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

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

|  |
| --- |
| **CURRICULUM DEL SOLICITANTE** |
| **Si prefiere adjuntar el CV completo no hace falta que rellene los siguientes apartados** |
| **EXPERIENCIA LABORAL : Clínica** ☐ **Investigadora** ☐ **Docencia** ☐ |
| **PROYECTOS** Indique los 5 proyectos (públicos o privados) más relevantes en los que ha participado en los últimos años. |
| **Título** | **Agencia** | **Año inicio/fin** | **Participación** |
| **IP** | **Colaborador** | **Otros** |
| **1** |  |  |  |  |  |  |
| **2** |  |  |  |  |  |  |
| **3** |  |  |  |  |  |  |
| **4** |  |  |  |  |  |  |
| **5** |  |  |  |  |  |  |
| **PUBLICACIONES/PATENTES** Indicar las 5 publicaciones más relevantes de los últimos 5 años  |
| **Título; Autores; Revista; Año o DOI** |
| **1** |  |
| **2** |  |
| **3** |  |
| **4** |  |
| **5** |  |

|  |
| --- |
| **SECCION 2 - PROYECTO** |
| **RESUMEN PROYECTO** |
| **PROYECTO (\* Campo obligatorio)** |
| **\***Título del proyecto |  |
| **\***Agencia/Entidad financiadora: |  |
| **\***Referencia del Proyecto: |  |
| Fecha inicio-Fecha fin proyecto: |  |
| **\***Aprobación por CEI Acreditado: | SI [ ]  / NO[ ]  | Ref. del proyecto CEI: |  |
| **Si prefiere adjuntar el proyecto completo no hace falta que rellene los siguientes apartados**  |
| **RESUMEN DEL PROYECTO (250palabras) :** |
| **OBJETIVOS PRINCIPALES:** |
| **METODOLOGIA** (breve descripción del uso que se le dará a las muestra**s):** |
| **Si se trata de un proyecto multicéntrico, enumere los centros participantes:****1.****2.****3.****4.****5.** |

|  |
| --- |
| **DOCUMENTOS A ADJUNTAR: (\* Campos obligatorios)**Indique los documentos que adjuntará a la presente solicitud |
|  | [ ]  | \* Proyecto o Resumen del proyecto que incluya justificación detallada de la necesidad de las muestras (en cuanto al tipo, número y cantidad de cada una de las muestras). |
|  | [ ]  | **\***CV ó resumen del CV del Investigador Principal. |
|  | [ ]  | Otros: ………………………………………………………………………………………………………………………….. |

|  |
| --- |
| **SECCION 3 - MUESTRAS** |
| La selección de muestras se realiza definiendo obligatoriamente los tres niveles descritos a continuación:* Donante: especificar las características generales del donante respecto a edad, sexo, y otras características (etnias, …)
* Donación: definición de la patología/s asociadas, grado, estadio, órganos validos (metástasis)
* Muestras: detalle de las muestras solicitadas, solidas, liquidas, otras, cantidades, concentraciones volúmenes,…
 |
| **MUESTRAS SOLICITADAS y CARACTERISTICAS** |
| **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 (descriptor): |  |
| Código (CIE/SNOMED/otros): |  |
| Grado: |  |
| Estadio:  |  |
| Otras especificación de la donación: |  |
| **III-MUESTRAS** |
| **Formato** | **Nº de casos** | **Cantidad/caso** | **Otras especificaciones:** |
| **Solidas #** | Congelado | [ ] Secciones en porta[ ] Secciones en tubo[ ] Otros:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
| Parafinado | [ ] Secciones en porta[ ] Secciones en tubo[ ] Otros:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
| Fresco | [ ] Secciones en porta[ ] Secciones en tubo[ ] Otros:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
|  | **Tipo** | **Formato** | **Nº de casos** | **Cantidad/caso** | **Otras especificaciones:** |
| **Liquidas** | Derivados hemáticos | Sangre total |  ñ |  |  |  |
| Suero |  |  |  |  |
| Plasma |  |  |  |  |
| Eritrocitos |  |  |  |  |
| Plaquetas |  |  |  |  |
| Buffy coat |  |  |  |  |
| CMNs |  |  |  |  |
|  | **Tipo** | **Formato** | **Nº de casos** | **Cantidad/caso** |  **Otras especificaciones:** |
| Otros líquidos | \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |  |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |  |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |  |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |  |
| **Ácidos nucleicos** | DNA | Origen:\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |  |
| RNA | Origen:\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |  |
| # *Condiciones estándar: - cortes histológicos: cortados a 4 um y montados sobre portaobjetos para IHQ* *- tejido parafinado estándar para extracción: un tubo eppendorf con 3 cortes a 15 um sin montar* *- tejido congelado estándar para extracción: un tubo eppendorf con 10-15 cortes a 15 um sin montar* |
| **OTROS DETALLES**Muestras pareadas (tumor y normal del mismo paciente): [ ] Sí [ ]  NoValidez de muestras previamente tratado por radio- y/o quimioterapia: [ ] Sí [ ]  No Validez de tejido procedente de estudio postmortem: [ ] Sí [ ]  No |
|  |
|  |

|  |
| --- |
| **SECCION 4 - CONDICIONES GENERALES :** |
| Todas las cesiones de muestras y datos de la RNBB seguirán lo establecido por la Ley de Investigación Biomédica 15/2007 y el Real Decreto de Biobancos 1716/2011, así como las regulaciones autonómicas relevantes en cada caso.Las muestras almacenadas por los Biobancos de la RNBB 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 cuantía será concretada por cada uno de los Biobancos que colaboren.Como norma general, los biobancos que forman parte de la RNBB no servirá muestras con reconocida capacidad infecto-contagiosa. Dada la imposibilidad de conocer este extremo en todas las muestras, la RNBB no se hace responsable de la posible infectividad desconocida del material suministrado ni se garantiza su esterilidad.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.Los biobancos de la RNBB no se hacen 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.El investigador se compromete a dar crédito a la procedencia de las muestras servidas por los biobancos de la RNBB en las posibles publicaciones generadas con este material, así como a remitir una copia de las mismas.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 a los biobancos de la RNBB el material sobrante una vez finalizado el proyecto. 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 | En \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_a \_\_\_ de \_\_\_\_\_\_\_\_\_ del 20\_\_\_\_Nombre y Firma de la OGS |