## **Anexo III**

## **Información al paciente para un estudio sin ningún procedimiento invasivo**

Proyecto de investigación titulado ***Contribución de la matrona en la atención al parto normal. Estudio prospectivo en proveedores públicos de salud***

Investigador principal Dr./a. *Ramón Escuriet*

Servicio *Obstetricia*  Promotor *CENTRO*

**Objetivos**:

Le solicitamos su participación en este proyecto de investigación cuyo objetivo principal es profundizar en el conocimiento de factores relacionados con los cuidados que puedan influir en los resultados de la atención durante el parto

**Beneficios**:

Es posible que de su participación en este estudio no se obtenga un beneficio directo. Sin embargo, la identificación de posibles factores relacionados con los cuidados intraparto podría beneficiar en un futuro a otras mujeres que sean atendidas durante el parto y contribuir a un mejor conocimiento y tratamiento de esta atención

**Procedimientos del estudio**:

*Cuidados durante el parto. Se observarán los cuidados que se procuran durante el proceso de parto desde el ingreso hasta el alta hospitalaria*

**Protección de datos personales**:

De acuerdo con la Ley 15/1999 de Protección de Datos de Carácter Personal, los datos personales que se obtengan serán los necesarios para cubrir los fines del estudio. En ninguno de los informes del estudio aparecerá su nombre, y su identidad no será revelada a persona alguna salvo para cumplir con los fines del estudio, y en el caso de urgencia médica o requerimiento legal.

Cualquier información de carácter personal que pueda ser identificable será conservada por métodos informáticos en condiciones de seguridad por el XXXXXXXXXXXX, o por una institución designada por ella. El acceso a dicha información quedará restringido al personal del servicio de obstétrica, designado al efecto o a otro personal autorizado que estará obligado a mantener la confidencialidad de la información.

De acuerdo con la ley vigente, tiene usted derecho al acceso de sus datos personales; asimismo, y si está justificado, tiene derecho a su rectificación y cancelación. Si así lo desea, deberá solicitarlo al médico que le atiende en este estudio.

De acuerdo con la legislación vigente, tiene derecho a ser informado de los datos relevantes para su salud que se obtengan en el curso del estudio. Esta información se le comunicará si lo desea; en el caso de que prefiera no ser informado, su decisión se respetará.

Si necesita más información sobre este estudio puede contactar con el investigador responsable, el/la Dr./a. Ramón Escuriet o con la XXXXXXXXXXX del Servicio de Obstetricia Tel. xxxxxxxxx ext:xxx

Su participación en el estudio es totalmente voluntaria, y si decide no participar recibirá todos los cuidados médicos que necesite y la relación con el equipo médico que le atiende no se verá afectada.

## Consentimento informado

Título del estudio: ***Contribución de la matrona en la atención al parto normal. Estudio prospectivo en proveedores públicos de salud***

MIDCONBIRTH ISCTRN14062994

Yo \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

He leído la hoja de información que se me ha entregado.

He podido hacer preguntas sobre el estudio.

He hablado con:      (nombre del investigador).

Comprendo que mi participación es voluntaria.

Comprendo que puedo retirarme del estudio:

1. Cuando quiera

2. Sin tener que dar explicaciones

3. Sin que esto repercuta en mis cuidados médicos

Presto libremente mi conformidad para participar en el estudio.

Fecha y firma del participante Fecha y firma del investigador