# Formulario de Autorización para Adultos Afectados, Padres/Tutores, Representante Legal Autorizado

Consentimiento para Participar en Estudio para Adultos Afectados/Menores Afectados Estudios Sanford

Título de protocolo: Coordinación de Enfermedades Raras de Sanford (CoRDS)

Investigador: Chun Hung Chan

Instrucciones: Si previamente entregó el formulario de consentimiento informado, por favor lea los términos con cuidado, ya que es posible que hayan cambiado.

Las versiones vigentes del Formulario de Autorización y Forma de Consentimiento están disponibles en el sitio de web CoRDS(<a href="https://www.sanfordresearch.org/cords/">https://www.sanfordresearch.org/cords/</a>)en línea por medio de el portal y vía correo, correo electrónico o por teléfono si lo requiere el participante. CoRDS fomenta que los participantes revisen su Formulario de Autorización Informado y Forma de Consentimiento por lo regular, es posible que algo cambie. Es responsabilidad de haber leído la Forma de Consentimiento y Formulario de Autorización Informado vigentes.

#### ¿Cuál es el propósito del estudio?

El propósito de la Coordinacion de Enfermedades Raros de Sanford (CoRDS) es establecer un registro internacional de pacientes con enfermedades raras. La meta de CoRDS es almacenar y proveer un buen recurso de información y acelerar el reclutamiento de pacientes hacia estudios y ensayos clínicos.

#### ¿Quién puede participar?

Cualquier individuo con enfermedades raras o sin diagnóstico, más aparte portadores de dichas enfermedades que no demuestran síntomas, los invitamos a registrarse con CoRDS.Un padre/tutor puede registrar a un joven menor de 18 años. Un representante legal puede registrar a un adulto mayor de los 18 que no puede conceder de su propia cuenta.

#### ¿Qué sucederá durante este estudio?

Si usted decide registrarse, tendrá que llenar un cuestionario breve. El cuestionario requiere de su información básica de contacto, información socio-económico, información de salud, así como sus preferencias de estudio y comunicación. Esta información se almacena bajo un folio de identificación único. CoRDS le mandara un recordatorio si es que necesita completar su cuestionario, y le mandará un recordatorio anual para que actualice su información o confirme que está vigente.

De vez en cuando, es necesario que los investigadores sepan cuantos familiares les afecta dicha condición y cuantas enfermedades se heredan entre familia. Tendrá oportunidad de enlazar su cuenta a la cuenta de familiares que participan en estudios de CoRDS. Al momento de enlazar su cuenta a la de un familiar, está autorizando que el sistema divulgue su nombre, fecha de nacimiento, ciudad/estado de domicilio, y relación familiar a la cuenta de su familia. No podrán acceder a las cuentas del otro, ni actualizarlos. Los investigadores no

podrán identificar a los participantes, sino que solamente sabrán que un sujeto es familia de otro si han enlazado cuentas.

## ¿Este estudio es voluntario?

La participación en los estudios de CoRDS es voluntaria. Usted puede retirarse cuando guste, por cualquier razón. Para retirarse, por favor póngase en contacto con con CoRDS por correo o correo electrónico y escoja una de las siguientes opciones:

- 1) Guarden mi informacion de identificacion en el sistema de CoRDS, pero dejen de contactarme.
- 2) Remuevan mi información de identificación y dejen la información que no me identifique en el sistema de CoRDS.
- 3) Remuevan toda mi información de CoRDS.

Usted tendrá 30 días para decidir lo que desea hacer con sus datos. CoRDS se pondrá en contacto con usted para confirmar que sus datos han cambiado/modificado/borrado en acuerdo a sus deseos.

Si CoRDS no escucha de usted dentro de 30 días, su información de identificación será removida y sus datos sin identificación se almacenarán en el registro un tiempo indefinido.

#### ¿Cuáles son los beneficios del estudio?

No hay beneficios directos para participar en CoRDS, pero los datos que usted contribuye podrá ayudar a avanzar los estudios de enfermedades raras que beneficiarán a toda una población. Al participar en CoRDS es posible que lo contacten en relación a oportunidades de estudio por las cuales califica, y puede decidir si quiere participar. CoRDS no le puede garantizar que un investigador solicitará contactarte.

¿La información se mantiene confidencial? ¿Cuáles son los riesgos de participar? CoRDS toma cada esfuerzo para que toda información almacenada en el registro se mantenga confidencial, pero esto no es garantía Hay un riesgo mínimo asociado con la pérdida de confidencialidad.

¿Cómo acceden a mi información? ¿Puedo elegir cómo compartir mis datos? En el cuestionario, usted puede elegir cómo quiere que CoRDS comparta tu información. Información en el registro de CoRDS se comparte de las siguientes maneras:

- 1) Los investigadores podrán acceder a información sin identificación ya que hayan sido aprobados por el Comité Científico de CoRDS. Si usted entra al registro específico de enfermedades raras para un grupo de apoyo para pacientes (PAG), ese grupo podría ofrecerle ser parte del proceso de evaluación. Si un investigador quiere ofrecerle participación en una oportunidad de estudio, empleados de CoRDS estarán en contacto con usted por parte de ellos. No hay obligación de participación- siempre es decisión de usted ponerse en contacto con el investigador. CoRDS te asegura que todas las referencias de estudios han sido revisadas y aprobadas por un RIB como sea aplicable.
- Un subconjunto de información sin identificación podría compartirse con ciertos sistemas para no duplicar datos y para incrementar conocimiento sobre enfermedades raras.

3) Los grupos de apoyo a pacientes (PAG) representando a individuos con enfermedades raras podrían tener información a datos con y sin información de identificación con fines no investigativos. Estos grupos (PAG) han firmado un contrato declarando que no van a usar la información para fines de estudio.

Con quién me pongo en contacto si es que tengo preguntas?

- -Con preguntas generales sobre CoRDS o para registrarse: hable al (877) 658-9192 o por correo electrónico cords@sanfordhealth.org
- Si usted siente que ha sido maltratado: Chun Hung Chan, (605) 312-6403. Si usted tiene preguntas sobre sus derechos como participante de estudios: Junta de Revisión de Sanford Health (IRB), (605) 312-6430.

#### Declaración de Privacidad-

Sanford Health reconoce y respeta los derechos de privacidad del individuo. Tomamos sus preocupaciones en relación a la privacidad y seguridad muy en serio. Queremos que usted entienda cómo recolectamos, procesamos, usamos, compartimos, y protegemos la información que almacenamos por medio del registro de Coordinación de Enfermedades Raras de Sanford(CoRDS).Participantes que también son pacientes de Sanford Health deben consultar con su Aviso de Política de Privacidad, un documento por separado con referencia al uso o divulgación de información médico del paciente(Información de salud protegido).

Este Aviso de Política de Privacidad aplica a las porciones de sanfordhealth.org y subdominios específicos al registro de CoRDS, a la cual vamos a referir como nuestro "sitio web".

#### Información que recolectamos y cómo la usamos-

Visitas pueden navegar los sitios Sanford Health y CoRDS sin proveer cualquier información personal. Ciertas páginas contienen formas que le dan a las visitas la opción de registrarse en CoRDS como participante de registro por medio de una firma en el documento de Consentimiento Informado. Para eso, tiene que proveernos sus datos de contacto incluyendo nombre, dirección fisico, teléfono, correo electrónico, y otros datos personales si es que se quiere registrar. Proveernos esta información es voluntario. La información que usted entregue se usa para registrarlo en el registro de CoRDS y se comparte internamente con empleados de Sanford Health que utilizan esta información para completar la registración, ayudan a procesar sus requisitos, o mejoran las operaciones de Sanford Health. Información que entregue también podría ser utilizada para prevenir uso inapropiado o comunicaciones inapropiadas con nuestro sitio web.

#### Retención y Eliminacion de Data Personal-

Esta sección establece nuestra política con relación a retención de datos, que está diseñada para asegurar que estemos cumpliendo con nuestros deberes legales en relación a la retención y eliminación de datos personales. Datos personales que procesamos por cualquier razón o razones no se almacenará más tiempo que lo necesario para ese propósito o propósitos. El protocolo vigente de CoRDS si requiere que almacenemos los datos de participantes un tiempo indefinido. En algunos casos, no es posible avisar con tiempo cuando van a ser los periodos en los cuales almacenarán sus datos. En estos casos, determinaremos el periodo de retención en base a los requisitos de retención legal que apliquen al protocolo de estudio de CoRDS. A pesar de las otras provisiones de esta sección, es posible que retengamos sus datos personales cuando es necesario para cumplir con un deber legal al que estemos sujeto, o para proteger su interés vital de usted, o el interés vital de otra persona.

#### Compartiendo información con terceros-

No compartimos información personal con terceros sin relación a Sanford Health, a menos de que sea requerido por razones legales o investigaciones. Le pedimos su permiso antes de compartir sus datos personales con otros registros de enfermedades raras o investigadores trabajando en el campo médico de enfermedades raras. Es posible que compartamos sus datos personales con terceros que hemos contratado para ayudarnos a brindarle servicios. Le aseguramos que estos terceros están de acuerdo en no usar ni divulgar sus datos personales excepto para ayudarnos a proporcionar los servicios.

#### Sus Derechos-

Usted tiene ciertos derechos bajo ley de privacidad y protección de datos específicos al registro de CoRDS y la Regulación General de Protección de Datos. Algunos de los derechos son complejos, y no hemos incluido absolutamente todos los detalles en este sumario. Respectivamente, debe leer las leyes relevantes y tomar dirección de autoridades de regulación para una explicación entera de estos derechos.

Sus principales derechos según la ley de protección de datos;

- a) A derecho de acceso:
- b) El derecho a rectificación;
- c) El derecho de borrar/eliminar:
- d) El derecho de restringir el procesamiento;
- e) El derecho a oponerse a procesamiento;
- f) El derecho a portabilidad de datos;
- g) El derecho de quejarse a una autoridad supervisora; y
- h) El derecho de retirar su consentimiento.

