

## Consentimiento Informado para Participantes de Investigación

Dado que el Reglamento Europeo de protección de datos personales RGPD (EU) 2016/679 relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos, el propósito de esta ficha de consentimiento es proveer la información necesaria a los participantes sobre esta investigación, así como de su rol en ella como participantes. La decisión de no participar no afectará a su atención médica.

El estudio se realiza por la Unidad de Patología mamaria del Hospital Universitario Sant Joan de Reus, en colaboración con la URV. El objetivo de este estudio es la valoración del resultado estético de las pacientes sometidas a cirugía por cáncer de mama por técnica oncológica.

Si usted accede a participar en este estudio, se le pedirá responder un cuestionario en el Hospital Sant Joan de Reus. Esto tomará aproximadamente 15-20 minutos de su tiempo.

La participación en este estudio es estrictamente voluntaria. La información que se recoja será confidencial y no se usará para ningún otro propósito fuera de los de esta investigación. Sus respuestas al cuestionario serán anónimas.

Si tiene alguna duda sobre este proyecto, puede hacer preguntas en cualquier momento durante su participación en él. Igualmente, puede retirarse del proyecto en cualquier momento sin que eso lo perjudique en ninguna forma. Si alguna de las preguntas durante la entrevista le parecen incómodas, tiene usted el derecho de hacérselo saber al investigador o de no responderlas.

Desde ya le agradecemos su participación.

Acepto participar voluntariamente en esta investigación, conducida por Pere Cavallé Busquets. He sido informado (a) de forma clara y sencilla de que la meta de este estudio es conocer el grado de satisfacción de las pacientes con cáncer de mama tratadas con cirugía.

Entiendo que una copia de esta ficha de consentimiento me será entregada, y que puedo pedir información sobre los resultados de este estudio cuando éste haya concluido.

-----  
Nombre del Participante

Firma del Participante

Fecha

## Consentiment Informat per Participants d'Investigació

Donat que el Reglament Europeu de protecció de dades personals RGPD (EU) 2016/679 relatiu a la protecció de les persones físiques en lo que respecta al tractament de dades personals i a la lliure circulació d'aquestes dades, el propòsit d'aquesta fitxa de consentiment es proveir la informació necessària als participants sobre aquesta investigació, així com del seu rol en aquesta com participants. La decisió de no participar no afectarà a la seva atenció mèdica.

El estudi es realitza per la Unitat de Patologia mamaria de l'Hospital Universitari Sant Joan de Reus, en col·laboració amb la URV. L'objectiu d'aquest estudi es la valoració del resultat estètic de les pacients sotmeses a cirurgia per càncer de mama per tècnica oncoplàstica.

Si vosté accedeix a participar en aquest estudi, se li demanarà respondre una enquesta. Això prendrà aproximadament 15-20 minuts del seu temps.

La participació en aquest estudi és estrictament voluntària. La informació recollida serà confidencial y no s'utilitzarà per a cap altre propòsit fora dels d'aquesta investigació. Les seves respostes al qüestionari seran anònimes.

Si en té cap dubte sobre aquest projecte, pot fer preguntes en qualsevol moment durant la seva participació en ell. Igualment, es pot retirar del projecte en qualsevol moment sense que això li perjudiqui de cap manera. Si alguna de les preguntes durant la entrevista i li semblen incòmodes, té vosté el dret de fe-ho saber al investigador o de no respondre-les.

Li volem agrair la seva participació.

Acepto participar voluntàriament en aquesta investigació, conduïda per Pere Cavallé Busquets. He sigut informada de forma clara i senzilla de que la meta d'aquest estudi és conèixer el grau de satisfacció de les pacients amb càncer de mama tractades amb cirurgia.

Entenc que una còpia d'aquesta fitxa de consentiment serà entregada, i que puc demanar informació sobre els resultats d'aquest estudi quan aquest hagi concluit.

---

Nom del Participant

Signatura del Participant

Data