



Madrid, 11 de octubre de 2018

**El Comité de Ética en Experimentación Humana y Animal (CEEHA)
Órgano encargado del Bienestar animal (OEBA) del Servicio de
Medicina Comparativa del Instituto de Investigaciones Biomédicas
"Alberto Sols" CSIC. UAM**

INFORMA,

Que en la ejecución del proyecto:

Nuevos biomarcadores en el cáncer colorectal: estudios proteómicos, metabolómicos y bioquímicos, presentado por el Dr Lisardo Boscó, cuenta con las muestras facilitadas por el Dr Miquel Angel Peinado, procedentes de los hospitales Trias i Pujol y Hospital General Universitario de Bellvitge (Barcelona). Además, se incluye el consentimiento informado presentado a los pacientes.

Y se autoriza la formulación de las solicitudes:

Investigación con la participación de SERES HUMANOS, el manejo de sus muestras y/o datos que requieren protección.

Y para que así conste se firma la presente en Madrid a 11 de octubre de 2018

Miguel Quintanilla Ávila
Presidente CEEHA

Marta Miró Murillo
Secretario CEEHA
Responsable en Bienestar
Animal del I.I.B.m (CSIC)



Germans Trias i Pujol
Hospital



Institut Català
de la Salut

Comitè Ètic d'Investigació Clínica

Crta. De Canyet, s/n
08916 Badalona

Tel. 93-497.89.56

Fax 93-497.89.74

E-mail: ceic.germanstrias@gencat.net

AUTORIZACIÓN COMITÉ ÉTICO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA

Dr. Joan Costa Pagès, como Vicepresidente del Comité Ético de Investigación Clínica del Hospital Universitario Germans Trias i Pujol

CERTIFICO

Que ha sido sometido a este Comité para su aceptación el Protocolo de Investigación: **DEFINICIÓN Y CARACTERIZACIÓN DE DOMINIOS EPIGENÉTICOS EN CÉLULAS NORMALES Y TUMORALES.** (Ref. SAF2008-01409/).

Que una vez estudiado dicho Protocolo, así como la capacidad del equipo investigador y medios disponibles del Centro, este Comité acepta el mismo y su conducción en nuestro Centro por el **Dr. Miguel A. PEINADO MORALES** como Investigador Principal.

Dicho acuerdo figura referenciado en el Acta del Comité Ético de Investigación Clínica correspondiente a la reunión celebrada el 29 de agosto de 2008

Badalona, 29 de agosto de 2008



Germans Trias i Pujol
Hospital



Institut Català
de la Salut

Comitè Ètic d'Investigació Clínica

Dr. Joan Costa Pagès
VICEPRESIDENTE
COMITÉ ÉTICO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA

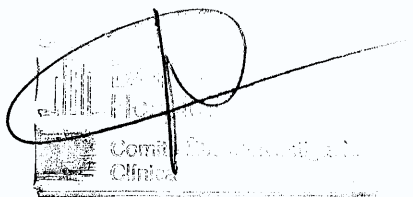
**INFORME DEL COMITÉ ÉTICO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA
SOBRE PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN**

El Comité Ético de Investigación Clínica del Hospital Universitario de Bellvitge, en la reunión de fecha 06 de Abril de 2006, ha evaluado el proyecto de investigación nuestra ref. 32/06, titulado:

**“SILENCIAMIENTO EPIGENÉTICOREGIONAL, UN NUEVO MECANISMO
DE INACTIVACIÓN GÉNICA EN CÁNCER COLORRECTAL”**

presentado por el Dr. Miguel A. Peinado Morales del Centro de Oncología Molecular del Institut de Recerca Oncològica (IRO) como investigador principal.

Después de estudiar toda la documentación presentada, el Comité ha considerado que no existe inconveniente ético para su realización y ha acordado dar la aprobación definitiva al mencionado proyecto.


Comitè Ètic d'Investigació Clínica

Dr. Ramón Jódar Masanés
Secretario del C.E.I.C.

L'Hospitalet de Llobregat, 10 de Abril de 2006

INFORME DEL COMITÉ ÉTICO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA SOBRE PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN

El Comité Ético de Investigación Clínica del Hospital Universitario de Bellvitge, en su reunión de fecha 26 de Febrero de 2004, tras examinar el proyecto de investigación nuestra ref. **37/04**, titulado:

"UTILIZACIÓN DE REPRESENTACIONES PARCIALES DEL TRANSCRIPTOMA DE MUESTRAS PROCEDENTES DE BIOPSIAS PARA LA FABRICACIÓN DE UN CHIP DE DNA CON APLICACIONES EN INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA"

presentado por el Dr. Víctor Moreno del Servicio de Epidemiología y Registro del Cáncer del Institut Català d'Oncologia como investigador principal, ha considerado que no existe inconveniente ético para su realización y ha acordado dar su aprobación definitiva al mencionado proyecto.



