

SISTEMA DE REGISTRO DE INVESTIGACIÓN EN SALUD-SRIS

Alfredo Borda Olivas

Dirección de Investigación en Salud IETSI

alfredo.borda@essalud.gob.pe

www.essalud.gob.pe



Sistema de Registro de la Investigación en Salud-SRIS:

 Aplicativo en web para la Gestión de la Investigación, donde se registran los proyectos de investigación y los trámites posteriores hasta la finalización de la investigación



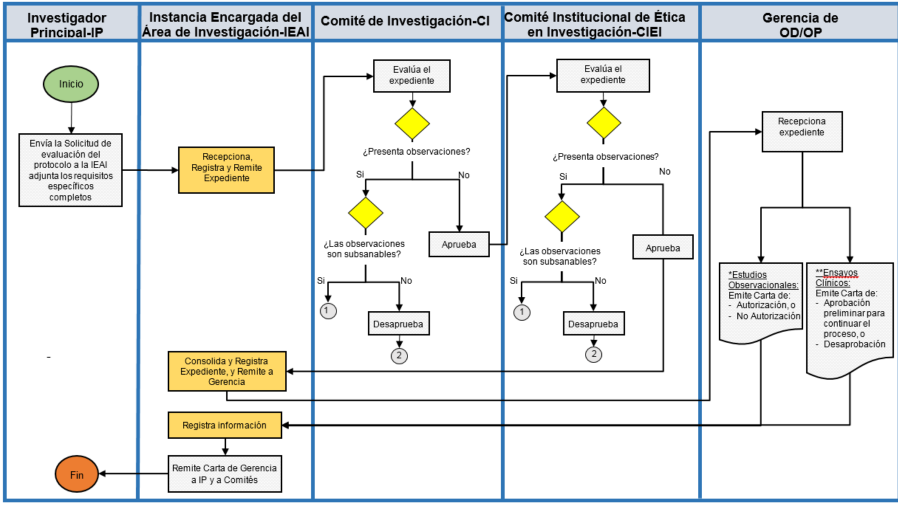
Sistema de Registro de la Investigación en Salud-SRIS:

El SRIS tiene utilidad para el **seguimiento** de los proyecto/protocolos de Investigación que se desarrollan en EsSalud.

- Estudios Observacionales, incluyen tesis.
- Ensayos Clínicos

Flujo de Proyectos/Protocolos

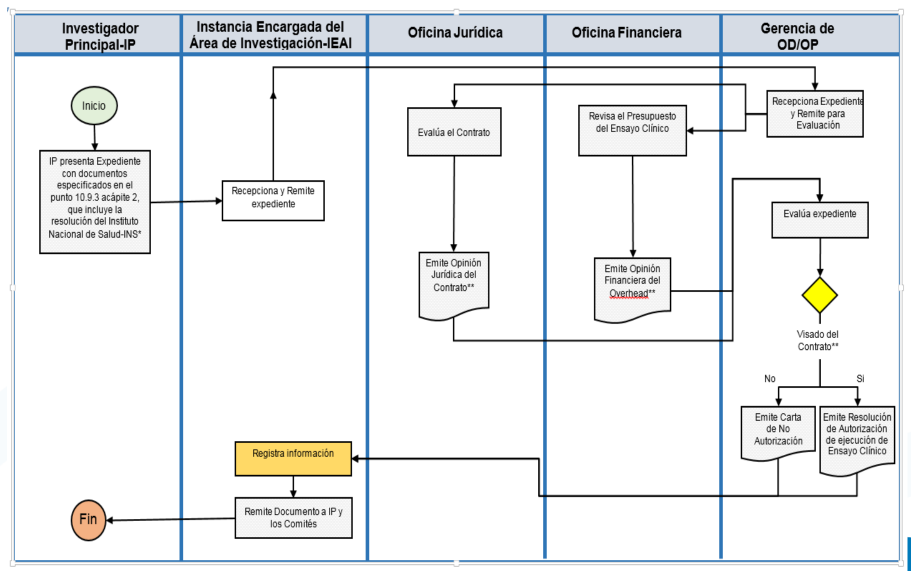
ANEXO 17: FLUJOGRAMA DEL PROCESO DE APROBACIÓN/AUTORIZACIÓN DE PROTOCOLO





Flujo de Proyectos/Protocolos de EC

ANEXO 18: FLUJOGRAMA DEL PROCESO DE AUTORIZACIÓN DE EJECUCIÓN DE ENSAYO CLÍNICO (continúa del Anexo 17)



^{1.} Se remite observaciones al IP para que las absuelva a la oficina correspondiente. *La gerencia de cada OD/OP establecerá si el expediente puede ser evaluado sin la Resolución del INS, en dicha situación la gestión puede continuar de forma paralela a la evaluación de la autorización por el INS. **La opinión del contrato y su visado requiere de la Resolución del INS.

