sujeto; vi. La garantía de recibir respuesta a cualquier pregunta y aclaración a cualquier duda acerca de los procedimientos, riesgos, beneficios y otros asuntos relacionados con la investigación y el tratamiento del sujeto; vii. La libertad de retirar su consentimiento en cualquier momento y dejar de participar en el estudio, sin que por ello se creen prejuicios para continuar su cuidado y tratamiento; viii. La seguridad de que no se identificará al sujeto y que se mantendrá la confidencialidad de la información relacionada con su privacidad; ix.  | LGS Art. 100 Fracción IV y VIII; Título Quinto BisRLGSMIS Art. 14, 20, 21, 22, 26, 29, 36, 43 49, 51, 57,58 y 71.RIS Art. 153.NOM-012, Numeral 4.3, 5.7, 5.14, 6.3.1, 6.3.2.10, 7.2,10.6, 11.1, 11.2 y 11.3.Guía nacional para la integración y el funcionamientode los Comités de Ética en Investigación -CONBIOETICA, Sección: Requisitos para la evaluación de protocolos. |  |  |
|  | El compromiso de proporcionarle información actualizada obtenida durante el estudio aunque ésta pudiera afectar la voluntad del sujeto para continuar participando; x. La disponibilidad de tratamiento médico y la indemnización a que legalmente tendría derecho, por parte de la institución de atención a la salud, en el caso de daños que la ameriten, directamente causados por la investigación, y xi. Que si existen gastos adicionales, éstos serán absorbidos por el presupuesto de la investigación. |  |  |  |
| 8. Documento de Asentimiento informado. | Deberá de presentarse cuando aplique a población mayor a 7 años y menor a 18 años en idioma español e indicando versión y fecha, además deberá estar personalizada para cada Centro de investigación, indicando al menos la razón social y dirección del centro congruente con la autorización de funcionamiento de cada centro, así como la razón social y dirección de los Comités involucrados.El asentimiento deberá estar en estrecha relación con la edad y/o la madurez emocional e intelectual considerando, en todo momento, la gravedad de la decisión. | LGS Art. 100.RLGSMIS Art. 36 y 37.Guía nacional para la integración y el funcionamiento de los Comités de Ética en Investigación - CONBIOETICA, Sección: Requisitos para la evaluación de protocolos. |  |  |
| 9. Cronograma del estudio. | En caso de que el Cronograma ya se encuentre referido en el protocolo no será necesario incluirlo como un documento aparte. Se sugiere aclarar en el escrito libre. | NOM-012 Numeral 6.3.2.2 |  |  |
| 10. Carta de descripción de la cantidad total aproximada de insumos que requieren de importación en cada etapa del estudio. | La información de insumos proporcionada solo se considera de carácter informativo y no se citará en el oficio de autorización. | NOM-012 numeral 6.4  |  |  |
| 11. Copia simple del documento vigente en el que se exprese el fondo financiero o seguro del estudio | Copia simple del certificado de la Póliza de Seguro Global vigente. | NOM-012 Numeral 5.14, 7.2. |  |  |

