HOJA DE INFORMACIÓN AL PACIENTE PARA LA UTILIZACIÓN Y CONSERVACIÓN DE DATOS CLÍNICOS Y EXCEDENTE DE MATERIAL BIOLÓGICO DE PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN Y DEL PROCESO ASISTENCIAL PARA LA INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA EN ESTUDIOS RELACIONADOS CON LA RESPUESTA DE LA DEFENSA FRENTE A LA INFECCIÓN POR SARS-COV-2 Y SU CONSERVACIÓN EN LA COLECCIÓN C.0006636

INVESTIGADOR PRINCIPAL: Marta Sitjà Arnau

HIPRA SCIENTIFC, S.L.U. está realizando una investigación biomédica con la finalidad de progresar en el conocimiento, prevención, diagnóstico y tratamiento de la infección por COVID-19. En este sentido, las muestras biológicas obtenidas para el diagnóstico o control de las enfermedades, una vez utilizadas para esta finalidad, resultan también útiles y necesarias para la investigación. De hecho, muchos de los avances científicos obtenidos en los últimos años en medicina son fruto del uso de este tipo de muestras.

Solicitamos su autorización para guardar y disponer de la información clínica y del material biológico sobrante obtenido del proceso asistencial y / o del material biológico sobrante de las pruebas que le han realizado o le realizarán como parte de los proyectos de investigación relacionados con el COVID-19 en los que participa HIPRA SCIENTIFIC S.L.U. La finalidad es crear una colección de muestras biológicas que permita investigar la respuesta de defensa frente a la infección por SARS-COV-2.

Siguiendo lo que establece el Reglamento Europeo 2016/679 de protección de datos, la Ley 14/2007 de Investigación Biomédica, i sus normas de desarrollo, le solicitamos que lea detenidamente este documento de información y el consentimiento informado que se le adjunta al final para su firma en caso de estar de acuerdo en participar en esta propuesta.

FINALIDAD DE LA INVESTIGACIÓN: progresar en el conocimiento de las enfermedades. Le pedimos su consentimiento para recoger el sobrante de sus muestras de sangre y sus derivados. Estas muestras serán debidamente procesadas y guardadas en el mismo centro donde se le haya realizado la extracción de sangre y serán enviadas a HIPRA SCIENTIFIC, S.L.U. para integrarse en la Colección para la línea de investigación, "Investigación biomédica en estudios relacionados con la respuesta de la defensa frente a la infección por SARS-COV-2", colección C-0006636 de la cual es responsable la Dra. Marta Sitjà.

La muestra se obtendrá mediante una extracción de sangre rutinaria con el riesgo asociado a cualquier extracción (por ejemplo, dolor de menor importancia, hematoma, infección). También puede sentirse mareado/a.

Las muestras obtenidas serán etiquetadas con un código para mantener la confidencialidad del sujeto de acuerdo con la Ley 14/2007 de Investigación Biomédica. Únicamente el personal autorizado podrá relacionar su identidad con los códigos.

Estas muestras se guardarán para poder disponer de ellas en un futuro para realizar estudios de investigación relacionados con esta línea de investigación (Investigación biomédica en estudios relacionados con la respuesta de la defensa frente a la infección por SARS-COV-2) previa aprobación por parte del CEIm correspondiente, sin que este hecho le cause molestias adicionales. La donación de muestras excedentes de este proceso asistencial y/o de investigación no impedirá que usted o su familia puedan reclamarlas cuando sea necesario por motivos de salud y siempre y cuando no se hayan agotado antes.

Se recogerán datos demográficos, edad, sexo, clínicas, de pronóstico, preanalíticas o analíticas durante el proceso de donación.

Las muestras y la información asociada a estas se custodiarán y conservarán por un período de diez (10) años en la colección de muestras de HIPRA SCIENTIFIC, S.L.U. registrada en el Registro Nacional de Biobancos con código de registro C.0006636. Si hiciera falta alguna muestra adicional, su centro podría ponerse en contacto con usted para pedirle nuevamente su colaboración.

Con este material se pueden realizar estudios científicos que mejoren la información de la que se dispone actualmente de muchas enfermedades y que contribuyen al progreso y al conocimiento de estas, repercutiendo positivamente en la salud del conjunto de la sociedad en el futuro.

