

Informacja o administratorze danych osobowych

Zgodnie z art. 13 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r.

w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), zwanego dalej „rozporządzeniem”, informujemy :

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Regionalne Centrum Naukowo-Technologiczne, zwane dalej RCNT, z siedzibą w Podzamczu: Podzamcze 45, 26-060 Chęciny.**

2. Regionalne Centrum Naukowo-Technologiczne powołało **Inspektora Ochrony Danych**, który zgodnie z postanowieniami rozporządzenia jest osobą nadzorującą przestrzeganie zasad ochrony danych w podmiocie, w którym został wyznaczony.

W celu kontaktu z nim udostępnia się adres e-mail: **iodo@rcnt.pl.**

3. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane na podstawie zgody osoby, której dotyczą, zgodnie z art. 6 ust. 1 pkt a, rozporządzenia. Podane przez Panią/Pana dane będą mogły być również przetwarzane niezależnie od wyrażonej zgody, w związku z dochodzeniem/obroną roszczeń (art. 6 ust. 1 lit. f rozporządzenia).

4. Pani /Pan dane osobowe będą przetwarzane w celu wykonywania statutowych zadań RCNT oraz realizacji obowiązku przechowywania dokumentacji medycznej:

1) w przypadku pobrania krwi pępowinowej przeznaczonej do ogólnego pożytku i dyspozycji publicznej dla potrzebujących biorców przez okres dłuższy z określonych poniżej:

a) zgodnie z art. 29 ustawy z dnia 6 listopada 2008r o prawach i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2017 r. poz. 1318 z późn. zm.), tj. 20 lat licząc od końca roku kalendarzowego, w którym dokonano ostatniego wpisu, z uwzględnieniem wyjątków przewidzianych we wskazanym przepisie, lub

b) zgodnie z art. 34 ustawy z dnia 1 lipca 2005 r. o pobieraniu, przechowywaniu i przeszczepianiu komórek, tkanek i narządów (Dz. U. z 2017 r. poz. 1000), tj. przez okres 30 lat od dnia wydania tkanek lub komórek w celu przeszczepienia lub zastosowania u ludzi, w sposób umożliwiający identyfikację dawców i biorców tkanek lub komórek, lub

c) przez czas funkcjonowania Biobanku,

2) w przypadku realizacji projektu „Screening w kierunku choroby trzewnej grupy mieszkańców województwa świętokrzyskiego” przez okres dłuższy z określonych poniżej:

a) zgodnie z art. 29 ustawy z dnia 6 listopada 2008r o prawach i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2017 r. poz. 1318 z późn. zm.), tj. 20 lat licząc od końca roku kalendarzowego, w którym dokonano ostatniego wpisu, z uwzględnieniem wyjątków przewidzianych we wskazanym przepisie, lub

b) przez czas funkcjonowania Biobanku,

3) w przypadku realizacji projektu „Określenie profilu lipidowego mieszkańców województwa świętokrzyskiego” przez okres dłuższy z określonych poniżej:

a) zgodnie z art. 29 ustawy z dnia 6 listopada 2008r o prawach i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2017 r. poz. 1318 z późn. zm.), tj. 20 lat licząc od końca roku kalendarzowego, w którym dokonano ostatniego wpisu, z uwzględnieniem wyjątków przewidzianych we wskazanym przepisie, lub

b) przez czas funkcjonowania Biobanku,

4) w przypadku realizacji projektu „Ocena stężenia witaminy D we krwi wśród mieszkańców województwa świętokrzyskiego” przez okres dłuższy z określonych poniżej:

a) zgodnie z art. 29 ustawy z dnia 6 listopada 2008r o prawach i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2017 r. poz. 1318 z późn. zm.), tj. 20 lat licząc od końca roku kalendarzowego, w którym dokonano ostatniego wpisu, z uwzględnieniem wyjątków przewidzianych we wskazanym przepisie, lub

b) przez czas funkcjonowania Biobanku,

5) w przypadku realizacji projektu „Określenie flory bakteryjnej płynu pęcherzykowego w kontekście zaburzeń płodności” przez okres dłuższy z określonych poniżej:

Informacja o administratorze danych osobowych

- a) zgodnie z art. 29 ustawy z dnia 6 listopada 2008r o prawach i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. z 2017 r. poz. 1318 z późn. zm.), tj. 20 lat licząc od końca roku kalendarzowego, w którym dokonano ostatniego wpisu, z uwzględnieniem wyjątków przewidzianych we wskazanym przepisie, lub
b) przez czas funkcjonowania Biobanku.

W każdym z powyższych przypadków ze względu na ewentualne roszczenia okres przechowywania dokumentacji może ulec wydłużeniu na podstawie aktualnie obowiązujących przepisów prawa.

5. Pani/Pana dane nie będą udostępniane osobom nieupoważnionym. Zgodnie z art. 26 ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach i Rzeczniku Praw Pacjenta - podmiot udzielający świadczeń zdrowotnych udostępnia dokumentację medyczną pacjentowi lub jego przedstawicielowi ustawowemu, bądź osobie upoważnionej przez pacjenta. Dokumentacja medyczna może zostać udostępniona również m. in. w przypadkach przewidzianych w aktualnie obowiązujących przepisach.

6. Odbiorcami danych będą (w zależności od projektu, w którym bierze Pani/Pan udział): Państwowa Inspekcja Sanitarna, Centralny Rejestr Niespokrewnionych Potencjalnych Dawców Szpiku i Krwi Pępowinowej, Laboratorium Diagnostyka.

7. Podanie przez Panią /Pana danych osobowych jest dobrowolne, ale konieczne do wzięcia udziału w projekcie.

8. Posiada Pani/Pan prawo do:

- dostępu do treści przetwarzanych danych osobowych,
- sprostowania danych,
- usunięcia danych,
- ograniczenia przetwarzania,
- przenoszenia danych,
- wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania,
- wycofania udzielonej zgody w każdym dowolnym momencie.

9. Przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia sprzeciwu do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, iż przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych narusza przepisy rozporządzenia.

10. Administrator Danych wdrożył środki techniczne i organizacyjne w celu zabezpieczenia przetwarzanych Pani/Pana danych osobowych.