|  |
| --- |
| **MODULO V. INFORMACIÓN DE LOS COMITÉS** |
| **Requisito documental** | **Descripción del requisito** | **Fundamento legal** | **¿Cumple?** | **Folio** |
| 12. Copia simple del Registro vigente del Comité de Ética en Investigación (CEI) emitido por la autoridad competente (COFEPRIS o CONBIOETICA) | La información (razón social y dirección), deberá ser congruente a la contenida en la carta de consentimiento informado y documentos anexos.El registro deberá ser legible, sin tachaduras, enmendaduras, y deberá presentar el sello legible de la institución emisora;NO se aceptarán dictámenes de Comités que no cuenten con el registro. | LGS Art. 41 Bis, 98 y 316.RLGSMIS Art. 101 y 109NOM-012 Numeral 6.3.2.5 y 9.1.4.Guía nacional para la integración y el funcionamiento de los Comités de Ética en Investigación - CONBIOETICA, Sección: Requisitos para la evaluación de protocolosACUERDO por el que se reforma y adiciona el diverso por el que se emiten las Disposiciones Generales para la Integración y Funcionamiento de los Comités de Ética en Investigación y se establecen las unidades hospitalarias que deben contar con ellos, de conformidad con los criterios establecidos por la Comisión Nacional de Bioética, publicado el 31 de octubre de 2012. |  |  |
| 13. Copia simple del Registro del Comité de Investigación emitido por COFEPRIS, o en su caso copia de la modificación | La información (razón social y dirección), deberá ser congruente a la contenida en la carta de consentimiento informado y documentos anexos.El registro deberá ser legible, sin tachaduras, enmendaduras, y deberá presentar el sello legible de la institución emisora;NO se aceptarán dictámenes de Comités que no cuenten con el registro. | LGS Art. 41 Bis y 316.RLGSMIS Art. 101 y 111.NOM-012 Numeral 6.2.3.5 y 9.1.4. |  |  |
| 14. Copia simple del Registro de Bioseguridad emitido por COFEPRIS, cuando aplique. | La información (razón social y dirección), deberá ser congruente a la contenida en la carta de consentimiento informado y documentos anexos.El registro deberá ser legible, sin tachaduras, enmendaduras, y deberá presentar el sello legible de la institución emisora;NO se aceptarán dictámenes de Comités que no cuenten con el registro. | LGS Art. 41 Bis y 316.RLGSMIS Art. 101 y 111.NOM-012 Numeral 6.2.3.5 y 9.1.4. |  |  |
| 15. Dictamen favorable emitido por el Comité de Ética en Investigación (CEI) | 1. Descripción detallada de los documentos evaluados y aprobados en idioma español, citando versión y fecha.
2. La fecha de dictamen aprobatorio no podrá ser mayor a 1 año;
3. Emitirse en papel membretado;
4. Especificar la razón social y dirección del Comité congruente con su registro;
5. Fecha de expedición del dictamen (día, mes y año) vi. Nombre completo del investigador congruente con su cédula profesional;
6. Razón social y dirección del centro congruente con su autorización de funcionamiento;
7. Título completo y número de protocolo congruente con el documento del protocolo;
8. Especificar el dictamen (aprobado);
9. Vigencia del dictamen;
10. Nombre, cargo y firma de quien avala el dictamen de acuerdo al registro del Comité.
11. Solo se aceptarán dictámenes con firma del presidente o en su caso del secretario vocal, adjuntando carta de “NO VOTO” cuando aplique.

NOTA: En caso de que el Dictamen favorable sea emitido por un Comité Único, deberá apegarse a lo establecido en las Bases de Colaboración para la conformación de Comités Únicos, emitidas por la CCINSHAE. | LGS Art. 41 Bis Fracción II, 98, 100.RLGSMIS Art. 14 Fracción VII, 22 Fracción II 62Fracción III, 71, 99, 101, 109 y 112. NOM-012 Numeral4.6, 6.3.2.8, 9.2.9 y 10.3Guía nacional para la integración y el funcionamiento de los Comités de Ética en Investigación - CONBIOETICA.NOM-012 Numeral 6.2.3.5 |  |  |
| 16. Dictamen favorable del Comité de Investigación (CI). | LGS Art. 98 Fracción I y 100.RLGSMIS Art 14 Fracción VII, 62 fracción III, 71Fracción I, 99 Fracción III, 100 y 111.NOM-012 Numeral 4.6, 6.3.2.8, 7.2, 8.8, 9, 9.1, 9.1.4 y 9.2. |  |  |
| 17. Dictamen favorable emitido por el Comité de Bioseguridad (CB) (si aplica comité de bioseguridad de acuerdo con el Reglamento de investigación y su modificación) según el Art 99 Fracción II del RLGSMIS | LGS Art. 98 Fracción III y 100.RLGSMIS Art 14 Fracción VII, 62 Fracción III, 99Fracción II, 105, 108, 110, 111, Capítulo I (Art. 75 al84), II (Art. 85 al 88) y III (Art. 89 al 97) del Título Cuarto de la Bioseguridad de las Instalaciones. |  |  |
| 18. Listado de integrantes del Comité de ética en investigación. | Deberá describirse la función de cada integrante del Comité, solo podrá firmar el dictamen el integrante autorizado para ello. | RLGSMIS Art. 108.Guía nacional para la integración y el funcionamiento de los Comités de Ética en Investigación - CONBIOETICA. |  |  |
| 19. Carta de no voto para cada miembro que sea parte del equipo de investigación. | Cuando aplique, los miembros de los Comités deberán excusarse de participar en la evaluación o emisión de dictámenes de investigaciones en las que hayan participado | RLGSMIS Art. 108NOM-012 Numeral 9.2.3. |  |  |
| 20. Carta del Comité de Seguimiento continuo al estudio por parte del Comité. | Deberá de contener la descripción del proceso de seguimiento del estudio, que puede o no incluir el procedimiento estándar de operación del Comité. | RLGSMIS Art. 84.NOM-012 Numeral 7.2 inciso a) y 9.28Guía nacional para la integración y el funcionamiento de los Comités de Ética en Investigación - CONBIOETICA. |  |  |
| 21. Carta expresa de No Conflicto de Interés y confidencialidad, firmada por todos y cada uno de los miembros externos del Comité Evaluador, asistentes en la revisión y aprobación del protocolo. |  | Guía nacional para la integración y el funcionamiento de los Comités de Ética en Investigación - CONBIOETICA. |  |  |

