

## Plan de Gestión de Datos

<b>INFORMACION SOBRE EL PROYECTO</b>	
<b>1. – Título del Proyecto</b>	
<b>- Título del Proyecto (en castellano)</b>	
Desarrollo de métodos estandarizados en estudios anatomopatológicos aplicados a la investigación preclínica.	
<b>- Título del Proyecto (en inglés)</b>	
Development of standardized methods in anatomopathological studies applied to preclinical research	
<b>-Descripción del Proyecto (en castellano) Resumen</b>	
Se propone el desarrollo de un método sistemático para la evaluación y la puntuación de las lesiones en diversos órganos diana en diversas especies, para mejorar la reproducibilidad y la confiabilidad de los resultados obtenidos en los estudios histopatológicos. Esta herramienta posibilitará estandarizar los parámetros a evaluar y proveerá de una metodología ordenada y sistemática de examinación de estos tejidos, teniendo como finalidad disminuir la subjetividad en la evaluación de las lesiones, y optimizando la recolección de información. La validación interna y externa del método con patólogos especialistas en diferentes temáticas permitirá asegurar la confiabilidad y reproducibilidad de los resultados obtenidos en estudios preclínicos y de toxicidad, permitiendo aumentar la precisión del método analítico	
<b>-Descripción del Proyecto (en inglés) Resumen</b>	
Proposes the development of a systematic method for the evaluation and scoring of lesions in various target organs across different species, to enhance the reproducibility and reliability of results obtained in histopathological studies. This tool will enable standardization of parameters to be evaluated and will provide an orderly and systematic methodology for examining these tissues, with the aim of reducing subjectivity in lesion assessment and optimizing data collection. Internal and external validation of the method with pathologists specializing in different areas will ensure the reliability and reproducibility of results obtained in preclinical and toxicity studies, thereby increasing the precision of the analytical method.	
<b>-Palabras Clave descriptivas del Proyecto (en castellano)</b>	
Medicina comparada - Medicina translacional - Patología	
<b>- Palabras Clave descriptivas del Proyecto (en inglés)</b>	
Comparative Medicine - Translational medicine - pathology	
<b>2 – Datos del Director/ar del Proyecto</b>	
<b>- Nombre y Apellido</b>	
Hugo H. Ortega	
<b>- Unidad Académica</b>	
FCV – IciVet-Litoral	

<b>- Teléfono oficial de contacto</b>
03496-420639
<b>-Teléfono movil de contacto</b>
0342-156 303549
<b>-E-mail del Director/a del Proyecto</b>
hhortega@fcv.unl.edu.ar

**DATOS RESULTANTES DE LA EJECUCIÓN DEL PROYECTO**

**-Describa la toma de muestras / datos a realizar**

Se estandarizará la toma de datos de informes histopatológicos para sistematizarse e incluso permitir un análisis estadístico mediante sistemas de puntuación.  
Las información se obtendrá de cortes histopatológicos de diferentes protocolo del Centro de Medicina Comapada.

**– Datos: ¿Existe alguna razón por la cual los datos declarados no deban ser puestos a disposición de la comunidad / ser de acceso público? (marque X)**

	<b>NO</b>
X	<b>SI. Elija una de las opciones:</b> se encuentra en evaluación de protección por medio de patentes no se inició el proceso de evaluación de patentabilidad, pero podría ser protegible
X	existe un contrato con un tercero que impide la divulgación Otro. Justifique. La información puede formar parte de informes enmarcados en actividades de vinculación y transferencia protegida por convenios de confidencialidad.

**– Período de Confidencialidad: Es el periodo durante el cual los datos no deberían ser publicados, contado a partir del momento de la toma de los mismos. El periodo máximo para la no publicación es de 5 (CINCO) años posteriores a su obtención. Luego de este periodo, los datos estarán disponibles para la comunidad / serán de acceso público.**  
**Si Ud. considera que este tiempo es insuficiente, y necesita prorrogar el período de confidencialidad, indique sus motivos y la cantidad de años adicionales que considera necesarios. Marque su opción con “X”.**

	<b>1 (UN) año</b>
	<b>2 (DOS) años</b>
	<b>3 (TRES) años</b>
	<b>4 (CUATRO) año</b>
	<b>5 (CINCO) años</b>



X	<b>Otro: Dependerá en cada caso de los alcances del convenio de confidencialidad y acuerdos complementarios.</b>
	<b>Motivos:</b>



Dr. Hugo H. Ortega  
Director  
Centro de Medicina Comperada  
ICIVET-Litoral (UNL - CONICET)