Fdo. Dra. M^a Ignacia Ferrer Salvans
Secretario del C.E.I.C.

L'Hospitalet de Llobregat, 04 de Marzo de 2004

Hoja informativa del Estudio de Detección Precoz de Cáncer Colorrectal

Dentro del Programa de Detección Precoz de Cáncer de Colon y Recto en el que está participando, se lleva a cabo un estudio sobre los posibles factores genéticos que pueden intervenir en la aparición del Cáncer Colorrectal. Con tal fin, se le solicita su participación voluntaria en este estudio autorizando la extracción de 10 ml de sangre y 3 biopsias de tejido de la mucosa de colon durante la realización de la colonoscopia para ser analizados y estudiados. También se le contactará posteriormente por personal de éste Instituto para realizar una entrevista epidemiológica y de dieta.

Las únicas molestias que usted padecerá serán tener que contestar la encuesta que se realizará en dos partes para que sea más descansado y las de la extracción de sangre de uno o dos tubos de 5 ml que se extraería aprovechando la misma punción que se realiza para la sedación y de unas biopsias del tejido del colon que se extraerán durante la colonoscopia y que no suelen ser dolorosas. La obtención de estas muestras se realizará siempre bajo el criterio del médico endoscopista y no se realizarán si se detecta algún factor que pueda suponer un riesgo para su salud.

La participación en el estudio es, en todo momento, de carácter voluntario. Este estudio no modificará de manera alguna la atención que su caso precise a criterio de su médico.

La información recogida en este estudio será tratada con absoluta reserva. Solamente los investigadores conocerán su identidad que en ningún momento se divulgará ni se comunicará a terceras personas. Los resultados del estudio nunca se publicarán de manera que pueda identificarse a los pacientes participantes.

El investigador responsable del estudio es el Dr. Víctor Moreno que está dispuesto a informarle en mayor detalle y a contestar a sus dudas y preguntas (Tel. 93.260.78.12).

**CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA LA PARTICIPACION EN EL ESTUDIO DE
DETECCION PRECOZ DE CÁNCER DE COLON Y RECTO.**

Yo, Sr./Sra. _____ de
_____ de edad y con DNI _____ de

DECLARO

Que he sido informado por él / la Sr. / Sra. _____
Colaboradora del estudio _____
De lo siguiente:

Dentro del Programa de Detección Precoz de Cáncer de Colon y Recto en el que estoy participando, se está llevando a cabo un estudio sobre los posibles factores genéticos que pueden intervenir en la aparición del Cáncer Colorrectal. Con tal fin, se me ha pedido mi participación voluntaria en éste estudio, autorizando la extracción de 10 ml de sangre y 3 biopsias de tejido de la mucosa de colon durante la realización de la colonoscopia para ser analizados y estudiados. También se le contactará posteriormente por personal de éste Instituto para realizar una entrevista epidemiológica y de dieta.

La información recogida en éste estudio es confidencial y sólo los investigadores conocen la identidad de los que participan. Los resultados del estudio nunca se publicarán de manera que se pueda identificar a las personas que han formado parte de la investigación.

He sido informado de manera clara y comprensible de la finalidad, limitaciones y beneficios de éste estudio así como de que mi decisión, sea cual fuere, no afectará mi asistencia médica en ningún momento. Me han contestado a todas las preguntas que he formulado y dudas que he mostrado al respecto.

También he sido informado de que en cualquier momento puedo retirarme del estudio y revocar mi consentimiento.

Por todos estos motivos, **AUTORIZO** a que se me realicen las encuestas de factores epidemiológicos y de dieta, así como, a que el equipo médico proceda a la obtención de muestras de tejido del colon y al extracción de sangre durante la colonoscopia y doy mi **CONSENTIMIENTO INFORMADO** para que éstos datos y muestras sean utilizados por los investigadores en el estudio que están realizando con el fin de contribuir a la mejora y ampliación de conocimientos de ésta enfermedad.

Firma del Paciente
DNI

Firma del Personal Sanitario
Número de Colegiado

Hospitalet de Llobregat a, _____/_____/_____