



Dr. Margarita Martínez Medina
Head of Research Group
Microbiology of the Intestinal Disease
Biology Department
University of Girona
Phone: +34 972 418261
marga.martinez@udg.edu

Girona, Spain, November 04th, 2019

Dear Lian-Sheng Ma,
Founder and Chief Executive Officer Baishidering Publishing Group

I am writing as corresponding author of the invited article entitled "Evaluation of bacterial biomarkers to aid challenging inflammatory bowel diseases diagnostics and subtype classification" (**Number ID: 00049225**) that is due to be submitted as **Retrospective Cohort Study** in the **World Journal of Gastroenterology** on 31st December 2019.

We are currently preparing the relevant documents according to the Guidelines available at the website of the Baishidering Publishing Group (last update on March 1, 2019). We have noted that for Retrospective Cohort Studies it is requested to provide the Signed Informed Consent Forms of the volunteers engaged in the study. Our study includes data from over 130 subjects that were collected in 2009 or earlier. The study received approval of the Institutional Ethics Committee (Comitè d'Ètica d'Investigació Clínica, CEIC GIRONA), and informed consent of the patients was obtained before sample's collection. Unfortunately, we are not requested to keep these files for over 10 years and we do not have these forms available. Thus, we wondered if in such cases a waiver of attaching all the informed consent documents could be applied, or if you could suggest an alternative that may work in such cases, in order to fulfil this point of the Baishidering Publishing Group policy.

Thank you for receiving our request and for your consideration. We appreciate your time and look forward to your response.

Yours sincerely,

A handwritten signature in black ink, appearing to read "marga", with a long horizontal flourish extending to the right.

Dr. Margarita Martinez Medina

Declaración de consentimiento

Título del estudio

Estudio de la microbiota asociada a la Enfermedad Inflamatoria intestinal para la selección de marcadores bacterianos específicos y su aplicación al diagnóstico de la enfermedad de Crohn y colitis ulcerosa

Parte reservada para el medico/investigador:

Nombre y apellidos de quien toma las biopsias.....

Centro:

- ☐ Hospital Universitari Josep Trueta
- ☐ Hospital Santa Caterina

Dirección de contacto

.....
.....
.....
.....
.....

Teléfono:

.....
.....

Confirmo que he facilitado al sujeto-paciente toda la información necesaria referente al estudio. Así mismo se le ha facilitado el documento de información y se le han respondido todas las preguntas que ha formulado en relación al estudio.

Signado: el/la médico/investigador

Fecha:

Colegiado:

Parte reservada para el paciente:

Nombre y apellidos: Edad:

Domicilio:
.....

DNI:
.....

Declaro que he sido informado por el profesional de salud mencionado más arriba:

- Sobre el hecho de que la donación de la muestra y aportación de los datos es totalmente voluntaria.
- Sobre las ventajas e inconvenientes de este procedimiento.
- Sobre el lugar de obtención, almacenamiento y el proceso que sufrirán mis datos personales y muestras.
- Sobre la finalidad para la que se emplearán mis muestras y datos personales.
- Que las muestras y datos de la persona que represento serán proporcionadas codificadas de forma anónima a los investigadores que trabajen con ellas y que mis datos se mantendrán anónimas en todo momento y sólo serán utilizados para uso interno del estudio.
- Que tengo derecho de acceso, rectificación o cancelación de los datos personales de la persona a la que represento.
- Que en cualquier momento puedo revocar mi consentimiento y solicitar la eliminación de los datos personales y las muestras que permanezcan almacenadas.
- Que he comprendido la información recibida y he podido formular todas las preguntas que he creído oportunas.

Y de acuerdo con ello, permito que algunas de las muestras tomadas durante la colonoscopia que tenía programada sean enviadas a la Universidad de Girona para un estudio de cuantificación de flora bacteriana.

Accedo que el personal del hospital o centro de Salud me contacte en el futuro en caso de que se estime oportuno añadir nuevos datos o muestras a las ya recogidas.

- ☐ Sí
- ☐ No

En.....a.....d.....de 2.....

Firma del/la paciente

Revocación de consentimiento

Yo, revoco el consentimiento de participación en el estudio, firmado más arriba con fecha

Fecha de revocación:

Firma:

Imprès d'informació al pacient

Títol de l'estudi

Desenvolupament d'una eina d'ajuda al diagnòstic de la malaltia inflamatòria intestinal basat en l'anàlisi de bacteris indicadors per PCR a temps real.

