

1.-Dentro del paradigma cualitativo los estudios se clasifican en:

- a.- Observacionales.
- b.- Interpretativos.
- c.- Socio-críticos.
- d.- Solo son correctas las respuestas *a* y *b*.
- e.- **Son correctas las respuestas *a*, *b* y *c*.**

2.-¿Cuál de los siguientes no es un estudio no experimental?:

- a.- **Meta-análisis.**
- b.- Reporte de casos.
- c.- Estudios de prevalencia.
- d.- Registros médicos.
- e.- **Todas las respuestas anteriores son correctas.**

3.-¿Cuál de los siguientes no es un estudio observacional analítico?:

- a.- Estudio de cohorte.
- b.- Estudio de casos y controles.
- c.- **Series de casos.**
- d.- Experimentos naturales.
- e.- **Todas las respuestas anteriores son correctas.**

4.-¿Cuál de las siguientes es una característica de las series de casos?:

- a.- Son generadores de preguntas e hipótesis, sirven como base para estudios posteriores y son baratos.
- b.- Alto potencial de sesgo e imposibilidad para medir el efecto del azar.
- c.- **Las respuestas *a* y *b* son correctas.**
- d.- Las respuestas *a* y *b* son incorrectas.
- e.- Solo es correcta la respuesta *a*.

5.-Los estudios de cohorte:

- a.- Son menos susceptibles a sesgos que los casos y controles y siguen la lógica clínica.
- b.- Requieren poblaciones amplias, son caros, su tiempo de observación es prolongado y evalúan pocos factores a la vez.

c.- Son clásicamente longitudinales, y su medida de valoración es la tasa de incidencia del fenómeno en estudio en dos poblaciones.

d.- Todas las respuestas anteriores son correctas.

e.- Solo son correctas las respuestas *a* y *b*.

6.-En relación con el riesgo relativo señala la respuesta incorrecta:

a.- > 1 (existe asociación entre el factor de riesgo y el fenómeno estudiado).

b.- $= 1$ (no existen diferencias entre los dos grupos, por lo que no se puede establecer una asociación).

c.- > 1 (el factor de riesgo no es tal sino que protege de padecer la enfermedad).

d.- < 1 (el factor de riesgo no es tal sino que protege de padecer la enfermedad).

e.- Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.

7.-Los ensayos clínicos se clasifican según:

a.- Grupo control.

b.- Asignación.

c.- Enmascaramiento.

d.- Todas las opciones anteriores son correctas.

e.- Solo es correcta la respuesta *a*.

8.-Una buena pregunta de investigación debe ser:

a.- Factible.

b.- Interesante.

c.- Novedosa.

d.- Todas las respuestas anteriores son correctas.

e.- Solo es correcta la opción *c*.

9.-¿Cuál de los siguientes no es un elemento de las preguntas básicas o generales?:

a.- Intervención

b.- Pronombre interrogativo

c.- Verbo

d.- Descripción del elemento de interés

e.- Todas las respuestas anteriores son correctas.

10.-En relación con los elementos de las preguntas clínicas específicas señale la respuesta correcta:

- a.- P = paciente o problema.
- b.- I = Intervención principal.
- c.- O = resultado.

d.- Todas las respuestas anteriores son correctas.

- e.- Solo es correcta la opción *a*.

11.-¿Cuál de las siguientes afirmaciones sobre la elaboración de la preguntas clínica es correcta?:

- a.- Permite concretar y definir adecuadamente aquello que queremos saber.
- b.- Permite conocer cuáles son los elementos clave de nuestra necesidad de información.
- c.- Ayuda a identificar el tipo de pregunta a la que nos enfrentamos.

d.- Las respuestas *a, b y c* son correctas.

- e.- Solo es correcta la opción *c*.

12.-¿Cuál de los siguientes se considera un paso a seguir en la investigación clínica?

- a.- Identificación de los elementos de la pregunta.
- b.- Identificación del tipo de pregunta.
- c.- Identificación del tipo de estudio.

d.- Las respuestas *a, b y c* son correctas.

- e.- Solo es correcta la opción *b*.

13.-¿Cuál de los siguientes estudios no se corresponde con el tipo de pregunta?

- a.- Tratamiento = ensayo clínico.
- b.- Tratamiento = cohorte.
- c.- Pronóstico = cohorte.
- d.- Creencias = cualitativo.

e.- Todas las respuestas anteriores son correctas.

14.-¿Cuál de los siguientes no es un método de recogida de datos para un estudio cualitativo?

- a.- Entrevista.

- b.- Grupo focal.
- c.- Cuestionario abierto.
- d.- Cuestionario cerrado.**

e.- Ninguna de las respuestas anteriores es correcta.

15.-¿Cuál de las siguientes afirmaciones no es correcta en relación con la Declaración de Helsinki?

a.- Es de 1978.

- b.- Ha sido incorporada a las legislaciones nacionales de muchos países.
- c.- Dirigida no solo a médicos/facultativos/investigadores, sino también a otros «actores» en la investigación biomédica con seres humanos.
- d.- Debe ser considerada como un todo.

e.- Todas las respuestas son correctas.

16.-¿Cuál de los siguientes no es un principio ético fundamental del Informe Belmont?:

a.- Respeto.

b.- Igualdad.

c.- Beneficencia – no maleficencia.

d.- Justicia.

e.- Fraternidad.

17.-La investigación clínica debe:

- a.- Ajustarse a los principios científicos generalmente aceptados.
- b.- Apoyarse en un profundo conocimiento de la bibliografía científica, en otras fuentes de información pertinentes, en experimentos de laboratorio correctamente realizados y en animales, cuando sea oportuno.
- c.- Ser llevada a cabo sólo por personas con la educación, formación y cualificación científicas y éticas apropiadas.
- d.- Todas las respuestas anteriores son correctas.**
- e.- Solo es correcta la respuesta *a*.

18.-¿Qué afirmaciones son ciertas en relación con el consentimiento informado?

- a.- La participación de PERSONAS CAPACES de dar su consentimiento informado en la investigación médica debe ser voluntaria y libre
- b.- Cada individuo potencial tiene derecho de participar o no en la investigación y de retirar su consentimiento en cualquier momento, sin exponerse a represalia

c.- Se debe prestar especial atención a las necesidades específicas de información de cada individuo potencial, como también a los métodos utilizados para entregar la información

d.- Todas las respuestas anteriores son correctas.

e.- Solo es correcta la opción *a*.

19.-Cuando un individuo potencial sea incapaz de dar su consentimiento informado:

a.- No debe ser incluido en una investigación que no tenga posibilidades de beneficio

b.- El investigador debe pedir el consentimiento informado del representante legal.

c.- En este caso no haría falta pedir el consentimiento informado.

d.- Las respuestas *a* y *b* son correctas.

e.- Solo es correcta la respuesta *a*.

20.-En relación con el Comité de Ética de Investigación Clínica:

a.- El protocolo de la investigación debe enviarse, para consideración, comentario, consejo y aprobación al comité de ética de investigación pertinente ANTES DE COMENZAR EL ESTUDIO

b.- No se debe hacer ninguna enmienda sin la consideración y aprobación del Comité

c.- Cuando los riesgos son más importantes que los beneficios esperados o si existen pruebas concluyentes de resultados definitivos, los médicos deben evaluar si continúan, modifican o suspenden inmediatamente el estudio.

d.- Todas las respuestas anteriores son correctas.

e.- Solo es correcta la respuesta *a*.