Las muestras y su información asociada -debidamente anonimizada- no serán transferidas a terceros.

PROTECCIÓN DE DATOS Y CONFIDENCIALIDAD: las muestras se conservarán codificadas

Tanto el centro como el promotor (HIPRA SCIENTIFIC, SLU) son responsables del tratamiento de sus datos y se comprometen al cumplimiento de acuerdo con la normativa vigente de Protección de Datos Personales.

Los datos recogidos se identificarán mediante un código, de manera que no se incluya información que permita su identificación, y solo el personal autorizado podrá relacionarlas con usted. Por lo tanto, su identidad no será revelada a ninguna otra persona salvo a las autoridades sanitarias (por ejemplo, su médico de familia que tiene acceso al sistema de registro de salud electrónico será consciente de su participación en el estudio), que así lo requieran.

El acceso a su información personal quedará restringida a el Investigador Responsable, autoridades sanitarias (Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios), al Comité Ético de Investigación Clínica y personal autorizado por el promotor, cuando lo precisen para comprobar los datos y procedimientos de los estudios que se llevarán a cabo, pero siempre manteniendo la confidencialidad de acuerdo con la legislación vigente.

Los datos se recogerán en un fichero de investigación responsabilidad de la institución (HIPRA SCIENTIFIC, SLU) y se podrán utilizar para futuras investigaciones relacionadas con la investigación del COVID-19. El responsable de la colección tiene que adoptar las medidas pertinentes para garantizar la protección de su privacidad y no permitirá que sus datos se crucen con otras bases de datos que pudiesen permitir su identificación.

Por último, recordarle, de acuerdo con la Ley Orgánica 3/2018 de 5 de diciembre de Protección de Datos Personales y Garantía de los Derechos Digitales, sus derechos (acceso, modificación, oposición y cancelación de los datos) y también informarle que con la ley actual de protección de datos pueden limitar el tratamiento de datos que sea incorrecto, solicitar una copia o pedir que se trasladen a terceros sus datos personales, así como revocar esta autorización. Para más información, contactar con HIPRA SCIENTIFIC, S.L.U.: Avinguda La Selva, 135, 17170, Amer (Girona) o por correo electrónico al correo del Delegado de Protección de Datos de HIPRA (privacy@hipra.com). Según corresponda, puede contactar directamente con la Agencia Española de Protección de Datos y/o la Agència Catalana de Protecció de Dades.

Si usted decide retirar el consentimiento, ningún dato nuevo será añadido a la base de datos, pero sí que se utilizarán los que ya se hayan recogido.

CARÁCTER ALTRUISTA DE LA DONACIÓN: la cesión de muestras biológicas que usted realiza es gratuita

Usted no obtendrá ningún beneficio económico directo por la cesión de la muestra y sus datos asociados ni por su participación en los estudios de investigación. Tampoco tendrá derechos sobre posibles beneficios comerciales de los descubrimientos que puedan derivarse de la investigación.

REVOCACIÓN DEL CONSENTIMIENTO:

Si usted decide dar su consentimiento, podrá también cancelarlo libremente. Esto comportará la destrucción de la muestra y sus datos asociados.

También podría solicitar la anonimización de las muestras; en este caso, se eliminará la relación entre su material biológico y sus datos clínicos y personales. Los efectos de esta cancelación o anonimización no serán extensibles a la investigación que ya se haya llevado a cabo. Si deseara anular su consentimiento, tendría que solicitarlo por escrito.

Si decide retirarse del estudio, puede pedir que destruya las muestras restantes, excepto a partir de los datos generados en muestras de sangre ya procesadas en el momento en que decidió retirar el estudio.

INFORMACIÓN SOBRE LOS RESULTADOS DE LA INVESTIGACIÓN: se le proporcionará

información si usted la desea recibir.

En el caso que usted lo pida expresamente, el responsable de la colección le podrá proporcionar

información sobre cuáles son las investigaciones en las que se han utilizado sus muestras y de los

resultados globales de estas investigaciones, excepto en el caso de cancelación o anonimización.