1. Benvinguda

Us convidem a participar en un estudi d'investigació clínica de la Universitat de Girona en col·laboració amb l'Hospital Santa Caterina de l'Institut d'Assistència Sanitària. Sou lliure d'acceptar o rebutjar aquesta participació. Abans de decidir si hi voleu participar, és important que compreneu les principals característiques de l'estudi, per què es realitza i els possibles beneficis, riscos i incomoditats que comporta. Tot plegat us ajudarà a decidir si voleu o no participar-hi. Llegiu atentament la següent informació i comenteu-la amb altres persones si ho creieu necessari. Si voleu, podeu consultar la vostra família o el vostre metge habitual. Tant el Dr. Carles López Oliu com els seus col·laboradors Dr. Xavier Pamplona Portero i Dra. Míriam Sàbat Mir us poden informar de les característiques de l'estudi i podreu fer-los totes les preguntes que considereu oportunes. Així mateix, preneu-vos el temps que considereu necessari per llegir amb deteniment aquesta informació que us facilitem per escrit i meditar si voleu formar part de l'estudi. Si accepteu participar a l'estudi, se us demanarà que signeu un imprès de consentiment després d'haver tingut prou temps per a pensar-hi.

2. Descripció de l'estudi o tractament

La malaltia de Crohn i la colitis ulcerosa són malalties inflamatòries cròniques del tracte intestinal que afecten fins a 1 de cada 1000 persones. Aquestes dues malalties són de causa desconeguda i el seu diagnòstic és complex.

Actualment, no existeix cap prova específica per al diagnòstic de les mateixes, per la qual cosa aquest es basa en en l'anàlisi de les dades clíniques del pacient juntament amb la informació que proporcionen tot un conjunt proves (endoscòpiques, histològiques, radiològiques i serològiques). És la suma de totes les dades que s'obtenen per les diferents proves el que determina quina malaltia té el pacient. Tot i així, les manifestacions clíniques de la malaltia de Crohn i la colitis ulcerosa poden ser molt similars i el diagnòstic correcte de les mateixes és difícil pel metge, podent donar lloc a diagnòstics poc definits, que sovint es classifiquen com a colitis indeterminada. Així doncs, seria molt útil disposar d'una prova específica que ajudés a diagnosticar aquestes malalties de forma precisa.

Diverses investigacions d'àmbit nacional i internacional dutes a terme fins el moment indiquen que els bacteris presents a l'intestí (microbiota intestinal) de persones afectades per aquestes malalties inflamatòries intestinals són diferents dels que trobaríem en la població de gent sana. Actualment, estem duent a terme un estudi en el que volem saber si aquestes diferències en l'estructura de la microbiota intestinal es podrien utilitzar amb fins diagnòstics i de seguiment d'aquestes malalties. Un diagnòstic acurat és necessari, ja que moltes decisions de gran importància en depenen a l'hora de tractar la malaltia. Per això, la vostra participació en aquest estudi pot ser de gran ajuda.

3. Objectius de l'estudi

Cercar i validar un seguit de bacteris indicadors característics per a cadascuna de les malalties inflamatòries intestinals (principalment malaltia de Crohn i colitis ulcerosa). La quantificació d'aquests biomarcadors permetrà diferenciar aquestes malalties esdevenint eines complementàries al diagnòstic.

4. Durada i nombre de participants a l'estudi

En aquest estudi pretenem incloure 60 pacients amb malaltia de Crohn, 30 pacients amb Colitis ulcerosa, 30 pacients amb colitis indeterminada i 30 individus més sense cap malaltia inflamatòria intestinal, que formaran part del grup control.

S'inclouran a l'estudi tots aquells pacients que compleixin els criteris d'inclusió (prèviament seleccionats pel metge) i que així ho desitgin, i que tinguin colonoscòpia programada, fins assolir el nombre de participants necessari per dur a terme l'estudi. La presa de mostra es realitzarà sempre i quan no suposi cap risc per al pacient. S'aprofitaran exploracions colonoscòpiques prèviament concertades pel metge amb finalitats diferents de la d'aquest estudi. En cap cas se sotmetrà a un pacient a colonoscòpia expressament per a l'obtenció de mostres per a l'estudi.

A cada pacient que decideixi formar part de l'estudi se li recolliran fins a un màxim de 5 mostres de diferents zones de l'intestí durant el transcurs de la colonoscòpia. La presa de mostres requereix uns pocs minuts, pel que no s'estendrà substancialment el temps de duració de la prova.

