**INFORMACIÓN PARA LOS ANTIGUOS PARTICIPANTES DEL ESTUDIO**

Protocolo: IRB-AAA[#]

Título del Protocolo de la IRB: [título]

Fecha: [fecha]

Estimado [antiguo participante de la investigación]:

Usted está recibiendo esta comunicación porque fue un participante en el estudio de investigación mencionado anteriormente.

El propósito de esta carta es notificarle un cambio en la información del formulario de consentimiento que usted leyó y firmó.

# A continuación, la nueva información:

El Centro Médico Irving de la Universidad de Columbia ha implementado recientemente un nuevo sistema de expediente médico electrónico (EMR, por sus siglas en inglés), que será compartido con el Centro Médico Weill Cornell *(Weill Cornell Medical Center)* y elHospital New York Presbyterian y sus instituciones afiliadas.

Aunque usted ya no está en este estudio de investigación, su participación en el pasado será documentada en nuestro sistema de expediente médico electrónico (EMR). Los expedientes médicos en este sistema pueden ser vistos por el personal autorizado de estas instituciones. Los monitores del estudio y otros que supervisan el estudio pueden también necesitar el acceso a este expediente.

Si tiene preguntas o preocupaciones sobre esta nueva información o sobre sus derechos como un sujeto de investigación, por favor, contacte con:

Institutional Review Board

Columbia University Irving Medical Center

154 Haven Avenue, first floor

New York, NY 10032

Teléfono: (212) 305-5883

Correo electrónico: irboffice@columbia.edu

Una Comisión Institucional de Revisión *(Institutional Review Board)* es un comité organizado para proteger los derechos y el bienestar de los sujetos humanos en investigación.

Gracias,

[Nombre del Investigador Principal]

*Este formulario ha sido aprobado por la Oficina de Protección de Humanos en Investigación (Human Research Protection Office) de la Universidad de Columbia. 10 de febrero del 2020.*