Los métodos utilizados en investigación biomédica suelen ser diferentes de los aprobados para la

práctica clínica, por lo que no deben ser considerados con valor clínico para usted. Sin embargo,

en el caso que estas investigaciones proporcionen datos que pudiesen ser clínica o genéticamente

relevantes para usted e interesar a su salud o a su familia, le serían comunicados si así lo estima oportuno. Así mismo, podría darse el caso de obtener información relevante para su familia, le

corresponderá a usted decidir si quiere o no comunicarlo. Si usted quiere que se le comunique

esta información relevante, tiene que consignarlo en la casilla que aparece al final de este

documento.

Si usted no desea esta información, tenga en cuenta que la ley establece que, cuando la

información obtenida sea necesaria para evitar un grave perjuicio para la salud de sus familiares

biológicos, un Comité de Expertos estudiará el caso y deberá decidir si es conveniente informar

a los afectados o a sus representantes legales.

Por favor, pregunte al personal que le ha comunicado esta información sobre cualquier duda que

pueda tener, ahora o en el futuro, en relación con este consentimiento. Asimismo, puede comentar

sus dudas a su médico, que lo pondrá en contacto con el personal sanitario autorizado.

Muchas gracias por su colaboración.

Responsable de la colección: Dra. Marta Sitjà

HIPRA SCIENTIFIC S.L.U.

Datos contacto: <u>marta.sitja@hipra.com</u>

+34 972430660

Versión 1.0 13 enero 2022

Página 4 de 6

PRINCIPAL INVESTIGADOR: Marta Sitjà Arnau

DECLARO QUE:

Autorizo que la información clínica-asistencial de mi historial médico, como el material biológico sobrante de las pruebas que se me realizarán o se me tiene que realizar como parte del proceso asistencial normal y/o proyectos de investigación en los que participa HIPRA SCIENTIFIC, S.L.U. con la finalidad de llevar a cabo proyectos de investigación biomédica relacionados con la respuesta de defensa frente a COVID-19 siempre que tengan la obligada aprobación de un Comité de Ética de Investigación Clínica.

- He leído la Hoja de Información que se me ha entregado sobre la utilización de mi material biológico y datos clínicos para la investigación sobre el Covid-19.
- He podido hacer preguntas y he resuelto cualquier duda que pudiera tener sobre el contenido de la hoja informativa.
- He recibido suficiente información.
- He decidido voluntariamente ceder mis muestras y datos clínicos.
- e sido informado del proceso de codificación y anonimización de mis datos personales, material biológico y datos clínicos para mantener la confidencialidad de mis datos y que, de acuerdo con la Ley de Investigación Biomédica 14/2007, la muestra sobrante del estudio serán utilizadas para futuros proyectos relacionados con este proyecto o bien destruida, según mi voluntad.
- He sido informado de que puedo ser contactado en el futuro para la actualización de datos o para adquirir, en caso de necesidad, nuevos datos, siempre con mi consentimiento previo.
- Me consta la finalidad de la investigación y las ventajas o inconvenientes que me pueden reportar.
- Consta que puedo revocar el consentimiento en cualquier momento y por cualquier motivo, y sin que repercuta en mi tratamiento médico.

Esta autorización la concedo después de haber sido informado verbalmente y haber leído la información adjunta sobre el consentimiento informado para la recogida de datos clínicos y muestras biológicas sobrantes obtenidas del proceso asistencial y/o proyectos de investigación para investigación biomédica.

Confirmo que:		
1. utilice	Autorizo que la muestra biológica cedida y la información clínica asociada se en investigaciones futuras: SÍ \Box NO \Box	
2.	Deseo que se me comunique la información derivada de la investigación que realmente sea relevante y aplicable para mi salud o la de mi familia:	
	SÍ □ NO □ Teléfono o correo electrónico de contacto	
3.	Autorizo a ser contactado en el caso de necesitar más información o muestra biológicas adicionales:	
	SÍ □ NO □ Teléfono o correo electrónico de contacto	
4.	He expresado mi deseo de que se me respeten las siguientes excepciones respecto objetivo y métodos de las investigaciones:	
NOMB	RE DEL PARTICIPANTE NOMBRE DE LA PERSONA AUTORIZADA	
Firma	del participante Firma personal autorizada	
Fecha	a: Fecha:	