En compliment del que disposa la Llei Orgànica 3/2018, de 5 de desembre, de Protecció de Dades Personals i garantia dels drets digitals, us informam que les dades recollides seran incloses en un o més fitxers gestionats per la UIB en el registre de l'activitat de tractament habilitat a l'efecte, la finalitat dels quals és gestionar la vostra sol·licitud. Les dades sol·licitades són necessàries per complir amb la finalitat esmentada i, per tant, el fet de no obtenir-les impedeix aconseguir-la. portabilitat i limitació del tractament quant a les dades 'atenció de la delegada de protecció de dades, cra. De les vostres dades i a utilitzar-les d'acord amb la finalitat dades i com a tal us gara d'adreçar per escrit a: U De la mateixa manera, la responsable del tractament de les d. Per exercir els drets indicats us heu c a, km 7,5, 07122 Palma (Illes Balears). »La UIB és la r facilitades. Per Valldemossa, k dels fitxers.

Comitè d'Ètica de la Recerca de la Universitat de les Illes Balears

El Comitè d'Ètica de la Recerca (CER) de la Universitat de les Illes Balears, creat a través de l'Acord normatiu de 13 de juny de 2014 (FOU núm. 403), té com a finalitat donar suport als investigadors la tasca científica dels quals impliqui l'ús de dades procedents d'éssers humans. És objectiu prioritari d'aquest comitè garantir que els dissenys experimentals i els protocols proposats compleixin la legalitat vigent i els principis ètics de respecte a la dignitat humana, confidencialitat, no discriminació i proporcionalitat entre els riscs i els beneficis esperats. No és funció d'aquest comitè informar sobre el compliment de la normativa sobre protecció de dades. Queden exclosos de les competències del CER aquells estudis que s'hagin presentat per a la seva avaluació al Comitè d'Ètica de la Investigació de les Illes Balears (CEI-IB), els estudis amb medicaments, regulats segons el Reial decret 223/2004, de 6 de febrer, pel qual es regulen els assaigs clínics amb medicaments, i les investigacions que impliquin procediments invasius en éssers humans o la utilització de mostres biològiques d'origen humà, regulats a la Llei 14/2007, de 3 de juliol, d'investigació biomèdica.

Sol·licitud d'avaluació

Dades de la persona responsable de l'estudi

Cognoms i nom	
Departament	
Telèfon	Adreça electrònica
Dades de l'estudi a avaluar	
Títol	

Data prevista d'inici

Dades del projecte de recerca al qual està vinculat l'estudi (si escau)

Títol del projecte	
Entitats de finançament	
Referència del projecte	
Projecte sol·licitat	Projecte concedit
Presentat al Comitè d'Ètica de	la Investigació de les Illes Ralears (CFI-IR)

Està previst que en aquest estudi s'utilitzin dades especialment sensibles, qualificades d'especial protecció a l'article 9 de la Llei orgànica 3/2018, de 5 de desembre, de protecció de dades personals i garantia dels drets digitals i a l'article 9 del Reglament (UE) 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell, de 27 d'abril de 2016, relatiu a la protecció de les persones físiques?

SÍ NO

En cas afirmatiu, poseu-vos en contacte amb la delegada de Protecció de Dades (Data Protection Officer, DPO), senyora Catalina A. Pou Rayas, lletrada i assessora del Servei Jurídic de la UIB (Tel.: 971 25 97 93; e-mail: caty.pou@uib.es) per a la seva inclusió al Registre d'Activitats de Tractament.



1. Introducció breu i objectius de l'estudi Feu una descripció breu de l'estudi i exposau els objectius que preteneu assolir



2. Disseny i metodologia

Aquest apartat ha d'incloure: (a) descripció dels participants potencials en l'estudi, les característiques, el mètode de reclutament i nombre de subjectes prevists per realitzar l'estudi. (b) Descripció detallada dels mètodes. Indicau per a cada metodologia i per a cadascuna de les fases de l'estudi, si escau, la durada, la població de subjectes prevista i el tipus de participació que els demanen.



3. Consentiment informat

Les investigacions que impliquin els éssers humans han de complir els principis ètics de respecte a la dignitat humana, confidencialitat, no discriminació i proporcionalitat entre els riscs i els beneficis esperats i, si escau, han de tenir el consentiment a partir d'un informe i per escrit de les persones implicades o dels seus representants legals (consentiment informat). En cas de no haver previst l'ús del consentiment informat, explicau-ne els motius i exposau-ne la justificació.

4. Documentació adjunta

Presentau, juntament a aquesta sol·licitud, el model o els models de consentiment informat que es pretenen utilitzar i tota aquella altra documentació que sigui rellevant per poder fer una avaluació completa de la vostra proposta (models d'enquestes, qüestionaris, guions d'entrevistes, proves d'avaluació...)

Relació de documents adjunts



5. Personal que intervindrà en l'estudi

Cognoms	Nom
Departament*	
Cognoms	Nom
Departament*	
Cognoms	Nom
Departament*	
Cognoms	Nom
Departament*	
Cognoms	Nom
Departament*	
Cognoms	Nom
Departament*	

^{*}En cas que hi participi personal extern a la UIB, s'ha d'indicar també el centre de treball.

6. Signatura de la persona responsable de l'estudi



Firma,

Palma, de/d' de 20

La persona sotasignada, en qualitat d'investigador responsable, es compromet a:

- 1) demanar un altre informe al CER abans d'introduir qualsevol canvi rellevant en els objectius o procediments detallats en aquesta sol·licitud, i
- 2) no començar els procediments que impliquin el reclutament o accions dels participants fins que no tingui l'informe favorable del CER.