Posteriorment, si es considera rellevant per a l'estudi, es demanarà al pacient que proporcioni una mostra de femta en una visita posterior de control rutinari amb el seu metge. En cas que el pacient es torni a sotmetre a una exploració colonoscòpica abans de que finalitzi l'estudi, se li pot tornar a sol·licitar la presa de mostres addicionals per tal de fer un seguiment de la seva microbiota al llarg del temps.

5.Procediments que se seguiran durant l'estudi

En primer lloc, sereu informats sobre els objectius del projecte d'investigació i es respondrà als dubtes que pugueu plantejar. La vostra participació en aquest estudi és absolutament voluntària. Podeu decidir no participar-hi, i si decidiu participar-hi podeu abandonar-lo en qualsevol moment, sense haver de justificar els motius, i sense que això afecti de cap manera, ara o en el futur, la vostra assistència mèdica.

No se us sotmetrà a la presa de mostres expressament per a l'estudi plantejat. En el nostre estudi proposem aprofitar la colonoscòpia que us ha sol·licitat el vostre metge i per a la qual ja heu signat el consentiment informat, per prendre alguna mostra addicional que servirà en el nostre estudi per avaluar la vostra microbiota intestinal. Així, si decidiu participar en aquest estudi, es prendran fins a 5 biòpsies intestinals addicionals, seguint el mateix procediment que s'empra rutinàriament per al diagnòstic de la vostra malaltia.

Les mostres seran congelades i enviades a la Universitat de Girona per tal d'analitzar-ne la composició bacteriana. Durant aquest procés, s'obtindran els bacteris o el material genètic de les mateixes.

El material genètic obtingut de les vostres mostres no serà emprat amb fins lucratiu ni qualsevol altre ús que pugui atemptar contra la vostra persona. No obstant, els productes que se n'obtinguin (bacteris i/o material genètic) seran emmagatzemats en un banc de mostres, per un període mínim de 10 anys, a les instal·lacions de la Universitat de Girona.

Igual que les dades clíniques, els productes obtinguts de les mostres podran ser emprats posteriorment en estudis d'investigació del mateix caire duts a terme a la mateixa Universitat de Girona. Al tractar-se d'un camp d'investigació recent, els resultats d'aquest estudi poden obrir perspectives per a la realització de nous estudis del mateix caire, per al qual les mostres que heu proporcionat podran ser emprades.

Teniu dret a sol·licitar, a través de l'hospital o centre de salut, en qualsevol moment, i sense necessitat d'especificar el motiu, l'eliminació total de les mostres donades i de la informació relacionada amb les mateixes que estiguin emmagatzemades a la Universitat de Girona.

En visites posteriors, és possible que el metge us ofereixi participar en un estudi de seguiment, pel qual s'aprofitaria una altra colonoscòpia programada per altres fins, per a tornar-vos a realitzar el mostreig de biòpsies addicionals per a l'estudi. Si es considera rellevant per a l'estudi, se us pot demanar que proporcioneu mostres fecals en una fase posterior de l'estudi. Tingueu en compte que la vostra participació és absolutament voluntària.

6.Limitacions de l'estudi.

No podeu formar part d'aquest estudi si heu pres antibiòtics durant els dos mesos anteriors a la colonoscòpia. En tal cas, si us plau, comuniqueu-ho al vostre metge.

7.Beneficis potencials

No rebreu cap benefici directe pel fet de participar en aquest estudi. No obstant això, la informació que s'extregui d'aquest estudi pot ajudar als investigadors a trobar proves per ajudar, en un futur, les persones amb malaltia inflammatòria intestinal.

8.Possibles esdeveniments adversos i incomoditats

La presa de biòpsies del còlon no té descrita cap complicació important i com a màxim podria implicar un petit regalimat de sang que s'autolimita en pocs minuts.

9.Drets del pacient

La vostra participació a l'assaig o l'estudi és voluntària, el fet de no participar-hi no afectarà en cap moment la qualitat de l'assistència sanitària a la qual teniu dret. Tanmateix, teniu el dret a retirar-vos en qualsevol moment de l'assaig o estudi, sense que aquest fet afecti en res la vostra relació amb el metge ni vagi en detriment del maneig habitual de la vostra malaltia.

