#### ANEXO PLAN DE TRABAJO DE INVESTIGACIÓN

Aquí se presenta un esquema estándar para la elaboración del Plan de Trabajo de investigación. Como cualquier esquema general, procura ser de orientación a los investigadores, tomando en consideración que los trabajos de investigación, en general, pueden sufrir cierta variación según las particularidades de cada proyecto.

#### 1. TÍTULO DE LA INVESTIGACIÓN

**1.1. Título**

**1.2. Autor/es**

**1.3. Institución de pertenencia, Cargo y Dependencia**

#### 2. RESUMEN DE LA INVESTIGACIÓN

**2.1. Resumen** **(hasta 250 palabras)**

**2.2. Palabras clave** según descriptores en Ciencias de la Salud **(DeCS )** [[1]](#footnote-1)

#### 3. IDENTIFICACIÓN, DELIMITACIÓN Y JUSTIFICACIÓN DEL PROBLEMA. (Máximo una carilla)

# 3.1. Planteamiento y Justificación del problema

# 3.2. Formulación de la/s pregunta/s de investigación

#### 4. OBJETIVOS

**4.1. Objetivos generales**

**4.2. Objetivos específicos**

#### 5. FUNDAMENTO O BASE TEÓRICO – CONCEPTUAL

**5.1. Formulación de hipótesis (si aplica)**

**5.2. Estado del Arte**

**5.3 Marco teórico general y específico**

#### 6. METODOLOGÍA

**6.1. Definición operacional de las variables y categorías**

**6.2. Descripción del ámbito de estudio**

**6.3. Tipo de estudio y diseño**

**6.4.** **Fuentes de datos**

**6.5. Población y muestra:**

1. **Universo o población objetivo**
2. **Unidades de análisis, criterios de inclusión y exclusión**
3. **Muestra. Selección y tamaño de la muestra. Análisis de sesgos**

**6.6. Instrumentos de recolección de datos. Prueba piloto del instrumento**

**6.7. Plan de análisis de los datos**

#### 7. PROCEDIMIENTOS PARA GARANTIZAR LOS ASPECTOS ÉTICOS DE LA INVESTIGACIÓN

Explicitar los recaudos éticos y en caso de aplicar, adjunte aquí el consentimiento informado que se utilizará en la investigación, modificado de tal forma que omita datos que permitan identificar personas o lugares que forman parte de la investigación para mantener el anonimato en la evaluación externa. (máximo una carilla).

\* En caso de contar con el aval de ética de su institución de origen, deberá adjuntarlo a este formulario.

La formulación de esta sección debe efectuarse ateniéndose a la “Guía para Investigaciones en Salud Humana” y el “Régimen de Buenas Prácticas Clínicas para estudios de Farmacología Clínica” (resolución ministerial 1480/2011), disponibles la página web de la Comisión Nacional Salud Investiga: [www.saludinvestiga.org.ar](http://www.saludinvestiga.org.ar) .[[2]](#footnote-2)

#### 8. PLAN DE EJECUCIÓN DE LA INVESTIGACIÓN

**8.1. Plan de entrada al terreno o ámbito de investigación**

**8.2. Recursos disponibles y presupuesto** (Humanos, económicos, físicos).

**8.3. Cronograma:** Actividades con fecha de comienzo y finalización. Responsables de las mismas.

**8.4. Planificación de la evaluación de la ejecución:** Formular indicadores de desarrollo o desempeño para cada etapa de la ejecución (ejemplo: número de entrevistas planeadas según cronograma). Desarrollar un registro de actividades realizadas, de modo tal que pueda ser evaluado el progreso de la ejecución).

**9. RESULTADOS ESPERADOS Y SUS IMPLICANCIAS PARA EL DISEÑO, MONITOREO Y/O EVALUACIÓN DE POLÍTICAS DE PROGRAMAS EN SALUD**

#### 10. BIBLIOGRAFÍA

1. Biblioteca Virtual en Salud Argentina. **Disponible en** [**http://decs.bvs.br/E/homepagee.htm**](http://decs.bvs.br/E/homepagee.htm) [↑](#footnote-ref-1)
2. Completar la Planilla Adjunta para presentar ante el Comité de Ética. [↑](#footnote-ref-2)