|  |
| --- |
| **MODULO VI. INFORMACIÓN DE LA INSTITUCIÓN O ESTABLECIMIENTO DONDE SE REALIZA INVESTIGACIÓN PARA LA SALUD** |
| **Requisito documental** | **Descripción del requisito** | Fundamento legal | ¿Cumple? | Folio |
| 22. Copia simple de la autorización de funcionamiento (Licencia sanitaria o aviso de funcionamiento según sea el caso) | Licencia sanitaria o aviso de funcionamiento según sea el caso | LGS Art. 45, 47, 198, 200, 200 Bis, 315, 318, 368, 369, 370, 371 y 375.RLGSMIS Art. 10 Fracción I y 62 Fracción II. NOM-012 Numeral 8.1. |  |  |
| 23. Carta de autorización para realizar la investigación, firmada por el titular de la unidad o institución donde se efectuará la investigación. | Deberá incluir como mínimo:-Nombre y número de protocolo;-Nombre del investigador principal-Nombre, firma y cargo del Titular de la Unidad. | LGS Art. 102 Fracción V.RLGSMIS, Art. 14 Fracción I al X, 62 Fracción II y 98. NOM-012 Numeral 6.3.2.6 |  |  |
| 24. El documento en donde se exprese la descripción de los recursos disponibles de la unidad o institución donde se efectuará la investigación, incluyendo áreas, equipos, servicios auxiliares de laboratorio y gabinetes, número de personal, todo lo anterior única y específicamente para el desarrollo del estudio. | La carta deberá incluir como mínimo:-Nombre y número de protocolo-Nombre del Investigador Principal-Recursos humanos (Número de personas)-Áreas-Equipos-Servicios auxiliares de laboratorio y gabinete.-Carro rojo, si aplica | LGS Art. 100RLGSMIS Art. 14, 62 Fracción IV a V y 98. NOM-012 Numeral 6.3.2.9 |  |  |
| 25. Para el caso de centros de investigación que celebren convenios para atención de urgencias médicas con otras instituciones, deberá incluir copia simple del convenio vigente. | El convenio deberá incluir como mínimo:-Se aceptan convenios por Institución, por molécula y/o por protocolo.-Alcance-Cláusulas (si aplica)-Vigencia-Firma de los titulares o representantes legales de ambas instituciones | LGS Art. 100RLGSMIS Art. 14, 62 Fracción IV a V y 98. NOM-012 Numeral 6.3.2.9 y 8.6 |  |  |
| 26. Copia Simple de la Autorización de Funcionamiento de la Institución para atención de urgencias. | Licencia Sanitaria | LGS Art. 45, 47, 198, 200, 315, 368 y 375. |  |  |
| 27. Carta de la descripción de los recursos disponibles para el manejo de urgencias |  | LGS Art. 100RLGSMIS Art. 14, 62 Fracción IV a V y 98. NOM-012 Numeral 6.3.2.9 |  |  |