Usted tiene el derecho de confirmar si procesamos sus datos personales o no, y cuando sí, acceso a esos datos personales, en conjunto con información adicional. Esa información adicional incluye detalles sobre el propósito del procesamiento, las categorías de datos personales en cuestión y los recipientes de esos datos personales. Proveído que los derechos y libertades de otros no sean afectados, le proporcionamos una copia de sus datos personales. La primera copia se la proporcionamos gratis, pero copias adicionales podrían ser sujetas a un tarifa razonable.

Tiene el derecho de mandar a rectificar cualquier información incorrecta sobre usted ,y tomando en cuenta los propósitos del procesamiento, mandar a completar cualquier dato personal incompleto sobre usted.

Bajo algunas circunstancias usted tiene el derecho de eliminar sus datos personales sin retraso indebido. Sin embargo, hay exclusiones al derecho de eliminación. Las exclusiones generales incluyen casos donde sea necesario para cumplir con un deber legal, o para establecer, ejercer, o defender reclamos legales.

En algunas circunstancias, usted tiene el derecho de restringir el procesamiento de tus datos personales. Estas circunstancias son: quiere impugnar la precisión de sus datos personales;

procesamiento sería ilegal pero opone eliminación; ya no necesitamos de sus datos personales para el propósito de procesarlo pero usted requiere datos personales con fin de establecer, ejercer o defender reclamos legales; usted está en oposición al procesamiento, pendiente la verificación de ese reclamo. Cuando restringimos el procesamiento de datos en base a estas situaciones, es posible que continuemos almacenando sus datos personales. Sin embargo, solo lo procesaremos: con su permiso; con fin de establecer, ejercer, o defender reclamos legales; para proteger los derechos de otra persona, natural o legal; o por razones de intereses públicos importantes.

Usted tiene el derecho de oponerse al procesamiento de sus datos personales en base a su situación particular, pero sólo hasta la medida en que la base legal requiere del procesamiento y sea necesaria para: realización de una tarea que se lleve a cabo en el interés público, o para ejercer autoridad oficial conferida en nosotros; o los propositos de perseguir intereses legitimos de nosotros a de terceros. Si usted se opone, nosotros dejaremos de procesar la información personal a menos de que podamos demostrar con motivos legítimos que anulan su interés, derecho y libertad, o que el procesamiento es para establecer, ejercer, o defender reclamos legales.

Tiene el derecho de oponerse al procesamiento de sus datos personales para el propósito de marketing(incluyendo elaboración de perfiles con fines de marketing directo). Si usted se opone, dejaremos de procesar tus datos personales con este fin.

Usted tiene el derecho de oponerse al procesamiento de sus datos con fines científicos, estudios con propósitos históricos o propósitos estadísticos en base a su situación en particular, a menos de que sea necesario el procesamiento para completar una tarea en el interés publico.

Usted tiene el derecho de recibir sus datos personales de una manera estructurada, usada comúnmente, y este en formato legible por máquina.

Si usted considera que el procesamiento de sus datos personales infringe leyes de protección de datos, usted tiene el derecho de presentar una queja con una autoridad supervisora responsable de protección de datos. Si usted reside en la UE, puede hacerlo en el estado de la UE donde habita, donde trabaja o en el lugar de la infracción alegada. Si usted no vive en la UE, usted puede ponerse en contacto con Sanford CoRDS directamente para poner su queja.

En el caso de que la base legal del procesamiento de tus datos personales es consentimiento, usted tiene el derecho de retirar su consentimiento en cualquier momento. Retirarse no le afectará de manera legal en el procesamiento antes de retirarse.

Usted puede ejercer cualquiera de sus derechos en relación a sus datos personales simplemente al contactarnos vía cualquier información de contacto apuntado a finales de esta notificación.

#### Boletines, Comunicación de Correo Electrónico, y otros Servicios Relacionados-

Es posible que CoRDS le ofrezca la oportunidad de recibir boletines y publicaciones relacionados con las operaciones continuas de CoRDS en Sanford Health a su correo electrónico. Usted puede inscribirse gratis y darse de baja en cualquier momento por medio de la información de contacto contenido en esas comunicaciones.

Otros comunicados que nos mande vía correo electrónico podrían ser compartidos con representativos de servicio al cliente CoRDS o otro empleado de Sanford Health que tenga la mejor respuesta a su indagación. Los comunicados por correo electrónico no son completamente seguros ni confidenciales. Es posible que un correo electrónico lo acceda o lea otro usuario de internet. Por favor no use correo electrónico para comunicados que quiere mantener protegidos y seguros.

#### **Direccion IP-**

Nuestro servidor de internet automáticamente rastrea la dirección IP( Protocolo de internet) de las computadoras que acceden a nuestro sitio. Una dirección IP es un número que es asignado a su computadora cuando accede al internet. Las direcciones IP no se consideran información personal porque varias personas podrían usar la misma computadora para acceder a internet. Sanford Health posiblemente use esta información para evaluar cómo es que los clientes navegan nuestro sitio web y ayudar a mejorar en contenido.

## Tecnologia de Rastreo-

Sanford Health, o cualquier socio publicitario/ tercero con las cuales escogemos trabajar, podrían emplear varias formas de tecnología de rastreo, como "cookies", baliza web y analítica de software. Estas herramientas nos ayudan a manejar el contenido del sitio web por medio de sus informes sobre qué contenido le sirve a nuestros clientes.

#### Cookies de Internet-

Cuando usted visita nuestro sitio web, es posible que le mandemos un "cookie" o más a su computadora o a otro aparato con exploradora de internet. Cookies son identificadores alfanuméricas almacenadas a través de su explorador de web y las utilizan la mayoría de sitios web para ayudar a personalizar su experiencia de exploración y navegación. Cookies podrían facilitar características adicionales del sitio web para rendimiento mejorado de su experiencia web tal como preferencias recordadas, permitir interacciones sociales, analizar el uso para optimizar el sitio web, proveer contenido personalizado, permite herramientas de intercambio social proveídos por terceros, y entregando imágenes o video de sitios web de terceros. Algunas características de nuestro sitio web no funcionan si no permite cookies. Es posible que enlacemos la información que guardamos en los cookies con otra información que someta mientras navegue nuestro sitio web.

Es posible que usemos cookies de ID de sesión y cookies persistentes. Un cookie de ID de sesión se vence cuando usted cierra su navegador. Un cookie persistente se guarda en su computadora. Los cookies nos dan la habilidad de rastrear y dirigir el interés de nuestros visitas para mejorar la experiencia en nuestro sitio web. Usted puede aprender cómo apagar estos cookies persistentes al seguir las direcciones en la porción "ayuda" ("help") de su navegador.

#### Baliza Web-

Es posible que utilizamos balizas web solos o con cookies para recolectar información acerca de nuestro contenido de sitio web. Balizas Web son objetos gráficos pequeños incrustados en una página web o correo electrónico y usualmente invisible al usuario pero permite verificar que un usuario ha visto el sitio web o correo electrónico. Balizas Web podrían ser utilizadas para rastrear visitas a una página web o sumisión de formulario. En algunos casos, la Baliza Web podría estar enlazada a la información sometida por usuarios del sitio web. Esta tecnología nos permite evaluar la eficacia del sitio web y cualquier campaña de marketing y publicidad.

#### Tecnologias de Rastreo de Terceros-

El uso de cookies o balizas web por parte de nuestros terceros nunca está cubierto por nuestra Declaración de Privacidad. No tenemos acceso o control sobre tecnologías utilizadas por terceros.

#### Software de Analysis-

Nosotros y cualquier servicio de seguimiento con el que asociemos como tercero podría utilizar archivos de registro en el sitio de web para recolectar cierta información automaticamente y guardarla para propósitos de analitica. Esta información podría incluir dirección de internet(IP), tipo de navegador, proveedor de internet(ISP), páginas de referencia/salida, sistema de operación, estampilla de hora y fecha, y datos clickstream. Usamos esta información para rastrear y recopilar información no personal para analizar las tendencias, monitorear tráfico de visitas a nuestro contenido en el sitio web, y recolectar información demográfica agregada sobre nuestras visitas. Es posible combinar el archivo de registro con otra información que recopilamos de o sobre usted para poder mejorar los servicios que ofrecemos, nuestro marketing, analítica, o función de sitio web.

#### Características de las Redes Sociales y Widgets-

El sitio web de Sanford podría contener varias características que permiten al visitante interactuar con el contenido del sitio vía la red social que escoja, tal como los botones de facebook "Like" o "Share". El uso de estos widgets interactivos o mini-programas en nuestra sitio web es voluntaria. Estos servicios se ofrecen para mejorar su experiencia de navegación y habilidad para comunicar información de nuestra página hasta la audiencia que escoja usted. Estas características de red social se alojan por parte de un tercero y se gobiernan por el Aviso de Privacidad de la compañía que provee esos servicios.

Es posible que le proveemos la oportunidad para compartir información de nuestro sitio web con un amigo o hacer una referencia simplemente con proveer un correo electrónico o otra información de contacto para esa persona. Utilizamos esa información de contacto para proveer información sobre CoRDS.

#### **Enlaces a Otros Sitio Web-**

Nuestro contenido de sitio web podría contener enlaces o otros sitios que no son propiedad de Sanford Health. Estos sitios web son pertenencia de terceros y tienen avisos de privacidad y prácticas distintas. Si usted le entrega su información a estos sitios, su información se gobierna por el Aviso de Privacidad publicado en ese sitio. Le recomendamos leer con cuidado el Aviso de Privacidad en cualquier página que visite.

#### **Foros Publicos-**

Nuestro sitio web podría contener blogs de acceso público, foros de comunidad o foros generales. Ten en mente que cualquier información que comparta en los foros públicos podría ser recolectada y utilizada por otros fuera del control de Sanford Health. Por favor póngase en contacto con el administrador del foro donde quiere pedir que remuevan su información personal. En algunos casos no se podrá eliminar la información.

#### **Divulgacion Legal-**

Nosotros reservamos el derecho de entregar información personal como sea requerido por ley, tal como para responder a subpoena u otros procesos legales mandatorios. POdríamos compartir información en caso de que tengamos fe de que sea necesario para proteger nuestros derechos, para proteger a los demás, investigar fraude, o responder a un requisito del gobierno.