Les vostres dades personals (incloent-hi el sexe, tipus de medicació, hàbit tabàquic, etc.) es recopilaran, es processaran electrònicament i podran ser tractades estadísticament, però només es faran servir per finalitats de recerca relacionades amb aquest estudi. Les dades podran ser proporcionades i tractades, de forma anònima, per terceres persones, les quals podran fer-ho exclusivament per als fins d'investigació científica pels quals ens heu donat el vostre consentiment. Totes les dades de l'estudi són estrictament confidencials i només hi tindran accés els investigadors i personal autoritzat per garantir la qualitat i l'anàlisi de les dades, tal com obliga la Llei Orgànica 15/1999 de Protecció de Dades de Caràcter Personal. Les autoritats sanitàries, poden tenir accés als vostres registres mèdics per a comprovar que les dades recollides són exactes sempre que respectin la naturalesa confidencial de la informació i les exigències legals.

La vostra identitat dins l'estudi es mantindrà anònima en tot moment, seguint les indicacions de la Llei de Protecció de Dades esmentada anteriorment. No es facilitarà cap informació on hi figurin els vostres nom i cognoms a ningú, excepte al metge de l'estudi. Totes les dades que es recopilin al llarg de l'estudi s'identificaran únicament amb les inicials i un codi numèric, i la seva identitat restarà oculta. El vostre nom no apareixerà a cap informació o publicació de dades de l'estudi. Tanmateix, teniu el dret d'accés, rectificació o cancel·lació dels vostres registres de la base de dades de l'estudi, que podeu fer efectiu mitjançant el document de revocació que se us proporcionarà a la mateixa Unitat d'Endoscòpia de l'hospital en el qual se us ha lliurat aquest full d'informació.

El protocol de l'estudi ha estat remès per al seu examen al Comitè Ètic d'Investigació Clínica de l'Institut d'Assistència Sanitària, la tasca del qual és comprovar que es compleixen les condicions exigides per a la vostra protecció i el respecte dels vostres drets. El comitè d'ètica ha atorgat una opinió favorable al projecte al qual se us convida a participar.

10.Qüestions econòmiques i financeres.

Aquest és un estudi organitzat per la Universitat de Girona en col·laboració amb l'Hospital Sta. Caterina de l'Institut d'Assistència Sanitària i finançat pel Ministeri de Ciència i Innovació del Govern d'Espanya (Pla Nacional d'I+D+I/2008-2011), sota la supervisió del Dr. Jesús García Gil (investigador principal). Donat que la col·laboració amb aquest projecte és totalment voluntària i en consonància amb la rutina de visites i exploracions preestablertes per l'hospital, no es realitzarà cap retribució econòmica en motiu d'aquest a cap persona participant, ja sigui en rol de pacient, personal mèdic, personal d'infermeria o investigador. Així doncs, no rebreu cap compensació econòmica per participar en aquest estudi.

11. Difusió dels resultats de l'estudi

La Universitat de Girona té el control sobre els resultats derivats d'aquest estudi i sobre la seva publicació. Per tal que la informació científica o mèdica obtinguda a través d'aquest estudi pugui ser beneficiosa per altres persones, la informació de la qual no es pugui extreure la vostra identitat es podrà publicar i presentar en reunions. Al final d'aquest estudi se li proporcionarà al vostre metge una còpia de l'informe o qualsevol publicació que es faci sobre aquest.

La Universitat de Girona es compromet a no comercialitzar en cap cas amb les mostres ni amb les dades personals obtingudes a partir de les mostres. No obstant això, la informació generada a partir dels estudis realitzats sobre les mostres podrien ser font de beneficis comercials. En tal cas estan previstos mecanismes perquè aquests possibles beneficis de la vostra donació altruista puguin beneficiar al seu torn a la salut col·lectiva de la població europea.

12. Persones de contacte

Tant el Dr. Carles López Oliu com els seus col·laboradors Dr. Xavier Pamplona Portero i Dra. Míriam Sàbat Mir, l'informaran de les característiques de l'estudi i podreu fer-los totes les preguntes que considereu oportunes. Així mateix, si ho desitgeu, pot entrar amb contacte amb els membres de la Universitat de Girona que col·laboren en aquest projecte de recerca via correu electrònic a: jesus.garcia@udg.edu

Amb independència de la vostra participació en aquest estudi, us agraïm el temps i l'atenció que ens heu dedicat.

Declaració de consentiment

Títol de l'estudi

Desenvolupament d'una eina d'ajuda al diagnòstic de la malaltia inflamatòria intestinal basat en l'anàlisi de bacteris indicadors per PCR a temps real.

Part reservada per al metge(ssa)-investigador(a) (a emplenar per l'equip d'endoscòpies):

Nom i cognoms de qui pren les biòpsies:.....

