

	Entitat : Fundació Hospital de Sant Celoni Activitat de Tractament : Investigació i Assaigs Clínics
REGISTRE D'ACTIVITATS DE TRACTAMENT	

DEFINICIÓ DEL TRACTAMENT	
DADES DEL RESPONSABLE	Responsable de tractament: Fundació Hospital de Sant Celoni. Telf: 938486754 Avda. Hospital 19, 08470. Sant Celoni
DELEGAT DE PROTECCIÓ DE DADES (DPD)	Dades de contacte: dpd@hsceloni.cat
FINALITATS DEL TRACTAMENT	La finalitat del tractament és garantir el registre i seguiment de l'activitat d'investigació clínica que el centre realitza, i obtenir la informació per complimentar la documentació dels diferents estudis en els que el centre participa. Suposa també la gestió de les dades necessàries dels estudis clínics i projectes de recerca clínica duts a terme per la Fundació.
BASE LEGAL DEL TRACTAMENT	Article 9.2 lletra j) de l'RGPD en relació amb la D.A. 17ª.2 de la LOPDGDD. Arts. 6.1, 9.1 RGPD quan sigui necessari el consentiment de l'interessat.
DESCRIPCIÓ DE CATEGORIES D'INTERESSATS	Els estudis d'investigació és defineixen mitjançant un protocol propi sobre quines son les dades que es recullen. Cada projecte determina les dades a recollir. Quan és preceptiva per llei, intervé per la seva aprovació el CEIM. HSC està al CEIM de l'Hospital de Granollers. Les dades poden ser de caràcter identificatiu, de caràcter social i de caràcter clínic.
CATEGORIES DE DADES PERSONALS	Nom de l' assaig clínic / estudi observacional / projecte de recerca Promotor CRO o Clinical Research Organization Codi promotor Codi CEI (o CEIm) Equip Investigador Característiques de l' assaig / estudi / projecte Estat actual –seguiment- de l' assaig/ estudi/ projecte Dades econòmiques Dades de farmàcia Documents adjunts escanejats Data tancament Data informe final Data límit de conservació Documentació clínica i científica de l'estudi.
CATEGORIES DE DESTINATARIS A QUI ES COMUNICARAN DADES	Aquesta informació serà utilitzada pels serveis administratius, i serveis directament vinculats

Con formato: Espacio Después: 0 pto, Interlineado: sencillo

Tabla con formato

Tabla con formato

Tabla con formato

Con formato: Sin subrayado

Con formato: Sangría: Izquierda: 0 cm

Con formato: Sin subrayado

Eliminado: ¶

	a la gestió d'administració i sistemes de la nostre entitat, cadascun en les seves competències, i pot ser lliurada total o parcialment als estaments oficials públics i / o privats que, per motius legals o de necessitat material, hagin d'accedir a les dades.
TRANSFERÈNCIES INTERNACIONALS DE DADES	No es preveu cap cessió
PERIODE DE CONSERVACIÓ DE LES DADES	En general, d'acord a la Llei 21/2000, del 29 de desembre sobre els drets d'informació concernent la salut i l'autonomia del pacient, i la documentació clínica. Art 12, les dades s'hauran de conservar durant 15 anys des de la data d'alta de cada procés assistencial el full de curs clínic. Pel cas dels assajos clínics, promotor i investigador tenen l'obligació de conservar les dades com a mínim 25 anys des de la finalització de l'estudi. S'ha de conservar quan la documentació sigui rellevant a efectes assistencials, epidemiològics, de recerca o d'organització i funcionament de l'SNS, i a efectes judicials.
DESCRIPCIÓ GENERAL DE LES MESURES TÈCNIQUES I ORGANITZATIVES DE SEURETAT	1 Control d'accés: relació dels usuaris autoritzats a l'accés a les dades (lògics i físics). 2 Descripció de les funcions i obligacions dels usuaris i tercers amb accés a les dades. 3 Procediments, periodicitat i custòdia per a la realització de còpies de seguretat. 4 Auditoria i CEIm. 5 Cessió a tercers de dades de caràcter personal. 6 Mecanismes de seguretat en la transmissió de la informació. 7 Proves amb dades reals. 8 Formalització de registres. 9 Règim de treball fora dels locals de la ubicació dels Fitxers. 10 Gestió de suports.
DOCUMENTACIÓ RELACIONADA RESPECTE D'AQUESTS TRACTAMENTS	PNT del CEIm Hospital de Granollers.