|  |
| --- |
| **SOLICITUD DE MUESTRAS** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **SECCION 1 - SOLICITANTE** | | | |
| **INVESTIGADOR PRINCIPAL: (\* Campo obligatorio)** | | | |
| **\***Apellidos, Nombre: |  | | |
| **\***DNI: |  | | |
| **\***Departamento / Unidad: |  | | |
| **\***Institución: |  | | |
| **\***Dirección postal: |  | | |
| **\***Teléfono: |  | **\***E-mail: |  |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **SECCION 2- PROYECTO** | | | |
| **RESUMEN PROYECTO** | | | |
| **PROYECTO (\* Campo obligatorio)** | | | |
| **\***Título del proyecto: |  | **\***Nº Exp. |  |
| **\***Entidad financiadora: |  | | |
| **\***Referencia del proyecto: |  | | |
| \*Fecha inicio-Fecha fin proyecto: |  | | |
| **\***Aprobación por CEI Acreditado: | SI / NO | | |
|  | | | |
| **RESUMEN DEL PROYECTO (máx. 500 palabras):** | | | |
| **OBJETIVOS PRINCIPALES:** | | | |
| **METODOLOGIA** (breve descripción del uso que se le dará a las muestras): | | | |
| **Si se trata de un proyecto multicéntrico, enumere los centros participantes:**  **1.**  **2.**  **3.**  **4.**  **5.** | | | |

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **SECCION 3 - MUESTRAS** | | | | | | | |
| La selección de muestras se realiza definiendo obligatoriamente los tres niveles descritos a continuación:   * I-Donante: especificar las características generales del donante respecto a edad, sexo, y otras características. * II-Donación: definición de la patología/s asociadas, grado, estadio, órganos validos (metástasis) * III-Muestras: detalle de las muestras solicitadas, sólidas, líquidas, cantidades, concentraciones, volúmenes, etc… | | | | | | | |
| **MUESTRAS SOLICITADAS y CARACTERÍSTICAS** | | | | | | | |
| **I-DONANTE (Especificar restricciones de edad, sexo, otros, en caso de haberlas)** | | | | | | | |
| Edad: Min.: Max.: Indiferente  . | | | | | | | |
| Sexo: Hombre  Mujer  Indiferente | | | | | | | |
| Otras especificaciones de donante: | | | | | | | |
| **II-DONACIÓN (patología/s asociadas a la muestras)** | | | | | | | |
| Enfermedad asociada / tipo neoplasia: | | |  | | | | |
| Localización anatómica: | | |  | | | | |
| Grado: | | |  | | | | |
| Estadio: | | |  | | | | |
| Otras especificaciones de la donación: | | |  | | | | |
| **III-MUESTRAS** | | | | | | | |
| **Formato** | | | | | **Nº de casos** | **Cantidad/caso** | **Otras especificaciones (espesor en μ, tipo de porta…)** |
| **Sólidas** | Congelado | Secciones en porta  Secciones en eppendorf  Bloque completo (*a*  *devolver si no se agota)*  Bloque completo (*a*  *devolver si no se agota)*  Otros:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |  |  |  |
| Parafinado | Secciones en porta  Secciones en eppendorf  Bloque completo (*a devolver si no se agota*)  Otros:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |  |  |  |
| Fresco | Secciones en porta  Secciones en eppendorf  Otros:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |  |  |  |
|  | | | | | | | |
|  | | **Tipo** | | **Nº de viales** | **Volumen (μl,ml)** | **Nº total de casos** | **Otras especificaciones:** |
| **Liquidas** | Derivados hemáticos | Sangre total | | ñ |  |  |  |
| Suero | |  |  |
| Plasma | |  |  |
| Eritrocitos | |  |  |
| Buffy coat | |  |  |
| PBMCs | |  |  |
| Otros líquidos |  | |  |  |  |  |
|  | |  |  |
|  |  | |  |  |  |  |
| **Ácidos nucleicos** | DNA | Origen: | |  |  |  |  |
| RNA | Origen: | |  |  |  |  |
| **OTROS DETALLES**  Muestras pareadas (tumor y normal del mismo paciente): Sí No  Validez de muestras previamente tratado por radio- y/o quimioterapia:Sí No  Validez de tejido procedente de estudio postmortem: Sí  No | | | | | | | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **DOCUMENTOS A ADJUNTAR:**  Indique los documentos que adjuntará a la presente solicitud | | |
|  |  | Memoria global del proyecto si es posible según formatos oficiales (FIS, MINECO, etc.) |
|  |  | Currículum vitae del Investigador Principal de los últimos 5 años (fundamentalmente publicaciones y proyectos financiados públicos y privados. |
|  |  | Documento de aprobación del Comité Ético de origen del proyecto para el que se solicitan las muestras. |

|  |
| --- |
| **SECCION 4 - CONDICIONES GENERALES :** |
| Todas las cesiones de muestras y datos del Biobanco IdiPAZ seguirán lo establecido por la Ley de Investigación Biomédica 15/2007 y el Real Decreto de Biobancos 1716/2011.  Las muestras almacenadas por el Biobanco IdiPAZ son cedidas **sin ánimo de lucro** a los investigadores que las requieran con finalidades de investigación biomédica. Sólo se repercutirán los gastos de obtención, mantenimiento y manipulación. El solicitante se compromete al pago de estos gastos. La factura será dirigida a la Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario La Paz.  Se debe utilizar el material biológico proporcionado por el Biobanco en las condiciones de bioseguridad establecidas por la legislación vigente, especialmente en lo que se refiere a su transporte, a la destrucción de excedentes y de residuos que hayan estado en contacto directo con las muestras.  El investigador peticionario asume la responsabilidad total de la información y entrenamiento del personal implicado en el proyecto respecto a los peligros y procedimientos de seguridad que han de observarse en la manipulación de tejidos humanos.  El biobanco IdiPAZ no se hace responsable de los posibles daños derivados del transporte o manipulación del material una vez ha sido enviado.  El material se proporciona con el único fin de uso en investigación, que debe estar sujeta a los criterios éticos habituales, y nunca con fines lucrativos. Queda expresamente prohibido su suministro a terceras partes sin la pertinente autorización de este Biobanco.  El investigador se compromete a conservar las muestras de modo adecuado, así como a mantener la trazabilidad de las mismas. Además de garantizar en todo momento la confidencialidad de las muestras y de sus datos asociados.  Se debe comunicar al Biobanco IdiPAZ cualquier incidencia que por su relevancia pueda afectar a la conservación, trazabilidad o confidencialidad de las muestras.  Conforme a lo establecido en la LIBM 14/2007, los biobancos de la RNBB únicamente podrán ceder para cada proyecto la **cantidad mínima de tejido** que permita alcanzar los objetivos propuestos por el investigador en la memoria del estudio para el que se solicitan las muestras.  El investigador se compromete a destruir o devolver al biobanco IdiPAZ el material sobrante una vez finalizado el proyecto o lograda la finalidad para la que han sido cedidas.  El investigador se compromete a enviar una copia de los artículos científicos (en su defecto el DOI de mismos) y comunicaciones que se deriven de la investigación realizada empleando el material solicitado a los 2 años desde la finalización del proyecto. |
| En \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_a \_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_\_\_ del 20\_\_\_\_  Nombre y Firma del Solicitante |