Centre:

- ☐ Hospital Universitari Josep Trueta
- ☐ Hospital Santa Caterina
- ☐ Clínica Bofill
- ☐ Clínica Girona
- ☐ Altre (especificar)

Adreça de contacte

.....
.....
.....
.....
.....

Telèfon:

.....
.....

Confirmo que he facilitat al subjecte-pacient tota la informació necessària referent a l'estudi. Així mateix, se li ha facilitat el document d'informació, tota vegada que se li han respost totes les preguntes que ens ha formulat en relació a l'estudi.

Signat: el/la metge/essa-investigador/a

Data:

Col·legiat:

Part reservada per al pacient (a emplenar pel pacient):

Nom i cognom:..... Edat:

Domicili:

.....

DNI:

Declaro que he estat informat pel professional de salut esmentat més amunt:

- Sobre el fet que la donació de la mostra i aportació de les dades és totalment voluntària.
- Sobre els avantatges i inconvenients d'aquest procediment.
- Sobre el lloc d'obtenció, emmagatzematge i el procés que sofriran les meves dades personals i mostres.
- Sobre la finalitat per a la qual s'empraran les meves mostres i dades personals.
- Que les mostres i dades de la persona que represento seran proporcionades codificades de forma anònima als investigadors que treballin amb elles i que les meves dades es mantindran anònimes en tot moment i només seran emprades per a ús intern de l'estudi.
- Que tinc dret d'accés, rectificació o cancel·lació de les dades personals de la persona a qui represento.
- Que en qualsevol moment puc revocar el meu consentiment i sol·licitar l'eliminació de les dades personals i les mostres que romanguin emmagatzemades.
- Que he comprès la informació rebuda i he pogut formular totes les preguntes que he cregut oportunes.

I d'acord amb això, permeto que algunes de les mostres preses durant la colonoscòpia que tenia programada siguin enviades a la Universitat de Girona per a un estudi de quantificació de flora bacteriana.

Accedeixo que el personal de l'hospital o centre de Salut em contacti en el futur en cas que s'estimi oportú afegir noves dades o mostres a les ja recollides.

☐ Sí

☐ No

A.....a.....d.....de 2.....

Signatura del/la pacient

Revocació de consentiment

Jo, revoco el consentiment de participació en l'estudi, signat més amunt, amb data.....

Data de revocació:

Signatura:

Re: Fw: RV: Number ID: 00049225 Acceptance of invitation to contributemanuscripts to the World Journal of Gastroenterology

z.m.gong [z.m.gong@wjgnet.com]

Enviat el: dilluns, 9 / desembre / 2019 09:40

Per a: MARGARITA MARTINEZ MEDINA

A/c: MIREIA LOPEZ SILES

Dear Dr. Martinez-Medina,

I'm sorry for the delay.

You can submit a blank file of informed consent of patients, but it must be real.

Best regards,

Ze-Mao Gong, Vice General Manager, Director

Baishideng Publishing Group IncE-mail: z.m.gong@wjgnet.comHelp Desk: <https://www.f6publishing.com/helpdesk>Online Submission: <https://www.f6publishing.com/><https://www.wjgnet.com>**About the BPG**

The BPG has 27 years of experience in editing and publishing medical journals. We currently publish 47 clinical medical journals covering a wide range of topics, 7 of which are indexed in the Science Citation Index Expanded (SCIE), and 23 in PubMed Central and PubMed. The 2018 impact factors among these are: 3.411 for the *World Journal of Gastroenterology*; 2.758 for the *World Journal of Gastrointestinal Oncology*; 1.153 for the *World Journal of Clinical Cases*; 3.534 for the *World Journal of Stem Cells*. The *World Journal of Psychiatry*, *World Journal of Diabetes*, and *World Journal of Gastrointestinal Surgery* will receive their first impact factors in June, 2020.

The BPG is an internationally recognized professional publishing company, and it is a member of CrossRef, Committee on Publication Ethics, Open Access Scholarly Publishers Association, Association of Learned and Professional Society Publishers, and International Association of Scientific, Technical & Medical Publishers.

