



Consentimiento Informado

1 Paciente

El consentimiento informado es necesario para realizar los test genéticos. El paciente (o el padre o tutor en caso de menores de 18 años o incapaces) debe firmar el consentimiento adjunto. En caso de muestras anónimas, aceptamos una declaración del médico responsable del paciente indicando que se ha obtenido el consentimiento informado apropiado (apartado "Declaración de la existencia del consentimiento informado").

Nombre completo del paciente

2 Estudio genético solicitado

Paneles NGS generales

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Miocardiópatías
<i>MCH, MCD, MCNC, M/DAVD, Sd CFC, congénitas</i> 173 genes | <input type="checkbox"/> Arritmias Cardíacas
<i>SQTL, SQTC, SBr, TVCP, CCD, M/DAVD, MCH</i> 218 genes |
| <input type="checkbox"/> Enfermedades Cardiovasculares 380 genes | <input type="checkbox"/> Arritmia Ventricular y Muerte Súbita sin Cardiopatía Estructural 77 genes |

Paneles NGS específicos

Miocardiópatías

- | | |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> Miocardiópatía Hipertrófica
○ 17 genes ○ 104 genes ○ Ampliación de estudio | <input type="checkbox"/> Miocardiópatía Dilatada 96 genes |
| <input type="checkbox"/> Miocardiópatía Arritmogénica
<i>Displasia arritmogénica de VD</i> 21 genes | <input type="checkbox"/> Miocardiópatía No Compactada 37 genes |
| <input type="checkbox"/> Miocardiópatía Restrictiva 20 genes | <input type="checkbox"/> RASopatías
<i>Noonan, Costello, LEOPARD</i> 18 genes |

Canalopatías

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Síndrome de QT Largo
○ 8 genes ○ 28 genes ○ Ampliación de estudio | <input type="checkbox"/> Síndrome de QT Corto 7 genes |
| <input type="checkbox"/> Taquicardia Ventricular Polimórfica Catecolaminérgica 9 genes | <input type="checkbox"/> Síndrome de Brugada/Síndrome de Onda J 25 genes |
| <input type="checkbox"/> Enfermedad del Sistema de Conducción 34 genes | <input type="checkbox"/> Fibrilación Auricular 43 genes |

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Enfermedades Aórticas
<i>Síndrome de Marfan, TAA, Loeys-Dietz, Ehler-Danlos, Shprintzen-Goldberg, etc.</i> 41 genes | <input type="checkbox"/> Cardiópatías Congénitas 114 genes |
| <input type="checkbox"/> SNP-arrays | <input type="checkbox"/> Hipertensión Pulmonar 16 genes |

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> Telangiectasia Hemorrágica Hereditaria
<i>Síndrome de Rendu-Osler-Weber</i> 9 genes | <input type="checkbox"/> Miopatía Esquelética 57 genes |
| <input type="checkbox"/> Enfermedad de Fabry 1 gen | <input type="checkbox"/> Amiloidosis Familiar 1 gen |

Estudios familiares

- Una variante Dos variantes Tres variantes Cuatro variantes



3 Autorización del paciente

Declaro que he sido informado, he comprendido y estoy de acuerdo, en el tipo de estudio genético que arriba se indica y en el que participo voluntariamente.

Entiendo que puedo estar afectado o ser portador de un trastorno genético hereditario, cuyo diagnóstico puede confirmarse a través de un estudio de laboratorio mediante un estudio de ADN obtenido a partir de mis muestras biológicas. Doy el consentimiento a **Health in Code S.L.** para la utilización de estas muestras en la realización del estudio genético indicado, al igual que al centro o centros designados por el mismo, de acuerdo a las consideraciones éticas y regulación vigentes.