## Seguridad de Información-

Sanford Health provee seguridad apropiada y razonable para proteger nuestro contenido y información personal que nos de contra peligro previsible. Cuando ingrese informacion sensible (como numero de tarjeta de credito) en nuestros fors, usamos cifras para transmitir esa informacion por medio de la tecnologia de capa de seguridad (SSL). Cuando venga en contacto con una página protegida, tu navegador mostrará un candado cerrado o otro símbolo para informarle que está habilitado el SSL. La dirección de página debe empezar con "https://" en vez de "http://". SSL permite una conexión segura entre tu navegador y el servidor web. Ningún sistema o computadora puede estar completamente protegido de cada peligro posible, y por esta razón no podemos garantizar la seguridad de la información que nos transmita, y lo hace a su propio riesgo.

## Protegiendo Seguridad de lo Ninos-

Sanford Health está dispuesto a proteger la información de los niños en el internet. No recolectamos información personal de los niños.

#### Cambios al Aviso de Privacidad-

Es posible que conforme pase el tiempo, cambie nuestro Aviso de Privacidad. Les informamos de ello en nuestro sitio web. El aviso se actualizó el 24 de Abril, 2018.

#### Información de Contacto:

Si tiene preguntas en referencia al Aviso de Privacidad nos puede contactar vía correo electrónico en cords@sanfordhealth.org o vía correo al:

Sanford Health Coordination of Rare Disease(Coordinación de Enfermedades Raras) Route 5031 PO Box 5039 Sioux Falls, SD 57117-5039

Phone: 1-877-658-9192

Información de Contacto para el Oficial de Protección de Datos:

Chief Privacy Officer
Sanford Health
PO Box 5039
Sioux Falls, SD 57117-5039
privacyoffice@sanfordhealth.org





## Instrucciones

Gracias por tomarse el tiempo para inscribirse en el Registro CoRDS. Este cuestionario:

- Tarda entre 10 y 20 minutos en completarse
- Se referirá a la persona con el diagnóstico raro o desconocido como "el/la participante".
- Puede actualizarse en cualquier momento iniciando sesión en el portal en línea de CoRDS o contactando al personal de CoRDS

El personal de CoRDS se comunicará o	con usted anualmente para actualizar su	cuestionario.
durante el horario comercial, de 8:30 a. horario comercial, deje un mensaje o co	lleta este formulario, comuníquese con C M. A 5:00 p. M. (CST) de lunes a viernes. orreo electrónico <u>cords@sanfordhealth.o</u> isa, recuerde escribir de forma legible. G	Si necesita ayuda fuera del rg.
1. Fecha de hoy (MM/DD/ ÑÑÑÑ):	,	
2. ¿Quién está completando este cue	estionario?	
☐ Me estoy inscribiendo yo mismo/a	(debe ser mayor de 18 años para propoi	cionar información para el registro)
☐ Estoy inscribiendo a mi hijo (debe información para el registro)	ser el padre o guardián legal del particip	ante para proporcionar
·	e no tiene capacidad cognitiva para inscri icipante para proporcionar información p	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Permisos e Intercambio de Da	itos	
Al participar en CoRDS, su información CoRDS. A continuación, se muestran la	tos anónima se compartirá con los investiga s opciones que le permiten compartir sus desea que se compartan sus datos. Com	datos con otras entidades. En las
Al participar en CoRDS, su información CoRDS. A continuación, se muestran la siguientes preguntas, seleccione cómo continuar.	anónima se compartirá con los investiga s opciones que le permiten compartir sus	s datos con otras entidades. En las plete esta sección antes de
Al participar en CoRDS, su información CoRDS. A continuación, se muestran la siguientes preguntas, seleccione cómo continuar.  3. Doy permiso a CoRDS para que se	anónima se compartirá con los investiga s opciones que le permiten compartir sus desea que se compartan sus datos. Com	s datos con otras entidades. En las plete esta sección antes de
Al participar en CoRDS, su información CoRDS. A continuación, se muestran la siguientes preguntas, seleccione cómo continuar.  3. Doy permiso a CoRDS para que se investigación:	anónima se compartirá con los investigas opciones que le permiten compartir sus desea que se compartan sus datos. Com  comuniquen conmigo sobre la participa  Do  comunique conmigo sobre la donación o	ción en futuros estudios de
Al participar en CoRDS, su información CoRDS. A continuación, se muestran la siguientes preguntas, seleccione cómo continuar.  3. Doy permiso a CoRDS para que se investigación:	anónima se compartirá con los investigas opciones que le permiten compartir sus desea que se compartan sus datos. Com  comuniquen conmigo sobre la participa  Do  comunique conmigo sobre la donación o	ción en futuros estudios de
Al participar en CoRDS, su información CoRDS. A continuación, se muestran la siguientes preguntas, seleccione cómo continuar.  3. Doy permiso a CoRDS para que se investigación:  Si  4. Doy permiso a CoRDS para que se otra muestra biológica para inve	anónima se compartirá con los investigas opciones que le permiten compartir sus desea que se compartan sus datos. Com comuniquen conmigo sobre la participa  Do  Comunique conmigo sobre la donación ostigación en el futuro:	ción en futuros estudios de  No se  No se  No se  No se  No se  No se  nónima a otras bases de datos

Información Del Participante	
6. Primer Nombre:	
7. Segundo Nombre:	
8. Apellido/s:	
☐ Marque si el nombre legalmente dado (según el certifica indica arriba.	do de nacimiento) del participante es el mismo que se
Nombre Legalmente dado del participante (Según el certif	icado de nacimiento)
9. Primer Nombre:	
10. Segundo Nombre:	
11. Apellido/s:	
12. Fecha de Nacimiento:	
13. Ciudad, Pueblo, o Aldea de Nacimiento:	
14. País de Nacimiento:	
15. Dirección actual 1:	
16. Dirección actual 2:	
17. País:	18. Estado o Provincia actual:
19. Ciudad, Pueblo, o Aldea Actual:	20. Código postal:
21. Correo Electrónico:	
22. Número de Teléfono Primario:	
información de Padres/ Representantes Legalmente Autor	rizados (LAR)
Complete esta sección si es el padre/guardián del participar representante legalmente autorizado (el participante no pu	
23. Primer Nombre:	
24. Segundo Nombre:	
25. Apellido/s:	
26. Número de Teléfono Primario:	
27. Correo Electrónico:	
☐ Marque si la dirección es la misma que la del participant	e, luego pase a la siguiente sección

28. Dirección 1:	
29. Dirección 2:	
30. País:	31. Estado o Provincia:
32. Ciudad, Pueblo, o Aldea:	33. Código postal:
34. Relación con el contacto secundario:	
☐ Familiar	☐ Esposo/s / Pareja
☐ Amigo/a	□ Otro
35. Si seleccionó "Otro" arriba, por favor especifique:	
36. Primer Nombre:	
37. Segundo Nombre:	
38. Apellido/s:	
39. Número de teléfono Primario:	
40. Correo Electrónico:	
☐ Marque si la dirección arriba es la misma que la del pa	rticipante, luego pase a la siguiente sección
41. Dirección 1:	
42. Dirección 2:	
43. País:	44. Estado o Provincia:
45. Ciudad, Pueblo, o Aldea:	46. Código postal:
Preferencias de inscripción, contacto y comunicación	
47. Necesidades especiales de comunicación: ¿Usted (la precesidad especial de comunicación? Seleccione todo provisto.	
☐ Sin necesidades especiales: tanto el lenguaje hablado como el escrito son aceptables	☐ Lenguaje Escrito es preferible
☐ Se requiere lenguaje de señas	□ Otro
☐ Idioma hablado preferido	

48. Si seleccionó "otro" arriba, especifique:						
48. Si seleccionó "otro" arriba, especifique:						
Información sociode	mográfica del particip	ante				
Proporcione informacion	ón sobre los antecedento	es y el diagno	óstico del pa	rticipante en las siguien	tes secciones.	
49. Sexo:						
☐ Femenino	☐ Masculino	□ Intersex	kual	☐ Desconocido	□ Otro	
50. Sexo de Nacimien	ito:					
☐ Mujer	☐ Hombre	☐ Intersex	kual	☐ Desconocido	□ Otro	
51. Raza:						
☐ Indígena Americano	o/a o Indígena de Alaska		☐ Negro o	Afroamericano		
☐ Asiático/a – Asiático	o/a Indio		☐ Isleño d	el pacífico – Indígena Ha	awaiano	
☐ Asiático/a – Chino			☐ Isleño del pacífico – Guameño			
☐ Asiático/a – Filipino			☐ Isleño del pacífico – Chamorro			
☐ Asiático/a – Japones	5		☐ Isleño del pacífico – Samoano/a			
☐ Asiático/a – Coreand	0		☐ Isleño del pacífico — Otro Isleño del pacífico			
☐ Asiático/a – Vietnan	n		☐ Blanco			
☐ Asiático/a – Otro Asiático/a		☐ Otro/Desconocido/Negarse a contestar				
52. Etnicidad:						
□ No Hispano/a o Latino/a		☐ Hispano o Latino – Puertorriqueño				
☐ Judío/a Askenazi		☐ Hispano o Latino – Sur Americano				
☐ Frances Canadiense			☐ Hispano o Latino – Otro Latinoamericano			
☐ Hispano o Latino – (	Centroamericano		☐ Hispano o Latino – Otro Hispano/Latino/Español			
☐ Hispano o Latino – Cubano			☐ Desconocido/No hay respuesta			

☐ Hispano o Latino – Dominicano				
☐ Hispano o Latino - Mexicano				
53. Si seleccionó "otro" arriba, espec	cifique:			
54. ¿Todavía vive el participante?				
□ Sí		□ No		
55. Si selecciono "no" arriba, por favo	or indique la fecha d	e defunción (MM/D	D/ÑÑÑÑ):	
Causa de muerte:				
Diagnosis				
56. En el caso de enfermedades gené rara?	ticas raras, ¿el parti	cipante es un portac	dor no afectado de la enfermedad	
□ Sí	□ No		☐ Desconocido	
57. Si seleccionó "sí" arriba, indique la enfermedad rara de la que el participante es portador.				
58. Diagnóstico de enfermedades rar	<b>as:</b> enumere todos lo	os diagnósticos de er	nfermedades raras.	
Complete las preguntas a continuación de una enfermedad rara, responda las				
<b>59. Síntomas de enfermedades raras:</b> enumere los síntomas del diagnóstico de enfermedades raras. Separe con comas.				
60. Sin diagnosticar: si no se ha realizado un diagnóstico clínico, enumere los síntomas. Separe con comas.				
61. Otros diagnósticos: enumere los diagnósticos no raros. Separe con comas.				