发件人 : bpgoffice@wjgnet.com

发送时间 : 2019-12-04 19:00:57

收件人 : z.m.gong

抄送 :

主题 : Fw: RV: Number ID: 00049225 Acceptance of invitation to contributemanuscripts to the World Journal of Gastroenterology

MARGARITA MARTINEZ MEDINA <marga.martinez@udg.edu>

MIREIA LOPEZ SILES<mireia.lopezs@udg.edu>

Best regards from California,

Lian-Sheng Ma, Founder and CEO

Baishideng Publishing Group Inc

7041 Koll Center Parkway, Suite 160, Pleasanton, CA 94566, USA

Telephone: +1-925-223-8242

E-mail: l.s.ma@wjgnet.com

Help Desk: <https://www.f6publishing.com/HelpDesk>

Online Submission: <https://www.f6publishing.com/>

<https://www.wjgnet.com/>



About the BPG

The Baishideng Publishing Group (BPG) has 27 years of experience in editing and publishing medical journals. We currently publish 43 clinical medical journals covering a wide range of topics, 7 of which are indexed in the Science Citation Index Expanded (SCIE), and 23 in PubMed Central and PubMed. The 2018 impact factors among these are: 3.411 for the *World Journal of Gastroenterology*; 2.758 for the *World Journal of Gastrointestinal Oncology*; 1.153 for the *World Journal of Clinical Cases*; 3.534 for the *World Journal of Stem Cells*. The *World Journal of Psychiatry*, *World Journal of Diabetes*, and *World Journal of Gastrointestinal Surgery* will receive their first impact factors in June, 2020.

The BPG is an internationally recognized professional publishing company, and it is a member of CrossRef, Committee on Publication Ethics, Open Access Scholarly Publishers Association, Association of Learned and Professional Society Publishers, and International Association of Scientific, Technical & Medical Publishers.

From: [MARGARITA MARTINEZ MEDINA](#)

Date: 2019-12-03 18:15

To: [BPG Office](#)

CC: [MIREIA LOPEZ SILES](#)

Subject: RV: Number ID: 00049225 Acceptance of invitation to contribute manuscripts to the World Journal of Gastroenterology

Dear colleagues,

About almost two weeks ago I sent you a message regarding a manuscript we are preparing. Please, we need your feedback because it depends on your answer that we will continue preparing the manuscript for your journal or not.

Many thanks in advance,

Margarita Martínez Medina
Grup de Microbiologia de la Malaltia Intestinal
Departament de Biologia
Universitat de Girona
Maria Aurèlia Capmany, 40
17003 Girona
Tel: 00 34 972 41 82 61
Fax: 00 34 972 41 81 50

De: MARGARITA MARTINEZ MEDINA

Enviado el: miércoles, 20 de noviembre de 2019 15:13

Para: 'BPG Office' <bpgoffice@wjgnet.com>

CC: MIREIA LOPEZ SILES <mireia.lopezs@udg.edu>

Asunto: RE: Number ID: 00049225 Acceptance of invitation to contribute manuscripts to the World Journal of Gastroenterology

Dear Dr. Lian-Sheng Ma,

I am writing on behalf my co-authors regarding an issue about the manuscript with Number ID 00049225.

Please find a letter explaining this issue.

In case I should have contacted somebody else, could you please send it to the right person?

Many thanks in advance.

Best regards,

Margarita Martínez Medina
Grup de Microbiologia de la Malaltia Intestinal
Departament de Biologia
Universitat de Girona
Maria Aurèlia Capmany, 40
17003 Girona
Tel: 00 34 972 41 82 61
Fax: 00 34 972 41 81 50

De: BPG Office [<mailto:bpgoffice@wjgnet.com>]

Enviado el: jueves, 24 de octubre de 2019 19:31

Para: MARGARITA MARTINEZ MEDINA <marga.martinez@udg.edu>

Asunto: Number ID: 00049225 Acceptance of invitation to contribute manuscripts to the World Journal of Gastroenterology

Dear Dr. Martinez-Medina,

Thank you very much for accepting our invitation for contribution of high quality manuscripts to the World Journal of Gastroenterology. The information of the submitted manuscript title is as follows:

Number ID: 00049225

Publication Name: World Journal of Gastroenterology

Author: M Martinez-Medina

Title: Evaluation of bacterial biomarkers to aid challenging inflammatory bowel diseases diagnostics and subtype classification

Manuscript Type: Retrospective Cohort Study

Title Submit Date: 2019-09-26

Title Accepted Date: 2019-10-24

Manuscript Submission Deadline: 2019-12-31

The World Journal of Gastroenterology requirements for full standard manuscript format can be found at the end of this email. There is no restriction on number of words, figures, tables or references. Your paper will be published free of charge after peer review.