Sistema de Registro de la Investigación en Salud-SRIS:

Responsabilidades

Investigadores:

: Completar la información en los diferentes documentos establecidos en el Directiva (Anexos).

Instancia encargada del Área de Investigación (IEAI)*

: Se encargada de completar la información de su ámbito en el SRIS. Seguimiento y Evaluación de la información

IETSI

 Gestionar el acceso y evaluar la información del SRIS

*Unidad responsable de la gestión y supervisión de las actividades de investigación. Corresponde a Oficina de Investigación e Innovación (OII), a la Oficina de Capacitación, Docencia e Investigación (OCID), Oficina de Docencia e Investigación.

Sistema de Registro de la Investigación en Salud-SRIS:

Usuario

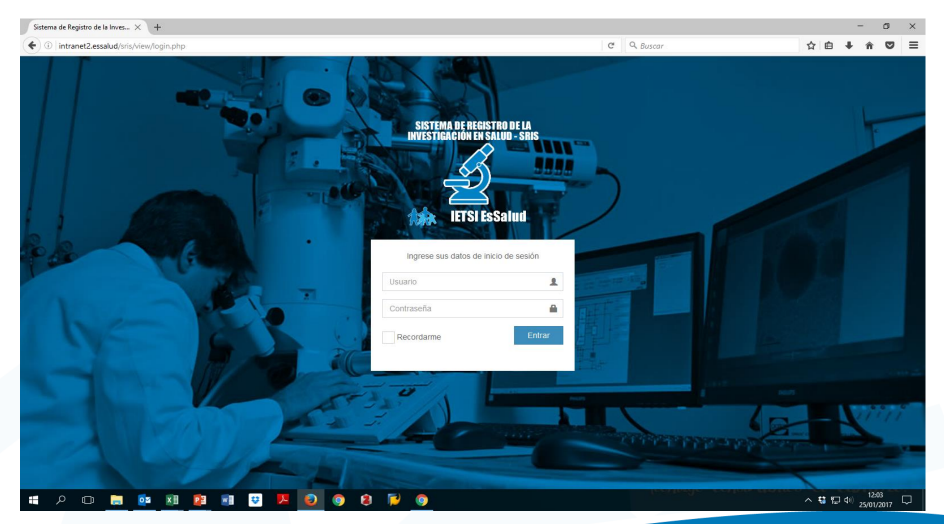
Tipo de Usuario	Dependencia de Trabajo	Funciones
Operador	RED	Encargado de llevar la información del SRIS.
Administrador	IETSI	Evaluar la información del SRIS. Gestionar el acceso.
Administrador de Usuarios	GCTIC	Encargo de habilitar el acceso de los administradores y operador del SRIS



¿Cómo es el llenado de información en el SRIS?