62. Edad de Diagnosis:	
☐ Prenatal	☐ Desconocido
☐ Al Nacer	□ N/A
□ Edad	
63. Si seleccionó "edad" arriba, indique la edad:Dia(s)Semana(s)Mes(s)Año(s)  64.  Edad al momento del primer síntoma:	
☐ Prenatal	☐ Desconocido
☐ Al Nacer	□ N/A
□ Edad	
65. Si seleccionó "edad" arriba, indique la edad: Dia(s)Semana(s)Mes(s)Año(s)  66. ¿Cómo se determinó el diagnóstico de la enfermedad	I rara? Seleccione todas las que correspondan.
☐ Análisis Genético en Laboratorio	☐ Examen de detección del recién nacido
☐ Histología	☐ Examen físico
☐ Imagen – CT- Tomografía Computarizada	☐ Desconocido
☐ Imagen – MRI- Resonancia Magnética	□ Otro
☐ Imagen – PET- Tomografía de emisión de positrones	
67. Si seleccionó "otro" arriba, especifique:	
68. ¿Dónde se hizo el diagnóstico?	
Hospital / Institución:	
País:	Estado o Provincia:
Ciudad:	Código postal:
Historial Familiar	

69. ¿Qué miembros de correspondan.	e la familia también tien	en la enferm	nedad rara d	lel participante? Selecci	one todas las que
☐ Ninguno			☐ Descon	ocido	
☐ Madre			☐ Abuela	Paternal	
☐ Padre		☐ Tía Mat	erna		
☐ Hermano			☐ Tía Pate	ernal	
☐ Medio Hermano			☐ Tío Mat	erno	
☐ Hermana			☐ Tío Pate	ernal	
☐ Media Hermana			☐ Primo/a	a Materno/a	
☐ Hija			☐ Primo/a	a Paternal	
☐ Hijo			☐ Nieta		
☐ Abuelo Materno			☐ Nieto		
☐ Abuelo Paternal			☐ Sobrina		
☐ Abuela Materna			☐ Sobrino		
Calidad de vida					
70. En general, el/la	a participante diría que s	su salud es			
☐ Excelente	☐ Muy buena	☐ Buena		☐ Adecuada	☐ Mal
71. ¿La salud del pa	rticipante ahora lo/la lir	mita para re	alizar activio	dades vigorosas?	
□ Nunca □ Raramente □ A veces			☐ Seguido	☐ Siempre	
72. ¿Cuánto interfirió el dolor con el disfrute de la vida del participante?					
☐ Nunca	☐ Raramente ☐ A veces			☐ Seguido	☐ Siempre
73. ¿Con qué frecue	encia se siente cansado/	a el/la partio	cipante?		
☐ Nunca	☐ Raramente	☐ A veces		☐ Seguido	☐ Siempre
		-	-		
74. El/la participante	se siente deprimido/a	•			
□ Nunca	☐ Raramente	☐ A veces		☐ Seguido	☐ Siempre

Participación en investigación clínic	ca y bioespecímeno	es	
75. ¿El/la participante ha participado	anteriormente en a	lgún ensayo clínico	relacionado con su enfermedad rara?
☐ Sí	□ No		□ No se
76. ¿El participante participa actualm	nente en algún ensay	yo clínico relacionad	o con su enfermedad rara?
□ Sí	□ No		□ No se
77. ¿El participante ha donado previar investigación?	mente una muestra (	de sangre, tejido u o	tra muestra biológica para
□ Sí	□ No		□ No se
<b>78. Si la respuesta es sí:</b> Tipo de muestra biológica:			
☐ Sangre		□ Tejido	
☐ Otro fluido corporal		□ Orina	
☐ Saliva/Hisopo de mejilla		☐ Desconocido	
79. Localización de la muestra biológica	donada:		
☐ Marque acá si la localización es desc	onocida		
Hospital / Instituto			
País:		Estado o Provincia:	
Ciudad:		Código postal:	
¡Gracias por su participación!			
	Perso Col Sanford 2301 E	untas? nal de RDS Research ast 60 <sup>th</sup> North	
_	Sioux Falls, Sout Teléfono (Sin cargo	): 1 (877) 658-9192	
Co	rreo Electrónico: Col	งบวเพรสทางเฉทยสเนท.(	nik



## Instrucciones

El objetivo de este cuestionario es recabar información y mejorar el conocimiento sobre los casos de mutación GNB1 y otras mutaciones (o variantes) genéticas GNB. La información obtenida en este cuestionario se introducirá en el registro internacional de personas afectadas por mutaciones GNB1 y otras mutaciones genéticas GNB, que mantiene la organización Sanford Research bajo la Coordinación de enfermedades minoritarias de Sanford (*Coordination of Rare Diseases at Sanford*, CoRDS). El registro busca facilitar a los investigadores datos no identificables que respalden e impulsen la investigación en torno a las mutaciones GNB.

Antes de empezar, debe saber que:

- 1) Este cuestionario está dirigido a personas, madres, padres, cuidadores y/o tutores legales de personas diagnosticadas con mutaciones/variantes GNB1 y otras mutaciones/variantes genéticas GNB. Por favor, conteste a cada pregunta lo mejor que pueda. El cuestionario incluye un apartado de "Embarazo e historial del parto" destinado a los progenitores biológicos de la persona con una mutación GNB. Se recomienda que al menos uno de los dos progenitores rellene este apartado o se rellene con la colaboración de, al menos, uno de los dos progenitores.
- 2) Rellenar el cuestionario requiere unos 60 minutos en total.
- 3) En cada pregunta, se hace referencia a la persona diagnosticada como "el/la participante".
- 4) Debe rellenar solo uno cuestionario por persona con una variante genética GNB. Si es madre, padre o cuidador de más de un niño o niña con una mutación o variante GNB1 u otras mutaciones o variantes genéticas GNB, por favor, rellene un cuestionario para cada uno.
- 5) Su participación es voluntaria y puede decidir no participar.
- 6) Es posible que los resultados de este cuestionario se publiquen en revistas científicas de investigación o se presenten en conferencias profesionales. Sin embargo, no se divulgará ningún nombre o identidad y sus registros permanecerán anónimos.

Si le surgen dudas mientras cumplimenta este cuestionario, contacte, por favor, con CoRDS en el teléfono (877) 658-9192 durante las horas de oficina, de 8:00 am a 4:30 pm (CST), de lunes a viernes. En caso de precisar ayuda fuera del horario de oficina, por favor deje un mensaje o envíe un correo electrónico a cords@sanfordhealth.org.

Autorización y transferencia de datos	
Concedo mi autorización a CoRDS para facilitar mi informa pacientes siguiente con fines no relacionados con la inves	
☐ GNB1 Advocacy Group	☐ No concedo mi autorización

1. ¿Cuál de las siguientes opciones describe la relación con el/la participante con una mutación GNB?

☐ Yo mismo/a (soy el/la participante)	☐ Tutor legal y/c	o representante legalmente autorizado	
☐ Madre/padre	□ Otra		
☐ Cuidador que no es el padre o la madre (p. ej., abuelo, abuela, hermano, hermana, otro pariente, etc.)			
En caso de haber seleccionado	"Otra", especifique	cuál:	
2. ¿Se conoce la variante d	del/de la participan	nte?	
□ Sí		□ No	□ No lo sé
3. ¿Cuál es el gen afectado	o?		
☐ GNB1		□ GNB2	□ Otro
	•	pante? Las siguientes mutaciones hacer uya, marque "otra" e indique el gen y e	
	•	uya, marque "otra" e indique el gen y e	
cambio en la proteína.	Si no se incluye la s	uya, marque "otra" e indique el gen y e	
cambio en la proteína. S  c.37C>T, (p.Gln13Ter)	Si no se incluye la s	uya, marque "otra" e indique el gen y e 96L) (p.Ser98del)	
cambio en la proteína. 9  c.37C>T, (p.Gln13Ter)  c.88C>T, (p.L30F)	□ c.287G>T, (pR: □ c.293_295del	uya, marque "otra" e indique el gen y e 96L) (p.Ser98del) //et101Val)	
cambio en la proteína. S  c.37C>T, (p.Gln13Ter)  c.88C>T, (p.L30F)  c.97-2A>G	□ c.287G>T, (pR: □ c.293_295del □ c.301A>G (p.N	uya, marque "otra" e indique el gen y e 96L) (p.Ser98del) //et101Val)	
cambio en la proteína. 9  □ c.37C>T, (p.Gln13Ter)  □ c.88C>T, (p.L30F)  □ c.97-2A>G  □ c.217>A (p.Ala73Thr)	□ c.287G>T, (pR: □ c.293_295del □ c.301A>G (p.N: □ c.316G>A, (p.A:	ya, marque "otra" e indique el gen y e  96L)  (p.Ser98del)  Met101Val)  A106T)  Cys114Try)	
cambio en la proteína. 9  □ c.37C>T, (p.Gln13Ter)  □ c.88C>T, (p.L30F)  □ c.97-2A>G  □ c.217>A (p.Ala73Thr)  □ c.D118G, (p.asp118Gly)	□ c.287G>T, (pR: □ c.293_295del □ c.301A>G (p.N: □ c.316G>A, (p.A: □ c.341G>A, (p.A:	ya, marque "otra" e indique el gen y e  96L)  (p.Ser98del)  Met101Val)  A106T)  Cys114Try)  Gly115Ser)	
cambio en la proteína. 9  □ c.37C>T, (p.Gln13Ter)  □ c.88C>T, (p.L30F)  □ c.97-2A>G  □ c.217>A (p.Ala73Thr)  □ c.D118G, (p.asp118Gly)  □ c.154C>G, (p.R52G)	□ c.287G>T, (pR: □ c.293_295del □ c.301A>G (p.N: □ c.316G>A, (p.A: □ c.341G>A, (p.A: □ c.343G>A, (p.A:	ya, marque "otra" e indique el gen y e  96L)  (p.Ser98del)  A106T)  Cys114Try)  Gly115Ser)	