|  |
| --- |
| **MODULO VII. INFORMACIÓN DEL INVESTIGADOR PRINCIPAL Y EQUIPO DE TRABAJO** |
| **Requisito documental** |  | Fundamento legal | ¿Cumple? | Folio |
| 28. Carta de aceptación, confidencialidad y compromiso de reporte de sospechas de reacciones y eventos adversos, fechada y firmada por el investigador principal. | La carta deberá incluir como mínimo:-Nombre y número de protocolo.-Nombre del Investigador Principal.-Aceptación del Investigador Principal para conducir el Protocolo de Investigación.-Compromiso del investigador Principal de mantener la confidencialidad de la información del protocolo.-Seguimiento del protocolo de acuerdo a las Buenas Prácticas clínicas.-Compromiso de Reporte de sospechas de reacciones y eventos adversos. | LGS Art. 100 Fracción V.RLGSMIS Art. 14 Fracción IX, 64 Fracción I, 113, 116,119.NOM-012 Numeral 10.9 y 12.1.NOM-220 Numeral 7.1, 7.2, 7.2.2, 7.2.3, 7.3 y 7.4. |  |  |
| 29. Resumen del historial profesional del investigador principal. | Deberá ser un profesional de la salud y tener la formación académica y experiencia adecuada para la dirección del estudio a conducir y que incluya su preparación académica, producción científica representativa y práctica clínica enfocada al estudio a conducir. Historial actualizado, firmado y fechado. El resumen del historial profesional del investigador principal no deberá exceder 10 páginas y la experiencia del investigador principal y especialidad deberán ser congruentes con el padecimiento a estudiar en el Protocolo. | RLGSMIS Art. 14 Fracción VI, 62 VI, 113 y 114.NOM-012 Numeral 10.4.1. |  |  |
| 30. Copia simple de la documentación legalmente expedida y registrada por las autoridades educativas competentes. | En su caso referir el número o números de cédula profesional. |  |  |
| 31. Resumen de la preparación académica y experiencia del personal médico, paramédico y otros expertos que participarán en las actividades de la investigación. | El resumen del historial profesional del personal que participará en la investigación no deberá exceder 10 páginas. La experiencia y perfil del equipo de trabajo debe ser congruente con la actividad delegada. | RLGSMIS Art. 14 Fracción VI, 18 Fracción VI, 62Fracción VII, 113, 114NOM-012 Numeral 10.4 y 10.4.1. |  |  |
| 32. Carta descriptiva de la delegación de responsabilidad del equipo de investigación. | Carta donde se describa la delegación de las actividades de cada integrante del equipo de investigación, firmada por el investigador principal | RLGSMIS Art. 116 Numeral V, 117 y 118NOM-012 Numeral 10.4 y 10.4.1.  |  |  |