Acceso en el INTRANET Link: http://intranet2.essalud/sris/



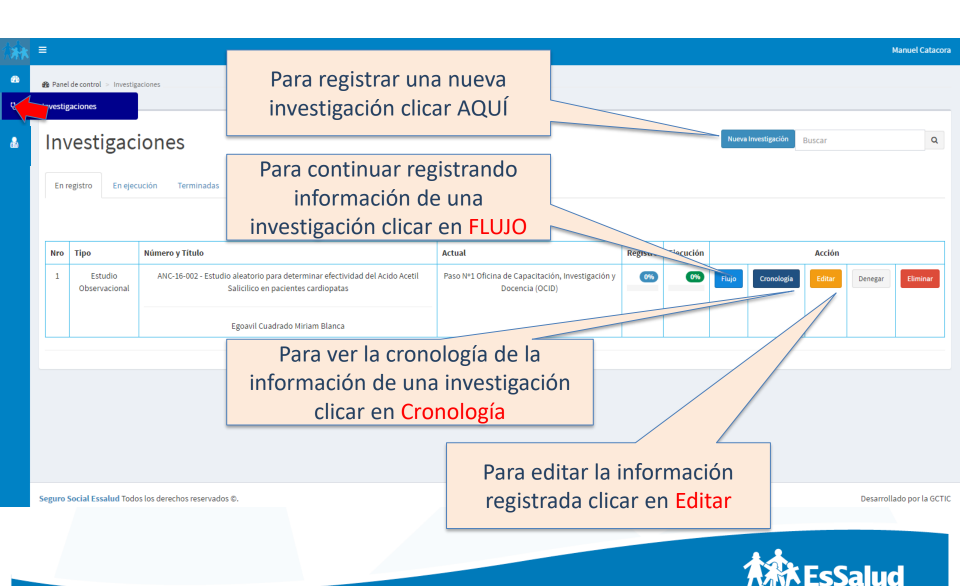


Panel de Control





Operador

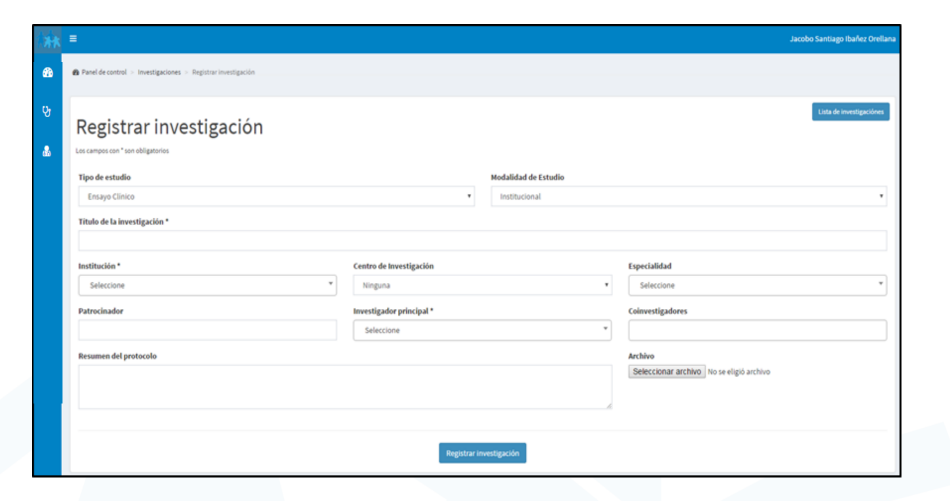


Registrar investigador



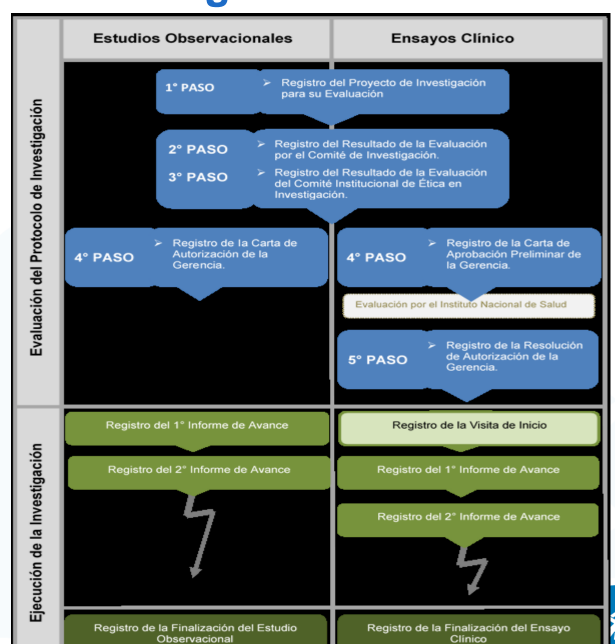


Registrar Nueva Investigación





Secuencia del Registro





Información Recogida en:

Evaluación de los protocolos de investigación



Ensayo Clínico

Oficina de Capacitación, Inv	o Nº 1 vestigación y Docencia(OCID) datos iniciales del Ensayo Clínico
Fecha de la Recepción del Expediente *	NIT: Adjuntar Carta de Solicitud de Evalua Trámile Cargar
Guardar in	nformación 🖺