□ c.191G>T, (p.G64V)	□ c.352>C, (p.Asp118His)
□ c.217G>A, (p.A73T)	□ c.353A>G, (p.Asp118Gly)
□ c.343G>A, (pGly115Ser)	□ c.388 G>A, (p.E130K)
□ c.227A>G, (p. (Asp76Gly)	□ c.353A>T, (p.Asp118Val)
□ c.228T>A, (p.Asp76Glu)	□ c.365 C>T, (p.S122F)
□ c.229>A, p. (Gly77Ser)	□ c.388A>G, (p.E130k)
□ c.229G>C, p. (Gly77Arg)	□ c.388G>A, (p.Glu130Lys)
□ c.230A>G, (p.G77D)	□ c.459T>G, (p.Asp153Glu)
□ c.230G>T, (p.Gly77Val)	□ c.788C>T, (p.Thr263Met)
□ c.230G>C, (p.Gly77Ala)	□ c.844G>C, (p.Gly282Arg)
□ c.230G>A, (p.Gly77Asp)	□ c.976G>A, (p.Ala326Thr)
□ c.233A>G, (p.Lys78Arg)	□ c.1009A>C, (p.K337Q)
□ c.234 A>C, (p.K78N)	☐ Deleción GNB1 (secuencia de codificación entera) heterocigótica (deleción)
☐ c.239T>A, (p.lle80Asn)	□ c.203+1G>A
☐ c.239T>A, (p.lle80Asn) ☐ c.239T>C, (p.lle80Thr)	□ c.203+1G>A □ c.286C>T, (p.Arg96Cys)
□ c.239T>C, (p.lle80Thr)	□ c.286C>T, (p.Arg96Cys)
□ c.239T>C, (p.lle80Thr) □ c.241_243del (p.lle81del)	□ c.286C>T, (p.Arg96Cys) □ c.342_351del (p.Cys114TrpfsTer10)
<ul> <li>□ c.239T&gt;C, (p.lle80Thr)</li> <li>□ c.241_243del (p.lle81del)</li> <li>□ c.301 A&gt;G, (p.M101V)</li> </ul>	□ c.286C>T, (p.Arg96Cys)         □ c.342_351del (p.Cys114TrpfsTer10)         □ c.347G>A, (p.Gly1126Asp)
<ul> <li>□ c.239T&gt;C, (p.lle80Thr)</li> <li>□ c.241_243del (p.lle81del)</li> <li>□ c.301 A&gt;G, (p.M101V)</li> <li>□ c.265A&gt;G, (p.Lys89Glu)</li> </ul>	□ c.286C>T, (p.Arg96Cys)         □ c.342_351del (p.Cys114TrpfsTer10)         □ c.347G>A, (p.Gly1126Asp)         □ c.347G>T, (pGly116Val)
<ul> <li>□ c.239T&gt;C, (p.lle80Thr)</li> <li>□ c.241_243del (p.lle81del)</li> <li>□ c.301 A&gt;G, (p.M101V)</li> <li>□ c.265A&gt;G, (p.Lys89Glu)</li> <li>□ c.266A&gt;G, (p.Lys89Arg)</li> </ul>	□ c.286C>T, (p.Arg96Cys)         □ c.342_351del (p.Cys114TrpfsTer10)         □ c.347G>A, (p.Gly1126Asp)         □ c.347G>T, (pGly116Val)         □ c.433_439del, p.(Tyr145ProfsTer42)

□ c.275C>A, (p.Ala92Asp)	□ c.497+1G>T					
□ c.279T>C, (p.lle80Thr)	□ c.833_935del, (p.Phe278del)					
□ c.2139T>C, (p.lle80Thr)	□ c.844G>A, (p.0	Gly282Arg)				
□ c.280C>T, (p.P94S)	□ c.878A>C, (p.(	Asn293Thr)				
☐ c.281C>G, (p.Pro94Arg)	□ Otra					
□ c.284T>C, (p.Leu95Pro)						
En caso de haber marcado "Otr	a", especifique cuá	1:				
5. ¿Qué variante GNB2 pr	esenta el/la partici <sub>l</sub>	pante? Por favor,	indique el gen	y el cambio en la p	roteína:	
6. ¿Ha facilitado el/la part	ticinanto una muos	tra do cangro o de	o otro tino a un	nrofosional sanita	rio o	
investigador para estud	•	_	•	•		
□ Sí		□ No		□ No lo	sé	
7. ¿Ha realizado un profes mediante un procedimi utilizado para compara	ento llamado secue	enciación de ARN	(ARN-seq)? AF	RN-seq es un proced	dimiento	
□ Sí		□ No		□ No lo	sé	
Síntomas e intervenciones						
Desarrollo/Conducta/Sensorial						
8. ¿Ha presentado alguna vez el/la participante alguno de los siguientes síntomas relacionados con su desarrollo o conducta? Si el/la participante ha presentado un síntoma, pero el síntoma no fue confirmado por un médico o profesional, por favor, seleccione "No lo sé". Incluya también el año en el que empezaron los síntomas, si lo sabe.						
Síntoma	Aún no tiene la edad	Sí	No	No lo sé	Año en el que empezó el síntoma	
Problemas visuales	☐ Aún no tiene la edad	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Problemas auditivos						
	☐ Aún no tiene la edad	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	

Dificultad de aprendizaje	☐ Aún no tiene Ia edad	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Problemas en el habla (incluido cualquier retraso en el habla o problemas con la comunicación expresiva y receptiva)	☐ Aún no tiene Ia edad	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Imposibilidad de andar de forma independiente	☐ Aún no tiene Ia edad	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Problemas conductuales o emocionales	☐ Aún no tiene Ia edad	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Trastorno/problemas en el procesamiento sensorial	☐ Aún no tiene Ia edad	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Otro:					(AAAA)
Otro:					(AAAA)
Otro:					(AAAA)
Para cada síntoma en el que ha síntoma. Por ejemplo, para los					
Cerebro/Neurológico					
9. ¿Ha presentado alguna vez el/la participante alguno de los siguientes síntomas relacionados con el cerebro o problemas neurológicos? Si el/la participante ha presentado un síntoma, pero el síntoma no fue confirmado por un médico o profesional, por favor, seleccione "No lo sé". Incluya también el año en el que empezaron los síntomas, si lo sabe.					

Convulsiones	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Problema o trastorno nervioso	☐ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Epilepsia (manifestaciones epilépticas en el EEG u otras pruebas, incluida la epilepsia de ausencia)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Otro:				(AAAA)
Otro:				(AAAA)
Otro:				(AAAA)
10. ¿Le han realizado al/a la participante pruebas diagnósticas cerebrales complementarias (incluido EEG, pruebas de diagnóstico por imagen en cerebro o columna)?				
□ Sí		□ No		□ No lo sé
11. Si ha marcado "Sí", ¿cuáles de los siguientes tipos de pruebas cerebrales le han realizado al/a la participante? (marque todas las que le hayan realizado):				
☐ TAC (tomografía computarizada) ☐ TEP (tomografía de emisión positrónica)				)
☐ IRM (imagen por resonancia	magnética)	☐ MEG (magnetoencefa	lografía)	
☐ EEG (electroencefalografía)		□ No lo sé		
Si ha marcado "Sí" a las pruebas significar que el/la participante otro centro médico o cualquier	dispone de los dat			_
□ Sí		□ No	]	☐ No lo sé
12. ¿Ha recibido el/la partio	cipante algún trata	miento médico por un pr	oblema neurológ	ico?
□ Sí		□ No	[	☐ No lo sé
13. ¿Ha recibido el/la partio	cipante tratamient	o quirúrgico por un probl	ema neurológico	?
□ Sí		□ No	]	☐ No lo sé
Esqueleto/Musculatura/Ortopedia				
14. ¿Ha presentado alguna vez el/la participante alguno de los siguientes síntomas esqueléticos/musculares/ortopédicos? Si el/la participante ha presentado un síntoma, pero el síntoma no fue confirmado por un médico o profesional, por favor, seleccione "No lo sé". Incluya también el año en el que empezaron los síntomas, si lo sabe.				

Fracturas recurrentes	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Trastorno o problema vertebral (p. ej., escoliosis)	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Disminución de la densidad ósea o baja densidad ósea	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Contractura articular (acortamiento o rigidez de los músculos, tendones, ligamentos y/o cápsulas articulares)	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Hipotonía (bajo tono muscular)	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Hipertonía (tono muscular elevado o excesivo)	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Ataxia (malo control muscular o pérdida del control muscular que puede provocar falta de equilibrio, incoordinación y dificultades en la marcha)	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Pie plano valgo (pie plano o aplanamiento del arco)	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Distonía	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Espasticidad (diferente a hipertonía)	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Espasmos musculares (diferente a hipertonía)	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Discinesia	□ Sí	□ No	□ No lo se	(AAAA)
Otro:				(AAAA)
Otro:				(AAAA)
Otro:				(AAAA)
15. ¿Ha acudido el/la partio	cipante a una consu	ulta de ortopedia?		
□ Sí		□ No		□ No lo sé
16. ¿Ha recibido el/la partio	cipante tratamient	o quirúrgico por un proble	ma ortopédic	o?
□ Sí		□ No		□ No lo sé

17. ¿Ha recibido el/la participante tratamiento por un problema muscular?					
□ Sí □ No				No lo sé	
18. ¿Utiliza el/la participan	te alguna ortesis (e	ejemplo: SMO, AFO)?			
□ Sí		□ No			No lo sé
Corazón/cardiovascular					
	ado un síntoma, po	nte alguno de los siguiente ero el síntoma no fue confi ambién el año en el que em	rmado por un	méd	ico o profesional,
Arritmia (latido cardíaco irregular)	□ Sí	□ No	□ No lo :	sé	(AAAA)
Anomalía cardíaca	□ Sí	□ No	□ No lo :	sé	(AAAA)
Insuficiencia cardíaca	□ Sí	□ No	□ No lo :	sé	(AAAA)
Dolor torácico	□ Sí	□ No	□ No lo :	sé	(AAAA)
Disnea (falta de aliento o dificultad para respirar)	□ Sí	□ No	□ No lo :	sé	(AAAA)
Presión sanguínea elevada	□ Sí	□ No	□ No lo :	sé	(AAAA)
Otro:					(AAAA)
Otro:					(AAAA)
Otro:					(AAAA)
20. ¿Ha acudido el/la partio	cipante a una consu	ulta de cardiología por un p	oroblema card	liovas	scular?
□ Sí		□ No			No lo sé
21. ¿Ha recibido el/la parti	cipante tratamient	o médico por un problema	cardiovascula	ar?	
□ Sí		□ No		□ No lo sé	
22. ¿Ha recibido el/la participante tratamiento quirúrgico por un problema cardiovascular?					
□ Sí		□ No			No lo sé
23. ¿Se le ha realizado al/a	la participante un	ECG?			
□ Sí		□ No			No lo sé
24. ¿Se le ha realizado al/a	la participante un	ecocardiograma?			
□ Sí		□ No			No lo sé

