

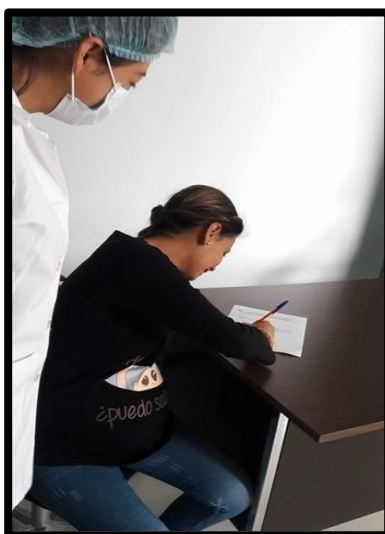
# **CAPÍTULO VIII**

## **ANEXO**

**ANEXOS**  
**FASE PRE ANALÍTICA**

**Autorización mediante Consentimiento Informado para participar en el proyecto**

Fotografía 1



**Recolección de muestras de orina y etiquetado mediante código de barras**

Fotografía 2



## FASE ANALITICA

### Medición del volumen de orina 24 horas

Fotografía 3



### Colocación de muestras en tubos para centrifugar

Fotografía 4



Fotografía 5



## Colocación de muestras en el espectrofotometro del equipo

Fotografía 6



Fotografía 7



## Registro de resultados obtenidos

Fotografía 8



**UNIVERSIDAD AUTÓNOMA JUAN MISAEL SARACHO**

**FACULTAD DE CIENCIAS DE LA SALUD**

**CARRERA DE BIOQUÍMICA**

**CONSENTIMIENTO INFORMADO**

**TITULO DE LA INVESTIGACION: “RELACION ENTRE PROTEINURIA/CREATINURIA (Pr/Cr) CON PROTEINURIA DE 24 HORAS EN PACIENTES PREECLAMTICAS EN EL HOSPITAL OBRERO N° 7 CAJA NACIONAL DE SALUD”.**

Fecha:

El objetivo del consentimiento informado a manifestar al participante información clara y precisa sobre la presente investigación y su rol como participante. Es desarrollada por Sintia Abrego Puma con C.I. 7236529-1G, estudiante de la carrera de bioquímica de la Universidad Autónoma Juan Misael Saracho. La investigación tiene el propósito de determinar si existe o no relación entre índice de proteinuria / creatinuria con proteinuria de 24 horas. La participación en la investigación es estrictamente voluntaria y la información que se recoja será confidencial. Los nombres serán codificados con las iniciales y los cuadros últimos dígitos de la cedula del paciente, si tiene alguna duda sobre este proyecto, puede preguntar en cualquier momento durante su participación. De igual manera el participante tiene derecho a negarse o retirarse de la investigación en cualquier momento, ya que en su elección y todos sus derechos serán respetados.

Agradezco su participación.

Si usted acepta participar en este estudio, agradezco su conformidad por escrito completando y firmando el formulario.

He sido informada que se me tomara una muestra de orina al azar y una muestra de orina recolectada durante 24 horas consecutivas para el estudio, el mismo que será procesado de forma confidencial y no se usara para ningún otro propósito fuera del estudio. Por lo que acepto participar voluntariamente en la investigación y de tener alguna pregunta sobre el estudio.

-----  
Nombre de la Participante

-----  
Firma del Paciente

-----  
Cedula de Identidad