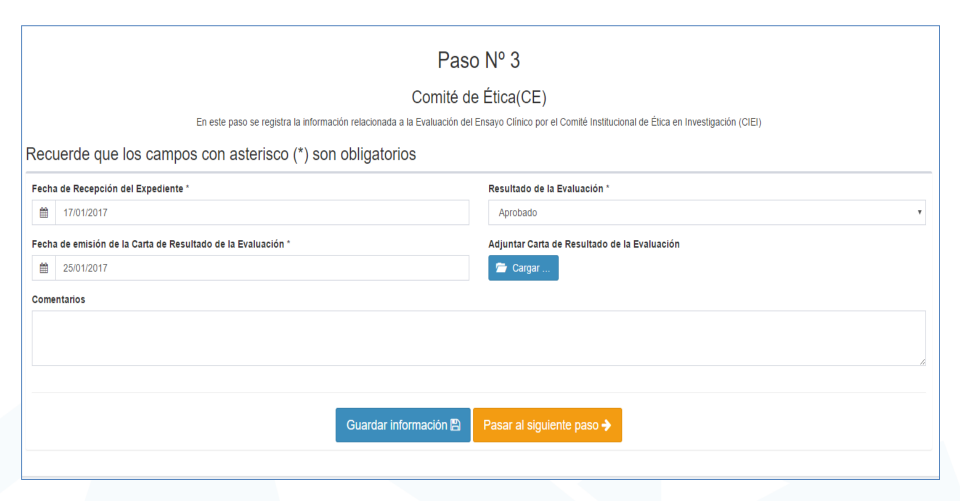
Estudios Observacionales

Paso Nº 1 Oficina de Capacitación, Investigación y Docencia(OCID) En este paso se registra los datos iniciales del Protocolo de Investigación Recuerde que los campos con asterisco (*) son obligatorios Fecha de la Recepción del Expediente * NIT: Adjuntar Carta de Solicitud de Evaluación Tipo de Revisión Solicitada Cargar Seleccione Seleccione Comentarios Revisión Completa Expedita Exceptuada No especificada Guardar información 🖺















Registro del Paso 5 Ensayo Clínico

Paso	o N° 5
Gerencia G	General(GG)
En este paso se registra la información relacionada a la	Autorización del Ensayo Clínico por la Gerencia/Dirección
Recuerde que los campos con asterisco (*) son obligatorios	
Fecha de Recepción del Expediente *	Código INS del Ensayo Clínico
Adjuntar Resolución de Autorización del INS	Fecha del Visado de Contrato del Ensayo Clínico por la Gerencia
Fecha de Autorización del Ensayo Clínico por la Gerencia *	Adjunta Resolución de Autorización de la Gerencia
m	Cargar
Presupuesto del Ensayo Clínico correspondiente al Centro de Investigación	Número de pacientes esperados a enrolar en el Centro de Investigación
Periodo de tiempo estimado en que duraría el Ensayo Clínico	
Comentarios	
	i.



Información Recogida en:

Ejecución de la investigación



Estudios en Ejecución





Registro de la Visita de Inicio

	Visita de Inicio del Estudio
	Oficina de Capacitación, Investigación y Docencia(OCID)
	En este paso se registra la Fecha de la Visita de Inicio del Ensayo Clínico
Recuerde que los campos con aste	risco (*) son obligatorios
Fecha de la Visita de Inicio del Estudio *	
#	
	Guardar información 🖺



Registro de Informe de Avances



EN ENSAYOS CLINICOS, se incluye:

Pago de Overhead, donde se registra el monto pagado del overhead en soles acumulado hasta la fecha de registro.

Número de pacientes enrolados, el acumulado hasta la fecha de registro.

Registro de la Finalización



EN ENSAYOS CLINICOS, se incluye:

Pago Total de Overhead, registrándose el monto del overhead pagado acumulado hasta la fecha.

Presupuesto Total Ejecutado en el Centro de Investigación, donde se registrar en soles.

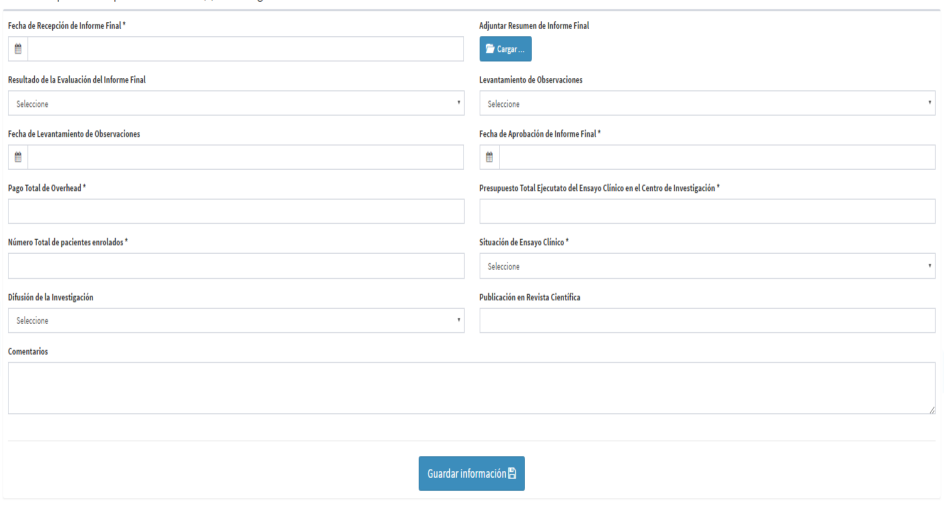
Número Total de pacientes enrolados, registrándose el acumulado hasta la fecha.

Registro de Informe de Avances Ensavo Clínico

Finalización

Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación(IETSI)

Recuerde que los campos con asterisco (*) son obligatorios



Muchas Gracias