Entiendo que,

- Las enfermedades genéticas pueden heredarse en la familia y los resultados de mi test pueden tener implicaciones para mi propia familia.
- En el caso de estudio genético de una mutación, la determinación de la mutación es diagnóstica, mientras que la no determinación no es excluyente de la patología. Un test negativo no excluye la posibilidad de tener la enfermedad (algunas enfermedades tienen múltiples causas y no es posible probarlas todas).
- En ocasiones, pueden existir alteraciones poco frecuentes en la estructura del ADN de determinados individuos que pueda llevar a resultados de difícil interpretación, dificultando el diagnóstico e incluso haciendo imposible la obtención de un resultado concluyente.
- Aunque los métodos empleados para hacer este diagnóstico genético son altamente sensibles y específicos, existe siempre una pequeña posibilidad de fracaso de la técnica o error de interpretación. Por ello, en algunos casos podría ser necesaria la repetición de la prueba o la realización de estudios adicionales, requiriendo o no nueva toma de muestra; especialmente en aquellos casos en los que la calidad de la muestra biológica no es óptima.
- Dada la complejidad de los estudios genéticos basados en el ADN y las importantes implicaciones de los resultados del estudio genético, dichos resultados me serán comunicados a través de un médico o experto en genética, y siempre con la máxima confidencialidad, tanto por parte del personal médico como del personal de laboratorio.
- En cualquier momento puedo cambiar de parecer y denegar la autorización para el estudio genético que doy en este documento, y revocar así mi decisión de continuar con el análisis.
- Las únicas personas que tendrán acceso a los resultados de los análisis serán los integrantes del equipo de Health in Code S.L. y los profesionales del servicio sanitario vinculados a la asistencia del paciente.
- Es posible obtener información inesperada en el proceso de análisis de la muestra, por lo que decido querer conocerla:

Si No

- Es posible obtener información que afecte a los familiares del sujeto fuente de la muestra, para lo que se aconseja que sea este último (o su representante legal) el que se la transmita. En todo caso, será necesaria la aprobación de cada uno de los familiares para conocer dicha información.

La legislación vigente obliga a **Health in Code S.L.** a conservar la información clínica en condiciones que garanticen su correcto mantenimiento y seguridad para la debida asistencia al paciente, como mínimo de cinco años, una vez finalizado el proceso asistencial. Conozco y acepto que una alícuota de ADN quede en custodia del laboratorio para estudios posteriores y/o confirmaciones:

Si No

Además, doy mi consentimiento para que a la finalización del estudio la entidad Health in Code S.L. pueda utilizar la muestra biológica para finalidades de investigación autorizadas por el comité ético correspondiente siempre manteniendo el anonimato del paciente.

Si No



En cuyo caso se le informa:

- De la finalidad de la investigación en relación con la patología cuyo diagnóstico se pretende y en otras líneas de investigación relacionadas con aquélla.
- De los beneficios esperados en la investigación, que consistirán en un mayor conocimiento de las patologías estudiadas, evoluciones y análisis poblacional de las mismas.
- De la posibilidad de ser contactado posteriormente con el objetivo de recabar nuevos datos u obtener nuevas muestras.
- Del derecho a revocar este consentimiento en cualquier momento y sin justificación alguna y decidir sobre la destrucción o anonimización de la muestra.
- De la obligación, por parte de Health in Code, S.L. de la destrucción o anonimización de la muestra una vez finalizada la investigación y transcurrido el plazo legal de conservación, a no ser que haya autorizado su conservación durante más tiempo.
- Del derecho que le asiste de conocer los datos genéticos que se obtengan a partir del análisis de sus muestras biológicas.
- De la confidencialidad de la información obtenida, siendo los miembros del equipo de investigación de Health in Code, S.L., exclusivamente, quienes tendrán acceso a los datos personales.

Si procede, autorizo la extracción de muestras biológicas y el estudio genético del representado para ser utilizadas en los términos anteriormente descritos en el estudio genético de la enfermedad arriba mencionada.

Nombre del paciente o representante legal*

*Indicar en caso de paciente menor o incapaz.

DNI del paciente o representante legal

Firma del paciente o representante legal

Fecha

4 Declaración de existencia del consentimiento informado

- Declaro que el paciente identificado en esta solicitud, conoce los datos incluidos en la misma y ha firmado el consentimiento informado para la realización de este estudio genético y que éste ha sido incluido en su historia clínica.

Firma del facultativo

Fecha