Respiratorio						
a un virus o resfriado co síntoma, pero el síntom	25. ¿Ha presentado alguna vez el/la participante alguno de los siguientes síntomas respiratorios, <u>no</u> atribuibles a un virus o resfriado común (es decir, NO gripe, COVID, etc.)? Si el/la participante ha presentado un síntoma, pero el síntoma no fue confirmado por un médico o profesional, por favor, seleccione "No lo sé". Incluya también el año en el que empezaron los síntomas, si lo sabe.					
Tos recurrente	□ Sí	□ No	□ No lo s	sé	(AAAA)	
Neumonía recurrente	□ Sí	□ No	□ No lo s	sé	(AAAA)	
Asma	□ Sí	□ No	□ No lo s	sé	(AAAA)	
Saturación baja de oxígeno o hipoxemia	□ Sí	□ No	□ No lo s	sé	(AAAA)	
Otro :					(AAAA)	
Otro :					(AAAA)	
Otro :					(AAAA)	
26. ¿Ha acudido el/la parti	cipante a una consi	ulta de neumología?				
□ Sí		□ No			No lo sé	
27. ¿Ha recibido el/la parti	cipante tratamient	o médico por un problema	respiratorio?			
□ Sí		□ No			No lo sé	
28. ¿Ha recibido el/la parti	cipante tratamient	o quirúrgico por un proble	ma respiratori	io?		
□ Sí		□ No			No lo sé	
29. ¿Ha presentado alguna vez el/la participante alguno de los siguientes síntomas gastroenterológicos/gastrointestinales? Si el/la participante ha presentado un síntoma, pero el síntoma no fue confirmado por un médico o profesional, por favor, seleccione "No lo sé". Incluya también el año en el que empezaron los síntomas, si lo sabe.						
Reflujo gastroesofágico o reflujo de ácido	□ Sí	□ No	□ No lo se	é	(AAAA)	
Aspiración o aspiración silenciosa (paso de alimentos o líquidos a los pulmones/las vías respiratorias)	□ Sí	□ No	□ No lo se	é	(AAAA)	
Atragantamiento frecuente o disfagia (dificultad para tragar alimentos o líquidos)	□ Sí	□ No	□ No lo se	é	(AAAA)	
Diarrea recurrente	□ Sí	□ No	□ No lo se	é	(AAAA)	

Estreñimiento recurrente	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Heces con sangre	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Ganancia de peso insuficiente	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Ganancia de peso excesiva	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Problemas recurrentes de motilidad intestinal (incluido trastorno intestinal neurógena)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Otro:				(AAAA)	
Otro:				(AAAA)	
Otro:				(AAAA)	
30. ¿Ha acudido el/la partio	cipante a una cons	ulta de gastroenterología?	)		
□ Sí		□ No		□ No lo sé	
31. ¿Ha recibido el/la participante tratamiento médico por un problema gastrointestinal (incluida sonda nasogástrica/colocación de sonda nasogástrica)?					
□ Sí		□ No		□ No lo sé	
32. ¿Ha recibido el/la parti gastrostomía/ colocacio	•		ema gastrointes	tinal (incluida	
□ Sí		□ No		□ No lo sé	
Genitourinario					
33. ¿Ha presentado alguna vez el/la participante alguno de los siguientes síntomas genitourinarios? Si el/la participante ha presentado un síntoma, pero el síntoma no fue confirmado por un médico o profesional, por favor, seleccione "No lo sé". Incluya también el año en el que empezaron los síntomas, si lo sabe.					
Incontinencia urinaria	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Retención urinaria	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Hematuria (sangre en la orina)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Proteinuria (proteínas en la orina)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	
Sonda permanente	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)	

Sonda intermitente	□ Sí	□ No	□ No lo	sé	(AAAA)	
Trastorno neurógeno de la vejiga	☐ Sí	□ No	□ No lo	sé	(AAAA)	
Otro:					(AAAA)	
Otro :					(AAAA)	
Otro :					(AAAA)	
34. ¿Ha acudido el/la parti	cipante a una consi	ulta de urología?		•		
□ Sí		□ No			o lo sé	
35. ¿Ha recibido el/la parti	cipante tratamient	o médico por un problema	urinario?			
□ Sí		□ No			o lo sé	
36. ¿Ha recibido el/la participante tratamiento quirúrgico por un problema urinario?						
□ Sí		□ No			o lo sé	
Piel/dermatológico	Piel/dermatológico					
37. ¿Ha presentado alguna vez el/la participante alguno de los siguientes síntomas dermatológicos? Si el/la participante ha presentado un síntoma, pero el síntoma no fue confirmado por un médico o profesional, por favor, seleccione "No lo sé". Incluya también el año en el que empezaron los síntomas, si lo sabe.						
participante ha present	ado un síntoma, po	ero el síntoma no fue confi	rmado por ur	médic	o o profesional,	
participante ha present	ado un síntoma, po	ero el síntoma no fue confi	rmado por ur	médic íntoma	o o profesional,	
participante ha present por favor, seleccione "N	ado un síntoma, po No lo sé". Incluya ta	ero el síntoma no fue confi ambién el año en el que em	rmado por ur npezaron los s	médic íntoma	o o profesional, s, si lo sabe.	
participante ha present por favor, seleccione "N Erupción cutánea	ado un síntoma, po No lo sé". Incluya ta	ero el síntoma no fue confi ambién el año en el que en	rmado por ur npezaron los s	médic íntoma o sé o sé	o o profesional, s, si lo sabe.	
participante ha present por favor, seleccione "N  Erupción cutánea  Pigmentación de la piel  Mastocitosis cutánea (manchas pequeñas, amarronadas, planas o	ado un síntoma, po No lo sé". Incluya ta □ Sí □ Sí	ero el síntoma no fue confi ambién el año en el que em	rmado por un npezaron los s	o sé o sé o sé	o o profesional, s, si lo sabe.  (AAAA)  (AAAA)	
participante ha present por favor, seleccione "NET Erupción cutánea  Pigmentación de la piel  Mastocitosis cutánea (manchas pequeñas, amarronadas, planas o elevadas)  Nevus de gran tamaño (mancha en la piel de color	ado un síntoma, po No lo sé". Incluya ta □ Sí □ Sí	ero el síntoma no fue confi ambién el año en el que en No   No	mado por un npezaron los s	o sé o sé o sé	(AAAA)(AAAA)(AAAA)	

Otro:				(AAAA)
Otro:				(AAAA)
Otro:				(AAAA)
38. Si ha marcado "Sí" en " manchas	Manchas de color o	café con leche", ¿cuántas n	nanchas tiene el/la pa	rticipante?
Sangre/Hematológico				
<u> </u>	oma, pero este no l	uno de los siguientes síntor ha sido confirmado por un cluya también el año en qu	médico o profesional	sanitario,
Anemia	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Coagulación sanguínea anormal o trastornos relacionados	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Transfusión de sangre	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Deficiencia de hierro	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Recuento bajo de hemoglobina	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Deficiencia de ácido fólico	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Sangrado recurrente	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Hemartrosis (sangre en las articulaciones)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Hematemesis (vómitos de sangre)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Hematoquecia (sangre en las heces)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Melena (heces negras, pegajosas o con aspecto de alquitrán)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)
Epistaxis (sangrado por la nariz)	□ Sí	□ No	□ No lo sé	(AAAA)

Menorragia (sangrado abundante durante el período menstrual, que dura más de 7 días)	□ Sí	□ No	□ No lo s	é (AAAA)
Otro:				(AAAA)
Otro:				(AAAA)
Otro:				(AAAA)
40. Si el/la participante ha plaquetaria se le han re	-	de coagulación sanguínea, o e todas las que correspond		e agregación
☐ Difosfato de adenosina (ADP)	☐ Ristocetina			
☐ Ácido araquidónico	☐ Trombina			
☐ Colágeno	olágeno 🗆 No lo sé/No estoy seguro			
☐ Epinefrina	□ Otro			
Si responde "otro", especifique	:			
41. ¿Cuál de las siguientes p correspondan):	pruebas se le ha rea	alizado al/a la participante	? (seleccione to	das las que
☐ Calprotectina				☐ Hematología/análisis de sangre
☐ Colonoscopia	□ Colonoscopia			
☐ Gastroscopia				
42. ¿El/la participante ha recibido tratamiento médico por problemas hematológicos (problemas de sangrado)?				
□ Sí	□ Sí □ No □			
43. ¿El/la participante ha recibido tratamiento quirúrgico por problemas hematológicos (problemas de sangrado)?				
□ Sí		□ No	]	□ No lo sé