Please submit your manuscript online via the F6 Publishing system by clicking on Author Login at <https://www.f6publishing.com> with your User Account: marga.martinez@udg.edu and User Password: 706168.

Please finalize your submission by the closing date of 2019-12-31. When you submit the manuscript, please select "Invited Manuscript" for Manuscript Source, and fill in your Invited Manuscript ID: (00049225).

Steps for Submitting Manuscripts: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/239>

Guidelines for Manuscript Type and Related Ethics Documents: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/287>

Thank you for your attention to these instructions.

To access the BPG journals, please visit: <https://www.wjgnet.com/bpg/journals.htm>.

Best regards,

Lian-Sheng Ma, Founder and Chief Executive Officer

Baishideng Publishing Group Inc

7041 Koll Center Parkway, Suite 160, Pleasanton, CA 94566, USA

Telephone: +1-925-223-8242

Fax: +1-925-223-8243

E-mail: l.s.ma@wjgnet.com

Help Desk: <https://www.f6publishing.com/helpdesk>

Online Submission: <https://www.f6publishing.com/>
<https://www.wjgnet.com>

GUIDELINES FOR MANUSCRIPT PREPARATION, SUBMISSION, AND MANUSCRIPT FORMAT

The following manuscript type will be published in the BPG series journals:

1 Editorial. Editorial board members are invited to make comments on an important topic in their field, regarding its current research status and future directions that will promote development of this discipline. The detailed writing requirements of Editorial can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/214>

2 Frontier. Highly influential scientists are invited to write a Frontier article select a highly cited, cutting-edge original paper of his/her own and summarize the major findings, the problems that have been resolved and remain to be resolved, and the future research directions, in order to help readers understand his/her important academic point of view and perspectives on the directions of research in

their field. The detailed writing requirements for the Frontier article can be found

at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/216>

3 Field of Vision. Highly influential scientists are invited to write a Field of Vision commentary on recent perspectives of seminal articles, on hot topic articles, or the latest articles in the research field in order to keep readers at the forefront of research and increase the impact of their clinical research. Seminal (classic) articles are papers that are included in the Web of Knowledge and which have received a large number of citations (ranking in the top 1%) after being published for more than 3 years, reflecting the article's quality and impact on the field. Hot topic articles are papers that are included in the Web of Knowledge and have received a large number of citations after being published for no more than 2 years, reflecting their representation of cutting-edge trends in scientific research. Latest articles are the most recently published high-quality papers that are included in PubMed and which reflect the latest trends in the author's research field. In general, these commentary type articles will focus on the status quo of the overall research in the field, highlighting the most important research topics, the problems that have now been resolved and remain to be resolved, and the future research directions that may maximize the practical impact on a field. The basic information for the article that is the subject of these types of commentaries will be clearly stated at the beginning of the new article and will include author names, article title, journal name, year, volume, and inclusive page numbers. The detailed writing requirements for the Field of Vision article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/215>

4 Minireview. Highly influential scientists are invited to write a Minireview article on recent advances and trends in molecular biology, genomics, and related cutting-edge technologies to provide readers with the latest knowledge and to help improve their diagnostic and therapeutic skills. The detailed writing requirements for the Minireview article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/192>

5 Review. Highly influential scientists are invited to write a Review article that will focus on the status quo of the overall research in the field, highlighting the most important research topics, the problems that have now been resolved and remain to be resolved, and the future research directions that may maximize the practical impact on a field. The detailed writing requirements for the Review article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/217>

6 Basic Study. The Basic Study article can be submitted by any author and is written to describe and detail basic studies of novel and innovative findings in medical basic research. The detailed writing requirements for the Basic Study article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/218>

7 Case Control Study. The Case Control Study article can be submitted by any author and is structured as the identification of person/s with a disease of interest and a control (comparison, referent) group without the disease, followed by a description of the relationship of an attribute of the disease and its examination by comparative analysis of diseased vs non-diseased persons, with regard to the frequency or levels of the attribute in each group. The detailed writing requirements for the Case Control Study article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/195>

8 Clinical Trials Study. The Clinical Trials Study article can be submitted by any author and will describe a pre-planned study of the safety, efficacy, or optimum dosage schedule (if appropriate) of one or more diagnostic, therapeutic or prophylactic technique(s), device(s) or drug(s) selected according to predetermined criteria of eligibility and observed for predefined evidence of favorable

and/or unfavorable effects. The detailed writing requirements for the Clinical Trials Study article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/196>

