



RESUMEN ESTUDIO PRESENCIA

“Prevalencia de sospecha de maltrato a personas mayores no institucionalizadas atendidas en atención primaria”

PROMOTOR DEL ESTUDIO: Fundación SEMERGEN

El estudio está **aprobado por el comité ético del Hospital Clínico San Carlos de Madrid** como CEIC de referencia y clasificado por la AEMPS como estudio No-EPA.

OBJETIVO PRIMARIO:

Estudiar la prevalencia de sospecha de los diferentes tipos de maltrato (físicos, psicológicos, económicos, negligencia, otros) a personas mayores no institucionalizadas que son atendidos en centros de atención primaria en el momento actual en nuestro país.

OBJETIVOS SECUNDARIOS:

Los objetivos secundarios del estudio son los siguientes:

1. Identificar posibles factores de riesgo de situación de maltrato en personas mayores no institucionalizadas.
2. Conocer el grado de dependencia para realizar las actividades básicas de la vida diaria, en personas mayores.
3. Evaluar la calidad de vida relacionada con la salud, en personas mayores.
4. Evaluar la sobrecarga del cuidador
5. Detección de maltrato por parte del cuidador.

CRITERIOS DE INCLUSIÓN

- Paciente hombre o mujer, ≥ 65 años, no institucionalizado.
- Paciente que acude a la consulta de atención primaria a demanda por cualquier causa.
- Paciente que comprende y firma el formulario de consentimiento informado para participar en el estudio. En el caso de los pacientes con deterioro cognitivo será necesario obtener el consentimiento informado firmado de la persona que ejerza la tutela, ya sea familiar o particular.

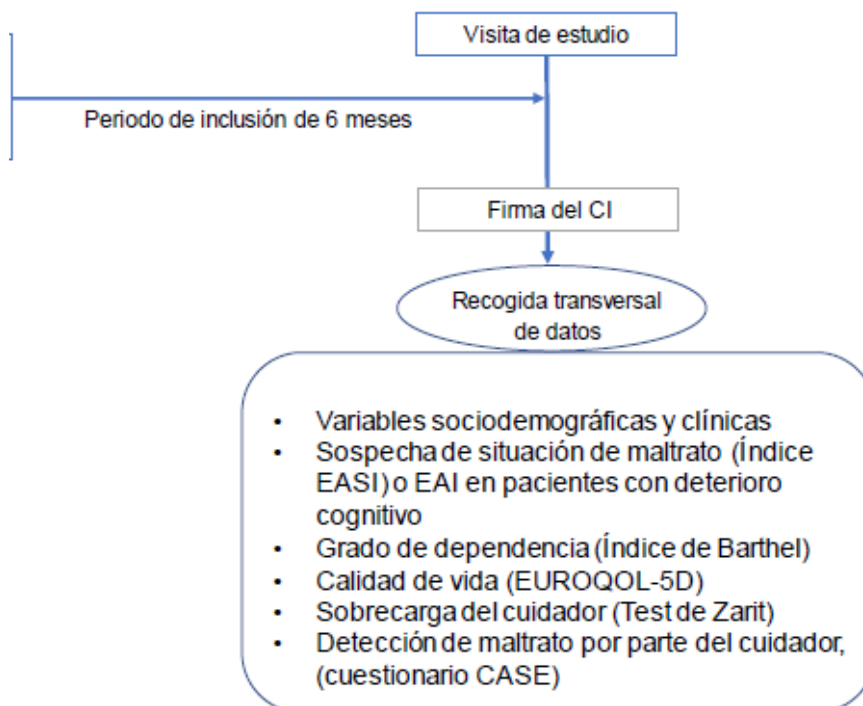
TAMAÑO MUESTRAL

2.500 pacientes en 247 centros de AP. Se necesitan 10-12 pacientes por investigador.

DESCRIPCIÓN DEL ESTUDIO

Estudio transversal, observacional no posautorización (no-EPA), multicéntrico de ámbito nacional.

El estudio incluye un periodo de selección de 6 meses, durante el cual los pacientes atenderán **una única visita** (que coincidirá con cualquiera de las que el paciente realiza por práctica clínica sin interferir con los cometidos asistenciales del investigador), en la que serán informados del estudio e invitados a participar en el mismo.



Todos los datos del estudio se obtendrán de la historia clínica del paciente y de la información recogida en la entrevista al paciente o de los cuestionarios durante visitas programadas según la práctica clínica habitual del centro para el seguimiento del paciente. Toda la información será incluida en el e-CRD.