

## KLAUZULA INFORMACYJNA

Zgodnie z art. 13 ust 1 i 2 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, Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.) – RODO, niniejszym informujemy, iż:

- 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Uniwersytet Jana Kochanowskiego w Kielcach, ul. Żeromskiego 5, 25-369 Kielce, e-mail: kancelaria@ujk.edu.pl.
- 2) podstawą prawną do przetwarzania Państwa danych osobowych jest:
  - art. 6 ust. 1 lit. a RODO (osoba, której dane dotyczą wyraziła zgodę na przetwarzanie swoich danych osobowych),
  - art. 6 ust. 1 lit. c RODO (przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na administratorze).
- 3) Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane w celu wprowadzania danych do elektronicznego rejestru hipotermii przypadkowej, dalej „Rejestr”.
- 4) podanie przez Państwa danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne do wprowadzania danych w Rejestrze.
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez okres niezbędny do realizacji ww. celu lub do czasu wycofania zgody, w stosunku do danych przetwarzanych na podstawie zgody oraz realizacji obowiązku archiwizacyjnego wynikającego z przepisów prawa.
- 6) odbiorcami danych mogą być podmioty upoważnione na mocy przepisów prawa oraz podmioty przetwarzające dane osobowe na zlecenie administratora w związku z wykonywaniem powierzonego im zadania na podstawie zawartej umowy powierzenia danych.
- 7) posiada Pani/Pan prawo do wycofania w dowolnym momencie zgody na przetwarzanie danych osobowych; wycofanie zgody nie ma wpływu na zgodność z prawem przetwarzania danych w oparciu o tę podstawę, które nastąpiło przed jej wycofaniem; zgodę można wycofać pisząc na kancelaria@ujk.edu.pl.
- 8) posiada Pani/Pan prawo do:
  - a. dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii, ich sprostowania, usunięcia (w sytuacji, gdy przetwarzanie danych nie następuje w celu wywiązania się z obowiązku wynikającego z przepisów prawa) lub ograniczenia przetwarzania danych osobowych, a także
  - b. prawo do przenoszenia danych oraz prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania – w przypadkach i na zasadach określonych w przepisach RODO.
- 9) posiada Pani/Pan prawo wniesienia skargi do właściwego organu nadzorczego – Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzasadnione jest, że Pana/Pani dane osobowe przetwarzane są przez administratora niezgodnie z przepisami ogólnego rozporządzenia o ochronie danych.
- 10) w przypadku pytań dotyczących przetwarzania danych osobowych może Pani/Pan skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych UJK pisząc na adres e-mail: iod@ujk.edu.pl lub na ww. adres pocztowy.

## REGULAMIN REJESTRU

1. Właścicielem platformy elektronicznej i administratorem danych jest Uniwersytet Jana Kochanowskiego w Kielcach. Platforma elektroniczna jest osadzona w infrastrukturze informatycznej Uczelni, co zapewnia bezpieczeństwo przechowywania danych, w tym zabezpieczenie przed nieuprawnionym dostępem.
2. Prowadzenie Rejestru odbywa się za zgodą Komisji Bioetycznej nr 12/2023.
3. Dane dotyczące pacjentów są udostępniane i zapisywane w rejestrze przez osoby uprawnione do dostępu do tych danych, w tym osoby uczestniczące w procesie leczenia. Udostępnienie odbywa się poprzez wypełnienie elektronicznego formularza na dedykowanej stronie internetowej, po uprzedniej rejestracji osoby udostępniającej dane i weryfikacji tej osoby dokonanej przez przedstawiciela zespołu badawczego. Dane są udostępniane dobrowolnie, po zakończeniu leczenia. Zamiar udostępnienia danych do rejestru w żaden sposób nie może wpływać na wybór metod diagnostycznych i leczniczych oraz na przebieg opieki nad pacjentami.
4. Dane dotyczące pacjentów są anonimizowane i zawierają: numer historii choroby i datę przyjęcia do szpitala, oznaczenie szpitala, okoliczności incydentu wychłodzenia, wiek i płeć pacjenta, temperaturę głęboką ciała, parametry hemodynamiczne i wyniki badań laboratoryjnych, rozpoznania, zastosowane metody leczenia, powikłania, czas i wyniki leczenia.
5. Ze względu na anonimizację, dane przekazywane do rejestru nie stanowią dokumentacji medycznej ani danych osobowych w rozumieniu właściwych przepisów
6. Nadzór formalny nad rzetelnością wprowadzania danych, w tym weryfikację osób udostępniających dane, pełni zespół badawczy wskazany w zgodzie Komisji Bioetycznej. Wyłączny dostęp do zgromadzonych danych mają członkowie tego zespołu. Całkowitą odpowiedzialność za prawdziwość danych ponoszą osoby udostępniające dane.
7. Wyniki badań naukowych opartych o informacje zgromadzone w rejestrze będą publikowane wyłącznie w postaci danych zagregowanych. Żadne indywidualne dane pacjentów nie będą publikowane ani udostępniane osobom lub podmiotom nie związanym z realizacją badań naukowych.
8. Publikacje badań naukowych analizujących dane zgromadzone w rejestrze będą uwzględniały współautorstwo lub współpracę osób udostępniających dane – skład autorski ułożony będzie w wyniku wzajemnego porozumienia i proporcjonalnie do ilości i jakości wprowadzonych danych oraz wkładu intelektualnego, zgodnie z zasadami przyjętymi w nauce.