

## Garantizar una investigación inclusiva para evitar resultados sesgados o incompletos



### Igualdad de oportunidades

Se debe asegurar que todas las personas que cumplan los criterios puedan participar en igualdad de condiciones.



### Beneficios y riesgos

Se deben valorar beneficios y riesgos para las personas que participan e informar de ellos en la hoja de consentimiento.

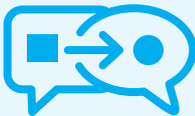


La muestra debe ser lo más representativa posible en cuanto a **género** (preferible al sexo) y **edad**, y los **grupos vulnerables** deben estar representados.



La persona participante, al tiempo que contribuye en la investigación, debería **obtener algo a cambio**, más allá de los beneficios esperados de dicha investigación, por ejemplo:

- ✓ una **compensación económica** por el tiempo invertido;
- ✓ la devolución de **resultados**;
- ✓ una **experiencia** gratificante, educativa, terapéutica o positiva por el hecho de sentirse escuchado.



Para que algunos grupos de población estén representados se deben hacer **adaptaciones**:

- ✓ traducir los documentos o prever un intérprete para la participación de **extranjeros** que no hablan bien el idioma;
- ✓ adaptar los documentos o prever intérpretes de signos para **personas con discapacidad visual o auditiva**;
- ✓ contar con personal de apoyo para **personas con dificultades de aprendizaje**.



**Identificar posibles riesgos** que pueda causar la investigación, y adoptar medidas para minimizarlos: Desarrollo de **protocolos** o derivación a personas y/o servicios que puedan dar apoyo al participante si fuera necesario. Informar de ello en la hoja de participación.