Cáncer/Oncología				
44. ¿Se le ha diagnosticado al/ala participante algún tipo de cáncer?				
□ Sí	□ No	□ No lo sé		
Si respondió "Sí", ¿qué edad tenía el/la participante cuando le diagnosticaron cáncer? años				
45. Si al/a la participante se le ha diagnosticado diagnosticado? (seleccione todas las opcio		le cáncer se le ha		
☐ Cánceres relacionados con el SIDA (p. ej., linfoma relacionado con el SIDA, sarcoma de Kaposi, etc.)	☐ Hematológico (p. ej., leucemia, li	nfoma, etc.)		
☐ Cerebro/Neurológico (p. ej., tumor cerebral, neuroblastoma)	☐ Pulmón/Respiratorio/Torácico (p. ej., cáncer de pulmón, tumores traqueobronquiales)			
□ Pecho	☐ Tracto reproductor masculino o célula germinal (p. ej., testicular, etc.)			
☐ Cabeza y cuello, incluidos oídos, nariz y garganta (p. ej., kip, boca, tiroides, nariz)	☐ Musculoesquelético/Hueso (p. ej., tejido blando, osteosarcoma, sarcoma de Ewing, etc.)			
☐ Tracto reproductor femenino o célula germinal (p. ej., ovario, etc.)	☐ Piel (p. ej., melanoma)			
☐ Gastrointestinal/Estómago (p. ej., anal, colon, vesícula biliar, hígado, páncreas, estómago, etc.)	□ Otro			
☐ Genitourinaria (p. ej., vesícula, riñón, uretral, etc.)				
Si responde "otro", especifique:				
46. ¿El/la participante ha recibido una consult	a de oncología (cáncer)?			
□ Sí	□ No	□ No lo sé		
47. ¿El/la participante ha recibido tratamiento	o médico por cáncer o problemas relacio	onados con el cáncer?		
□ Sí	□ No	□ No lo sé		
48. ¿El/la participante ha recibido tratamiento	48. ¿El/la participante ha recibido tratamiento quirúrgico por cáncer o problemas relacionados con el cáncer?			
□ Sí	□ No	□ No lo sé		

## **Antecedentes familiares** Esta sección trata sobre los padres biológicos del/de la participante con una mutación GNB. Se recomienda que al menos uno de los padres biológicos complete esta sección o que se coordine con ellos. Si el/la participante no cuenta con esta información, omítala. Le recordamos que todas las preguntas se refieren a la persona diagnosticada como "el/la participante". 49. ¿La madre biológica se ha sometida a pruebas genéticas para detectar una mutación GNB? □ Sí □ No ☐ No lo sé 50. ¿Cómo se recogió la muestra para la prueba genética de la madre biológica? □ Sangre □ Saliva Hisopado bucal □ Otro Si responde "otro", especifique: 51. ¿La madre biológica es portador de una mutación GNB? ☐ Sí □ No □ No lo sé 52. ¿Tiene la madre biológica alguna otra condición o trastorno genético? ☐ Sí □ No ☐ No lo sé Si responde "Sí", enumere las condiciones/trastornos genéticos: 53. ¿Cuántos hijos tiene la madre biológica? \_\_\_\_\_ hijos 54. ¿Alguno de los otros hijos de la madre biológica tiene síntomas similares, pero no tiene diagnóstico de **GNB?** ☐ Sí □ No ☐ No lo sé Si responde "Sí", enumere todos los síntomas: 55. ¿Se ha sometido el padre biológico a pruebas genéticas para detectar la mutación GNB? ☐ Sí □ No lo sé □ No 56. ¿Cómo se recogió la muestra para la prueba genética del padre biológico? □ Sangre ☐ Análisis de esperma □ Otro ☐ Hisopado bucal □ Saliva

Si responde "Sí", por favor especifique:				
57. ¿El padre biológico es portador de una mutación GNB?				
□ Sí	□ No		No lo sé	
58. ¿Tiene el padre biológico alguna otra conc	lición o trastorno genéti	co?		
□ Sí	□ No		No lo sé	
Si responde "Sí", enumere las condiciones o trasto	ornos genéticos:	•		
59. ¿Alguno de los otros hijos del padre biológ	gico tiene síntomas simil	ares, pero no tiene o	liagnóstico de GNB?	
□ Sí	□ No		No lo sé	
Si responde "Sí", enumere todos los síntomas:				
Historial de embarazos y nacimientos de los padre	es			
Esta sección también trata sobre los padres biológ	•			
que al menos uno de los padres biológicos comple no cuenta con esta información, omítala. Le recor	•		•	
diagnosticada como "el/la participante".				
60. ¿Cuál era la edad de la madre biológica al deje en blanco años	momento del nacimient	o del/de la participa	nte? Si la desconoce,	
61. ¿Cuál era la edad del padre biológico al m deje en blanco años	omento del nacimiento	del/de la participant	e? Si la desconoce,	
62. ¿El/la participante tuvo un parto múltiple	(p. ej., gemelos, trillizos	, etc.)?		
□ Sí □ No				
63. ¿Qué tipo de parto múltiple?				
☐ Mellizos (2)	☐ Trillizos (3)	☐ Cuatrillizos (4)	□ Otro	
Si responde "otro", especifique el tipo de parto múltiple (ejemplo: quintillizos o 5 bebés):				
64. ¿Cuál fue la edad gestacional (en semanas	al nacer del/de la part	icipante? sem	anas	
65. ¿Cuál fue el peso al nacer del/de la partici	pante? kg (kilogra	ımos) o lbs (l	ibras)	

66. ¿Cuál fue la puntuación de Apgar de la persona al nacer?					
67. ¿Cuál fue la modalidad de entrega?					
□ Vaginal	☐ Cesárea progr	ramada			
☐ Parto instrumental (con fórceps o succión)	☐ Cesárea de en	mergencia			
68. ¿Cuál fue el motivo del	parto instrumental	l o cesárea?			
69. ¿Se indujo el parto?					
□ Sí	□ No				
Si la respuesta es "Sí", ¿cuál fue	el motivo del part	o inducido?			
	-	erso durante o inmediatamente despué mones o el cerebro, cordón umbilical e			
□ Sí		□ No	□ No lo sé		
Si responde "Sí", describa el/los	s evento(s) adverso	(s):			
<ol><li>71. Después del nacimiento Neonatales (UCIN)?</li></ol>	o, ¿el/la participant	e fue ingresado/a en la Unidad de Cuida	ados Intensivos		
□ Sí		□ No	□ No lo sé		
Si responde "Sí", describa el tier cualquier otra información relev		icipante estuvo en la UCIN (incluya el m	otivo, la duración y		
caalquier out a morniacion reie	· unic,				
feto presentaba alguna posible anomalía y, pos	de las siguientes a teriormente, prueb	dico u otro profesional de la salud a los p nomalías? (Muchas veces, durante el en pas adicionales determinan que se trató en la prueba, pero no confirmado" si es	nbarazo, se identifica una de un falso positivo o un		

Ventriculomegalia	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Anomalía cromosómica	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Defectos de las extremidades	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Restricción del crecimiento intrauterino	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Tamaño o peso anormal	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Síndrome de Down	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Defecto de cualquier órgano o sistema orgánico importante	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Espina bífida	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Macrocefalia	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé
Microcefalia	☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No	□ No lo sé

☐ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	ro no o (es decir,		□ No lo sé	
□ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o	□ No		□ No lo sé	
□ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No		□ No lo sé	
□ Sí, confirmado	☐ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)	□ No		□ No lo sé	
_	•				
Diabetes gestacional (diabetes que comenzó durante este embarazo)		□ Sí		□ No	
Anemia (bajo nivel de hierro)				□ No	
Problemas del corazón				□ No	
Presión arterial alta (hipertensión)				□ No	
	□ Sí			□ No	
	□ Sí			□ No	
	□ Sí			□ No	
SOP (síndrome de ovario poliquístico)		□ Sí		□ No	
	□ Sí			□ No	
seas y vómitos el embarazo)	□ Sí			□ No	
	confirmado  Sí, confirmado  Sí, confirmado  Sí, confirmado  Sí, confirmado  Acalgún médico u iguientes afeccione arazo.  que comenzó  ón)  ístico)	□ Sí, confirmado □ Sí, confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, confirmado □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo) □ Sí	Sí, confirmado   Sí, positivo o diagnóstico erróneo)   No diagnóstico erróneo)   No diagnóstico erróneo)   Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí   Sí   Sí   Sí   Sí   Sí   Sí   S	Si, confirmado   prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   No diagnóstico erróneo   No diagnóstico erróneo   No confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   No falso positivo o diagnóstico erróneo)   No falso positivo o diagnóstico erróneo)   No falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí, positivo en la prueba, pero no confirmado (es decir, falso positivo o diagnóstico erróneo)   Sí, positivo o diagnóstico erróneo)   Sí   Sí   Sí   Sí   Sí   Sí   Sí   S	

Riesgo de parto prematuro	□ Sí	□ No				
Depresión	□ Sí	□ No				
Ansiedad	□ Sí	□ No				
Otro:	□ Sí	□ No				
Otro:	□ Sí	□ No				
Otro:	□ Sí	□ No				
74. Durante este embarazo, ¿un médico u otro profesional de la salud le dijo a la madre biológica que el/la participante tenía alguna de las siguientes infecciones?						
Vaginosis bacteriana/VB	□ Sí	□ No				
Clamidia	□ Sí	□ No				
Citomegalovirus	□ Sí	□ No				
Gripe	□ Sí	□ No				
Verrugas genitales/VPH	□ Sí	□ No				
Gonorrea	□ Sí	□ No				
Herpes	□ Sí	□ No				
Estreptococo del grupo B (estreptococo beta)	□ Sí	□ No				
Hepatitis B	□ Sí	□ No				
Listeriosis	□ Sí	□ No				
Parvovirus	□ Sí	□ No				
Enfermedad inflamatoria pélvica (EIP)	□ Sí	□ No				

filis		С	□ Sí	□ No		
Tricomoniasis (Trich)		С	□ Sí	ĺ	□ No	
Toxoplasmosis		Г	□ Sí	□ No		
Infección del tracto urinario/ITU		□ Sí		□ No		
Infección por hongos		Г	□ Sí	ı	□ No	
Otro:		Г	□ Sí	I	□ No	
Otro:		[	□ Sí	I	□ No	
Otro:		Г	□ Sí	□ No		
75. Durante los 12 meses anteriores al parto, ¿la madre biológica recibió la vacuna contra la gripe?				e?		
□ No	☐ Sí, ant	es del embarazo	☐ Sí, durante el em	☐ Sí, durante el embarazo		
76. Durante los 12 meses anteriores al parto, ¿		recibió la madre l	biológica alguna otra v	/acuna?		
□ No	☐ Sí, ant	☐ Sí, antes del embarazo ☐ Sí, durante el embarazo		barazo	□ No lo sé	
Si responde "Sí", especifique qué vacuna(s) se administró(n):						
77. ¿La madre biológica <u>alguna vez</u> ha fumado o consumido algún producto de tabaco?						
□ Sí		□ No		□ No lo sé		
78. En los 3 meses <u>anteriores</u> a este embarazo, ¿la madre biológica fumó o usó algún producto de tabaco?						
□ Sí		□ No		□ No lo s	sé	
79. <u>Durante</u> el embarazo, ¿la madre	e biológica	fumó o usó algún	producto de tabaco?			
□ Sí	ſ		□ No		□ No lo sé	

