

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocação em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Declaração de Consentimento Informado

Eu, [REDACTED] declaro que fui informado e consento que os meus dados pessoais e clínicos sejam utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação "Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado".

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

13/02/19

Data

[REDACTED]
Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do

Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3^a linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2^a linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

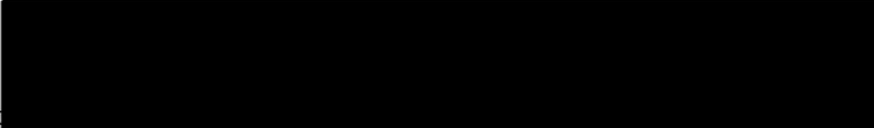
Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Declaração de Consentimento Informado

Eu,  declaro que fui informado(a) e não ser utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação "Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado".

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

30/01/20

Data



Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do
Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocação em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaogramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Declaração de Consentimento Informado

Eu, _____ declaro que fui informado(a) e não serão utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação “Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado”.

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

27/04/20

Data

Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do

Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Declaração de Consentimento Informado

Eu, [REDACTED] declaro que fui informado pelo médico integrante do Serviço de Oncologia Médica que irão ser utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação "Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado".

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

07/10/21

Data

[REDACTED]

Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do
Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

Declaração de Consentimento Informado

Eu, _____, declaro que fui informado(a) que irão ser utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação “Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado”.

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

12/6/19

Data

Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do
Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

Declaração de Consentimento Informado

Eu, _____, declaro que fui informado(a) pelo médico integrante do Serviço de Oncologia Médica que irão ser utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação “Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado”.

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

24/9/19

Data

Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do
Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Declaração de Consentimento Informado

Eu, _____, declaro que fui informado(a) e concordo que irão ser utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação “Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado”.

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

09/2/19

Data

Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do
Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaogramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Declaração de Consentimento Informado

Eu,  declaro que fui informado pelo médico integrante do Serviço de Oncologia Médica que irão ser utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação “Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado”.

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

15/09/20

Data



Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do

Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Declaração de Consentimento Informado

Eu, _____, declaro que fui informado(a) que irão ser utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação “Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado”.

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

23/02/19

Data

Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do
Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

Declaração de Consentimento Informado

Eu, _____, declaro que fui informado pelo médico integrante do Serviço de Oncologia Médica que irão ser utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação “Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado”.

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

23/10/19

Data



Assinatura do doente/representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do

Serviço de Oncologia Médica

Informação ao Participante

Título do Projecto

Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado

Objetivo do Estudo

O valor clínico das biópsias líquidas para guiar o tratamento em carcinoma colorrectal metastático apresenta cada vez maior evidência, nomeadamente em 3ª linha de quimioterapia paliativa. Contudo existem também alguns dados prometedores publicados em 2ª linha, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados com casos reportados de conversão a RAS wild type.

Propomo-nos a caracterizar a experiência em centro único relativa à determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante (ie biópsia líquida) e o impacto na decisão terapêutica, nomeadamente em doentes inicialmente RAS mutados.

Procedimentos

No caso de concordar participar neste projecto, e tendo colhido previamente ou indo colher amostra de sangue periférico para determinação do estado mutacional do gene RAS a partir de ADN tumoral circulante, prevê-se a colheita de dados clínicos referentes à doença oncológica e tratamento (prévios e posteriores à assinatura deste consentimento) assim como a quaisquer eventos que ocorram ao longo do seguimento. A decisão sobre qualquer tipo de tratamento será sempre tomada em conjunto com o seu médico assistente e não impede de qualquer forma o restante seguimento e estratégia terapêutica *standard* relativa à sua doença oncológica. A realização deste estudo não irá alterar eventuais procedimentos médicos *standard* a serem realizados. A participação é voluntária e revogável, sendo que o participante, ou o seu representante legal, tem o direito de retirar os dados colhidos e/ou interromper a colaboração assim que achar conveniente, sem necessidade de justificação e não podendo ser discriminado por isso. O participante ou o seu representante legal deverá manifestar por escrito a sua vontade em retirar os dados individuais obtidos do estudo e nestas situações os dados referidos serão imediatamente excluídos do estudo. Este estudo não prevê que os participantes sejam contactados pelo investigador de forma a serem informados dos resultados finais do estudo.

Identificação das Amostras e Confidencialidade

A realização deste estudo necessita da realização de uma base de dados contendo a informação clínica referente ao doente. Após serem incluídos no estudo, os dados serão identificados por um código de forma a preservar a privacidade. Deste modo, as informações clínicas relacionadas com o participante serão introduzidas numa base de dados, passando a sua identificação pessoal

a estar codificada e não acessível aos utilizadores. Os dados serão tratados confidencialmente, de acordo com a lei e com os regulamentos e normas éticas aprovadas pela CNPD. Os dados resultantes deste estudo serão alvo de publicação de uma forma anónima e agregada, em termos de percentagens ou dados numéricos, nunca individualmente.

Possíveis Benefícios para os Participantes

Esta é uma participação altruísta, não existindo nenhuma compensação para o dador. Não se garante que o estudo possua quaisquer benefícios directos para os participantes. A participação proporcionará a aquisição de conhecimentos que poderão vir a beneficiar o participante ou a terceiros, no futuro

Participação Voluntária e Direitos de Abandono

O participante terá toda a liberdade para se recusar a participar no estudo ou retirar o seu consentimento, suspendendo a participação a qualquer momento e, conseqüentemente, as respostas aos questionários e restantes dados serão retiradas do estudo. A participação é voluntária e a recusa em participar não envolverá qualquer penalização nem colocarão em risco o direito a receber tratamento ou assistência médica no futuro.

Se tiver qualquer dúvida, em qualquer momento, sobre este estudo poderá contactar o investigador responsável pelo estudo:

João Gramaça

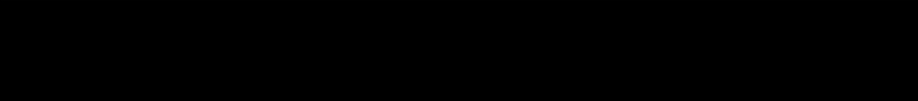
Centro Hospitalar Barreiro Montijo

Telefone: +351 912110957

Email: joaopgramaca@chbm.min-saude.pt

DECLARAÇÃO DE CONSENTIMENTO INFORMADO

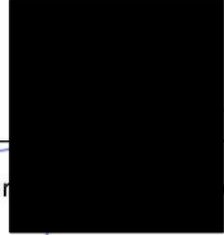
Declaração de Consentimento Informado

Eu,  declaro que fui informado e consento que sejam utilizados os meus dados pessoais e clínicos para análise científica no âmbito do projecto de investigação "Papel Emergente da Biópsia Líquida em Cancro Colorrectal Metastático RAS Mutado".

Fui informado que a participação neste estudo não envolve a utilização de nenhum medicamento ou atitude terapêutica em investigação e não condiciona qualquer alteração nos tratamentos que estavam planeados. Estou consciente que posso a qualquer altura solicitar conhecer os resultados deste estudo. Declaro que aceito participar, voluntariamente, neste estudo.

04/03/21

Data


Assinatura do representante legal

Informei adequadamente o participante e/ou seu representante legal sobre a natureza deste estudo, utilizando uma linguagem compreensível e apropriada, tendo sido entregue ao mesmo um exemplar deste documento. Considero que o participante compreendeu a minha explicação.

Data

Assinatura do médico integrante do
Serviço de Oncologia Médica