|  |
| --- |
| **MODULO VIII. INFORMACIÓN DEL PRODUCTO EN INVESTIGACIÓN** |
| **Requisito documental** |  | Fundamento legal | ¿Cumple? | Folio |
| 33. Manual del investigador o documento equivalente. | Resumen de la información preclínica y clínica previamente obtenida, que justifique el uso del producto, la dosis, forma farmacéutica, vía de administración, velocidad de administración, población de estudio, etc. El resumen deberá contener para cada referencia citada mínimo la siguiente información:-Características del producto (forma farmacéutica, características fisicoquímicas, formula, vía e intervalo de administración, etc.); -Información respecto a fabricación, etiquetado, almacenamiento, envase, estabilidad, si aplica; -Información preclínica y clínica disponible respecto a: a) Absorción, distribución, metabolismo y eliminación; b) Toxicología, genotoxicidad, carcinogenecidad, teratogénesis, etc. -Información clínica disponible respecto a: Seguridad, datos de reacciones y eventos adversos; Eficacia, Interacciones con medicamentos, Interacciones con alimentos, Determinación de dosis, resumen de estudios clínicos previos, etc. | LGS Art. 102 Fracción II y IIIRLGSMIS Art. 14 Fracción II, 66, 67, 68, 69, 70 y 73. |  |  |
| 34. Copia simple del documento en el que se exprese la información necesaria para asegurar que los medicamentos usados en investigación clínica cumplen las Buenas Prácticas de Fabricación (BPF) y tienen las características de calidad esperadas (cBPFs) solo para el producto en investigación, o carta bajo protesta de decir verdad que se cumplen las BPF. |  | NOM-059 Numeral 10.7.1.2. |  |  |
| 35. Estatus de los estudios de estabilidad, o carta bajo protesta de decir verdad que se están llevando a cabo los estudios de estabilidad del producto de acuerdo a la Normatividad aplicable. |  | NOM-059 Numeral 10.7.2.2.3. |  |  |
| 36. Los demás que señale la Regulación Sanitaria vigente en Materia de Investigación para la Salud en Seres Humanos |  | LGS Art. 100 Fracción VIII, Capítulos I y III del Título Décimo Octavo.RLGSMIS Art. 127. |  |  |

# Evaluación interna de su solicitud

Una vez sometida la solicitud, se le asignará un “número de ingreso” con su respectiva papeleta impresa que deberán conservar para cualquier seguimiento y para recoger su respuesta.

Si por alguna circunstancia requiere un “desistimiento de su solicitud” puede dar aviso por correo electrónico y se procederá a cancelar el trámite y a devolverle el expediente.

# Emisión de la resolución por COFEPRIS:

La UHAP-CCINSHAE podrá emitir un oficio de PREDICTAMEN como **“Favorable” o “No Idóneo”** a su solicitud según la evaluación de la información sometida y el cumplimiento de los requisitos en materia de investigación para la salud.

En caso de no dar atención en el plazo de 30 días naturales, a todos los puntos descritos en el predictamen "No Idóneo" se procederá a emitir el PREDICTAMEN como "**Rechazado**" y se dará por concluido y se procederá a devolver el expediente.

# Recepción de la resolución por el promovente:

**-**Únicamente se entregará la resolución a la **Persona Autorizada** que inició el trámite con la UHAP-CCINSHAE y que firmó la boleta de ingreso.

**-**Si ha recibido un PREDICTAMEN **“Favorable”** recibirá el expediente sellado por la UHAP-CCINSHAE y adjunto al predictamen recibirá un sobre cerrado y sellado con un disco de carácter confidencial el cual debe formar parte del expediente que se presente ante la COFEPRIS.

-Si ha recibido su predictamen y detecta algún dato erróneo en el oficio, deberá solicitar la corrección vía telefónica, en **un plazo no mayor a 5 días naturales** a partir de la recepción de su oficio.

Los únicos casos en los que aplica “solicitud de PREDICTAMEN de enmiendas a través de la HOMOCLAVE 09-012, son los abajo citados:

* **Inclusión de nuevo centro**
* **Enmienda al protocolo**
* **Enmienda al Manual del Investigador.**
* **Enmienda al Consentimiento Informado y/o Asentimiento informado.**
* **Cambio de investigador principal**.
* **Cambio de razón social o dirección del solicitante inicial**
* **Cambios asociados a los comité(s) (Cambio de Comité; Cambio de razón social y/o dirección; Cambio por integrantes, etc.).**

∞ **Enmienda de seguridad**.- Por seguridad del paciente y por requerir de aplicación inmediata, este tipo de enmiendas se debe presentar directamente ante la COFEPRIS.

Cualquier cambio o modificación a otro documento que no fue referido arriba como puede ser las herramientas de recolección de información (encuestas, escalas de medición, etc.) y material de información para el sujeto de investigación (folletos, manuales, etc.) deberá someterlo a través del **Informe Técnico Parcial** (el cual se presenta una vez al año ante la COFEPRIS) y/o a través del **Informe Técnico Final.**