

Zgoda uczestnika badania klinicznego
„Cytyzyna w leczeniu uzależnienia od elektronicznych papierosów: randomizowane placebo-kontrolowane badanie”
na przetwarzanie danych osobowych

Wyrażam zgodę na przetwarzanie danych osobowych przez Uniwersytet Rzeszowski, w celach związanych z przeprowadzeniem kwalifikacji do badania klinicznego pt.: Cytyzyna w leczeniu uzależnienia od elektronicznych papierosów: randomizowane placebo-kontrolowane badanie.” Kwalifikacja będzie przeprowadzona za pomocą kwestionariusza elektronicznego i rozmowy telefonicznej z pracownikiem Uniwersytetu Rzeszowskiego. Do wykonania wyżej wymienionego badania będą przetwarzane dane osobowe potencjalnego kandydata obejmujące: imię(ona) nazwisko(-a), numer telefonu kontaktowego, adres e-mail, kod pocztowy, województwo dane kontaktowe oraz podstawowe informacje dotyczące stanu zdrowia, w tym dane dotyczące używania elektronicznych papierosów i palenia tytoniu. Dane zebrane od potencjalnych kandydatów będą przechowywane w postaci elektronicznej przez Uniwersytet Rzeszowski i będą udostępnione w formie elektronicznej odpowiednim ośrodkom badawczym zgodnym z preferencją kandydata celem przeprowadzenia dalszych procedur kwalifikacyjnych i finalnie całego badania klinicznego.

Informacje o przetwarzaniu danych osobowych

Dane osobowe przetwarza się w celu, o którym mowa na wstępie.

Przetwarzanie danych odbywać się będzie zgodnie z przepisami tzw. rozporządzenia ogólnego RODO (rozporządzenie UE 679/2016) i przepisami prawa krajowego.

Administratorem Danych Osobowych, jest Uniwersytet Rzeszowski; Aleja Rejtana 16c; 35-959 Rzeszów NIP: 813-32-38-822; REGON: 691560040.

Aktualne dane kontaktowe do Inspektora ochrony danych dostępne są pod numerem tel. +48 17 872 34 39 lub na stronie internetowej iod@ur.edu.pl

Podanie danych osobowych jest dobrowolne jednak niezbędne- do zastania uczestnikiem badania klinicznego pt.: „Cytyzyna w leczeniu uzależnienia od elektronicznych papierosów zawierających nikotynę i papierosów tytoniowych: randomizowane placebo-kontrolowane badanie.”

Dane osobowe będą przetwarzane przez cały okres trwania badania klinicznego, a następnie przechowywane przez czas wynikający z zasad archiwizacji dokumentacji na podstawie przepisów archiwalnych. Na tym etapie sponsor badania klinicznego (Uniwersytet Rzeszowski) planuje, by ośrodki badawcze przechowywały dokumentację medyczną uczestnika badania klinicznego przez okres 15 lat od rozpoczęcia badania od chwili rozpoczęcia rekrutacji pacjentów.

Uczestnik badania klinicznego ma prawo dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania i prawo do przenoszenia danych.

Uczestnik badania klinicznego ma prawo do cofnięcia zgody w dowolnym momencie, bez podania przyczyny i bez wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej cofnięciem.

Uczestnik badania klinicznego ma prawo wniesienia skargi na przetwarzanie danych osobowych do organu nadzorczego.