9 Observational Study. The Observational Study article can be submitted by any author and will describe a clinical study in which participants may receive diagnostic, therapeutic or other types of interventions, but the investigator does not assign participants to receive specific interventions (as in an interventional study). The detailed writing requirements for the Observational Study article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/200>

10 Prospective Study. The Prospective Study article can be submitted by any author and will describe an observational study of a population for a sufficient number of persons over a sufficient number of years to generate incidence and/or mortality rates subsequent to the selection of the study group. The detailed writing requirements for the Prospective Study article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/201>

11 Randomized Clinical Trial. The Randomized Clinical Trial article can be submitted by any author and will describe a clinical trial in which the participants are assigned by chance to separate groups for comparison of different treatments; neither the researchers nor the participants can choose which group any individual is ultimately assigned to. Using chance to assign people to groups means that the groups will be similar and that the treatments they receive can be compared objectively. At the time of the trial, it is not known which treatment is best. Finally, study participation in a randomized trial is completely at the discretion of the patient. The detailed writing requirements for the Randomized Clinical Trial article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/202>

12 Randomized Controlled Trial. The Randomized Controlled Trial article can be submitted by any author and will describe a clinical trial that involves at least one test treatment and one control treatment, concurrent enrollment and follow-up of the test- and control-treated groups, and in which the treatments to be administered are selected/assigned by a random process, such as the use of a random-numbers table. The detailed writing requirements for the Randomized Controlled Trial article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/209>

13 Retrospective Cohort Study. The Retrospective Cohort Study article can be submitted by any author and will describe a research study in which the medical records of groups of individuals who are alike in many ways but differ in a certain characteristic (for example, female nurses who smoke and those who do not smoke) are compared for a particular outcome (such as gastric cancer). The detailed writing requirements for the Retrospective Cohort Study article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/210>

14 Retrospective Study. The Retrospective Study article can be submitted by any author and will describe a study to test etiologic hypotheses by which inferences about an exposure to putative causal factors are derived from data relating to characteristics of persons under study or to events or experiences in their past. The essential feature of the retrospective study is that some of the persons under study have the disease or outcome of interest and their characteristics are compared with those of unaffected persons. The detailed writing requirements for the Retrospective Study article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/211>

15 Evidence-Based Medicine. The Evidence-Based Medicine article can be submitted by any author and will describe an approach of practicing medicine with the goal to evaluate and improve patient care. These articles require the judicious integration of the best research evidence with patient values

to help guide decisions in medical care and aim to help physicians in making proper diagnoses, devising the best testing strategies, choosing the best treatments and/or methods of disease prevention, and developing guidelines for large groups of patients with the same disease. The detailed writing requirements for the Evidence-Based Medicine article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/198>

16 Systematic Review. The Systematic Review article can be submitted by any author and will summarize the recent and comprehensive published material on a particular subject, without bias. The degree of comprehensiveness may vary (from broad to narrow) according to the time range of material scrutinized, but the systematic reviews that are most often desired for publication focus on the current literature. The textual material examined for systematic reviews may be equally broad or narrow and can encompass, for medicine-related topics specifically, clinical material as well as experimental research or case reports. State-of-the-art reviews tend to address more current matters. The Systematic Review article must be distinguishable from a HISTORICAL ARTICLE on the same subject, but a review of the historical literature is also within the scope of this publication type. The detailed writing requirements for the Systematic Review article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/203>

17 Meta-Analysis. The Meta-Analysis article can be submitted by any author and are composed of a systematic review, mixed treatment comparison, meta-regression, and overview of reviews, and provide a summary of a given quantitative effect (e.g., the effectiveness and safety of clinical treatments determined by combining data from two or more randomized controlled trials, thereby providing more precise and externally valid estimates than those that would be obtained from each individual dataset if analyzed separately from the others). The detailed writing requirements for the Meta-Analysis article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/278>

18 Scientometrics. The Scientometrics article can be submitted by any author and will describe a study that measures and analyzes science research. In practice, scientometrics is often carried out using bibliometrics (a measurement of the impact of (scientific) publications). The detailed writing requirements for the Scientometrics article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/212>

19 Case Report. The Case Report article can be submitted by any author and will report a rare or typical case or case series. The detailed writing requirements for the Case Report article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/187>

20 Letter to the Editor. The Letter to the Editor article can be submitted by any author and will either discuss and make reply to topics published in any of the 42 BPG-published journals or introduce and comment on a controversial issue of general interest. The detailed writing requirements for the Letter to the Editor article can be found at: <https://www.wjgnet.com/bpg/GerInfo/219>