80. Durante los 12 meses <i>posteriores</i> al nacim	iento, ¿la madre bioló	gica fumó o usó a	algún produ	ıcto de tabaco?	
□ Sí	□ No		□ No lo sé		
81. ¿La madre biológica ha consumido alguna	vez alguno de los sigu	ientes productos	de tabaco?	•	
Cigarrillos electrónicos (cigarrillos electrónicos) u otros productos electrónicos con nicotina (vapeadores, pipas de agua electrónicas, pipas de agua, cigarros electrónicos, pipas electrónicas)		□ Sí	□ No	□ No lo sé	
Narguile (pipa de agua utilizada para fumar tabaco electrónica y/o bolígrafo de pipa de agua	o), pipa de agua	□ Sí	□ No	□ No lo sé	
Tabaco de mascar/rapé/rapé/snus		□ Sí	□ No	□ No lo sé	
Cigarros		□ Sí	□ No	□ No lo sé	
82. Durante los 3 meses <u>anteriores</u> a este embarazo, ¿la madre biológica utilizó cigarrillos electrónicos u otros productos electrónicos con nicotina?					
□ Sí	□ No □		□ No lo	□ No lo sé	
83. <u>Durante</u> este embarazo, ¿la madre biológi con nicotina?	ca utilizó cigarrillos ele	ectrónicos u otro	s productos	electrónicos	
□ Sí	□ No		□ No Io	sé	
84. Durante los 12 meses <u>posteriores</u> a este nacimiento, ¿la madre biológica utilizó cigarrillos electrónicos u otros productos electrónicos con nicotina?					
□ Sí	□ No □ No lo sé		sé		
85. Durante los 3 meses <u>anteriores</u> al embaraz	zo, ¿la madre biológica	a bebió alcohol?			
□ Sí	□ No □		□ No lo	sé	
86. <u>Durante</u> este embarazo, ¿la madre biológi	ca bebió alcohol?				
□ Sí	□ No		□ No lo	sé	
87. ¿La madre biológica <u>alguna vez</u> ha fumado	o o consumido algún p	roducto de tabac	o?		

□ Sí	□ No			□ No	o lo sé		
88. En los 3 meses <u>anteriores</u> a este embarazo, ¿el padre biológico fumó o usó algún producto de tabaco?							
□ Sí □ No				□ No lo sé			
89. <u>Durante</u> este embarazo, ¿el padre biológico fumó o usó algún producto de tabaco?							
□ Sí	□ No [				□ No lo sé		
90. Durante los 12 meses <u>posteriores</u> a este na tabaco?	ncimiento, ¿el pa	adre biológico fu	ımó o us	ó algúr	າ producto de		
□ Sí	□ No			□ No	□ No lo sé		
91. ¿El padre biológico ha utilizado alguna vez	alguno de los si	iguientes produc	ctos de t	abaco?			
Cigarrillos electrónicos (cigarrillos electrónicos) u otros productos electrónicos con nicotina (vapeadores, pipas de agua electrónicas, pipas de agua, cigarros electrónicos, pipas electrónicas)		□ Sí		No	□ No lo sé		
	Narguile (pipa de agua utilizada para fumar tabaco), pipa de agua electrónica y/o bolígrafo de pipa de agua			No	□ No lo sé		
Tabaco de mascar/rapé/snus		□ Sí		No	□ No lo sé		
Cigarros		□ Sí		No	□ No lo sé		
92. Durante los 3 meses <u>anteriores</u> a este embarazo, ¿el padre biológico utilizó cigarrillos electrónicos u otros productos electrónicos con nicotina?							
□ Sí	□ No □ No lo sé			o lo sé			
93. <u>Durante</u> este embarazo, ¿el padre biológico utilizó cigarrillos electrónicos u otros productos electrónicos con nicotina?							
□ Sí	□ No			□ No	o lo sé		
94. Durante los 12 meses <u>posteriores</u> a este na otros productos electrónicos con nicotina?		adre biológico u	tilizó cig	arrillos	electrónicos u		

□ Sí	□ No lo sé		sé			
Diagnóstico adicional						
95. ¿Tiene el/la participant haya identificado en ot	-		_	os adicionales u otro d	liagnóstico	que no se
Epilepsia			□ Sí	□ No		□ No lo sé
Autismo			□ Sí	□ No		□ No lo sé
Parálisis cerebral			□ Sí	□ No		□ No lo sé
Otro:			□ Sí	□ No		□ No lo sé
Otro:			□ Sí	□ No		□ No lo sé
Otro:			□ Sí	□ No		□ No lo sé
Información demográfica						
96. ¿Cuál es la identidad de género del/de la participante?						
☐ Cisgénero (la identidad de género se alinea con el sexo	☐ Cuestionamier	nto (e	n proceso de	exploración de la ider	itidad de gé	nero)
género se alinea con el sexo	☐ Transgénero (	la ide	entidad y/o ex	e exploración de la iden expresión de género es el sexo que se les asigno	diferente de	·
género se alinea con el sexo  Gue se los acigné al nacer)  Agénero (no se identifica con ningún género)  Bigénero/multigénero (se identifica con dos o más identidades de género	☐ Transgénero ( expectativas cultur	la ide rales	entidad y/o ex basadas en e	xpresión de género es	diferente de ó al nacer)	e las
género se alinea con el sexo  Que so los acigné al nacor)  Agénero (no se identifica con ningún género)  Bigénero/multigénero (se identifica con dos o más identidades de género  Conocíficas diforentes ya soa dentifica con un único género	☐ Transgénero ( expectativas cultur ☐ Dos Espíritus (	la ide rales (se id	entidad y/o ex basadas en e entifica o tier	xpresión de género es el sexo que se les asigno	diferente de ó al nacer)	e las
género se alinea con el sexo  Que se los acigné al nacer\  Agénero (no se identifica con ningún género)  Bigénero/multigénero (se identifica con dos o más identidades de género  Género fluido (no se identifica con un único género flia o tiono una identidad de Género Queer (fluidez de identidad de género, no	☐ Transgénero ( expectativas cultur ☐ Dos Espíritus ( mujer)	la ide rales (se id	entidad y/o ex basadas en e entifica o tier cificado	xpresión de género es el sexo que se les asigno	diferente de ó al nacer)	e las
género se alinea con el sexo  Que co los acigné al nacor)  Agénero (no se identifica con ningún género)  Bigénero/multigénero (se identifica con dos o más identifica con dos o más identidades de género  Género fluido (no se identifica con un único género flio o tipo una identidad do identidad de género, no adhoción a los géneros.  No binario (no se identifica exclusivamente	☐ Transgénero ( expectativas cultur ☐ Dos Espíritus ( mujer) ☐ Un género no	la ide rales (se id	entidad y/o ex basadas en e entifica o tier cificado	xpresión de género es el sexo que se les asigno	diferente de ó al nacer)	e las
género se alinea con el sexo  Que so los acignó al nacor)  Agénero (no se identifica con ningún género)  Bigénero/multigénero (se identifica con dos o más identidades de género  Género fluido (no se identifica con un único género fluido tiono una identidad do identidad de género, no adhoción a los géneros.  No binario (no se	☐ Transgénero ( expectativas cultur ☐ Dos Espíritus ( mujer) ☐ Un género no ☐ Prefiero no re	la ide rales (se id espe	entidad y/o ex basadas en e entifica o tien cificado	xpresión de género es el sexo que se les asigno ne cualidades tanto de	diferente de ó al nacer) un hombre	e las

☐ Bisexual	□ Queer					
☐ Homosexual	☐ Dos espíritus					
☐ Heterosexual	☐ Prefiero no responder					
☐ Lesbiano	□ Otro					
Si responde "otro", especifique	:					
98. ¿El/la participante se id Norte), Métis o Inuk (in	_	gena, es decir, de las Prime	ras Naciones	(indios d	e América del	
□ Sí		□ No		☐ Pre	fiero no der	
99. ¿Se identifica el/la participante como miembro de una minoría visible? Minoría visible se refiere a una persona que no es caucásica ni blanca. La población de minorías visibles se compone principalmente de los siguientes grupos: sudasiáticos, chinos, negros, filipinos, árabes, latinoamericanos, del sudeste asiático, de Asia occidental, coreanos y japoneses.						
□ Sí	☐ No ☐ Prefiero no responder					
100. ¿El/la participar	a participante se identifica como una persona con discapacidad?					
□ Sí	☐ No ☐ Prefiero no responder					
101. ¿Qué idioma(s) aprendió el/la participante primero en casa durante su infancia y aún comprende? (seleccione todas las opciones que correspondan):						
□ Inglés	☐ Francés	☐ Español	☐ Prefiero no ☐ Otro		□ Otro	
Si responde "otro", especifique	:					
102. ¿Qué idioma(s) que correspondan):	habla el/la particip	vante con más frecuencia e	n casa? (selec	cione to	das las opciones	
□ Inglés	☐ Francés	☐ Español	☐ Prefier responder	o no	□ Otro	
Si responde "otro", especifique	:					
Información del médico/prac	ticante					
103. Proporcione la s participante la descono	-	ón del médico/profesional io en blanco.	médico, si la	conoce.	Si el/la	

Tipo / Especialidad de(I) médico / practicante:
Nombre completo del médico / practicante:
Número de teléfono del médico / practicante:
Dirección(es) de correo electrónico del médico/profesional:
Tipo / Especialidad de(I) médico / practicante:
Nombre completo del médico / practicante:
Número de teléfono del médico / practicante:
Dirección(es) de correo electrónico del médico / practicante:
Tipo / Especialidad de(I) médico / practicante:
Nombre completo del médico / practicante:
Número de teléfono del médico / practicante:
Dirección(es) de correo electrónico del médico / practicante:
104. Si tiene algo más que compartir sobre el diagnóstico del/de la participante, responda aquí: