## 

Para su adaptación a: Toda la RER; Ámbito nacional; Ubicación concreta;

**Elimine este cuadro posteriormente**

**Introduzca el logotipo de la RER / Registro de la RER**

## FORMULARIO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA PACIENTES

|  |
| --- |
| Estimado paciente:  Le invitamos a participar en un registro de pacientes de <indique la enfermedad / grupo de enfermedades, etc.>. La participación es voluntaria y requiere su consentimiento por escrito como base legal para el uso de sus datos. Lea atentamente esta información y solicite a su médico una explicación si tiene alguna pregunta. |

|  |
| --- |
| REGISTROS DE LA RED EUROPEA DE REFERENCIA   * Incluya una breve descripción de la enfermedad / grupo de enfermedades y de los problemas actuales relacionados con su gestión (*por ejemplo, causan problemas de salud crónicos, suponen un riesgo para la vida, requieren grandes recursos y equipos multidisciplinarios para obtener un diagnóstico, una gestión y un tratamiento adecuados, representan un problema para la salud pública, hay pocos tratamientos curativos disponibles, es complicado recopilar datos suficientes sobre los pacientes para iniciar un estudio y ensayos clínicos para mejorar su control*).> * Las redes europeas de referencia (RER) son redes europeas de profesionales sanitarios dedicados a las enfermedades raras que colaboran para ayudar a los pacientes con enfermedades raras y complejas. * <Incluya (1) una presentación de la RER, (2) el nombre del registro y (3) el enlace a la página para pacientes del sitio web del registro de la RER> * Para comprender el recorrido de una enfermedad e investigar nuevos procedimientos de diagnóstico y tratamiento con el fin de mejorar la atención a los pacientes, las RER necesitan bases de datos (también conocidas como «registros») para realizar investigaciones y generar conocimientos. * Para la creación de este tipo de registros, se deben combinar los datos de muchos pacientes. Solicitamos su consentimiento para incluir sus datos en el <nombre del registro de la RER> con el fin de llevar a cabo un estudio, tal como se describe a continuación, de acuerdo con las leyes nacionales y europeas en materia de protección de datos y las directrices sobre ética[[1]](#footnote-2), * Solo se registrarán los datos necesarios para estos estudios, que solo se podrán compartir con los usuarios indicados más abajo. Estos datos pueden incluir edad, sexo, los signos y síntomas de la enfermedad, resultados de procedimientos de diagnóstico (por ejemplo, resultados de pruebas de laboratorio, información genética, estudios de diagnóstico por imágenes, etc.), así como intervenciones terapéuticas y sus resultados a largo plazo.   + La privacidad de sus datos se garantizará tal como se describe posteriormente en el presente formulario. Solo su médico podrá vincular sus datos a su persona. Por lo tanto, el riesgo de reidentificación por parte de personas no autorizadas es mínimo. |

|  |
| --- |
| **VALOR Y BENEFICIOS** |

|  |
| --- |
| **¿CÓMO SE UTILIZARÁN LOS DATOS?**  Los datos recopilados en este registro se utilizan para mejorar el servicio sanitario, incluido el diagnóstico, el tratamiento y la prognosis de los pacientes con <indique la enfermedad / grupo de enfermedades especificado anteriormente>.  <La siguiente frase sobre «estudios sobre datos genéticos, orígenes de la población o estudios de ascendencia» es opcional, según el criterio de la RER> También se podrán realizar estudios sobre datos genéticos, orígenes de la población o estudios de ascendencia. <Indique los detalles (es decir, tipo de datos, medidas de seguridad adicionales y adecuadas, otra información, si no se prevé realizar este tipo de estudios, elimine esta parte>.  A menudo, la investigación se lleva a cabo en colaboración con otros investigadores. Al compartir de datos, es posible dar respuesta a un mayor número de preguntas.  Solo podrán utilizar los datos los usuarios autorizados por el **Comité de Acceso a los Datos del Registro**. Este Comité está compuesto por profesionales sanitarios cualificados, representantes de los pacientes y miembros con conocimientos jurídicos y sobre asuntos éticos. Se asegura de que la solicitud de uso de datos esté alineada con los fines del registro y su política.  El Comité de Acceso a los Datos del Registro puede proporcionar acceso a los datos a **investigadores clínicos internos o** externos del <indique el nombre de la RER>**, organizaciones de pacientes y a la industria farmacéutica** con el fin de desarrollar proyectos, políticas o estudios cuyo objetivo sea mejorar la asistencia sanitaria para enfermedades raras**.** Además, los datos del registro se podrán compartir con las **autoridades sanitarias, responsables políticos y reguladores** para que puedan tomar decisiones informadas acerca de la política sanitaria en materia de enfermedades raras y para la aprobación de fármacos. |
| **Uso de datos con fines comerciales**  Las empresas pueden solicitar acceso a los datos almacenados en el registro para llevar a cabo estudios con el fin de desarrollar nuevos tratamientos para su enfermedad. Por ejemplo, el registro puede informar a las empresas acerca de cuántos pacientes padecen una enfermedad concreta y ayudar a estas empresas a encontrar pacientes para ensayos clínicos de nuevos tratamientos.  Normalmente, los resultados de este estudio pasarán a ser propiedad de la empresa, que también puede utilizarlos con otros **fines comerciales** y para la obtención de patentes. Usted no tendrá ningún derecho sobre estos resultados, ni los poseerá de modo alguno, ni tendrá derecho a compartir cualquier beneficio económico que se derive de este estudio.  Puede decidir si desea permitir el uso de sus datos para estudios comerciales. |
| **Transferencias de datos fuera de la UE**  Los datos sin información que permita una identificación personal también se pueden reenviar a investigadores que trabajen fuera de la UE, en lugares donde no se aplica el Reglamento General sobre Protección de Datos (RGPD). En este caso, se formalizará un acuerdo por escrito para garantizar que los datos se traten de acuerdo con lo indicado en el RGPD. Puede elegir si desea permitir la transferencia de sus datos a países no pertenecientes a la UE para contribuir a proyectos directamente alineados con los objetivos de este registro y dentro de un marco conforme con lo establecido en el RGPD. |
| **Futuros cambios en la recopilación de datos**  Para obtener más información acerca de su enfermedad, es posible que necesitemos más datos en el futuro. Esta información se publicará en el sitio web del registro <Incluya la URL del sitio web del registro>.  <La parte de este apartado sobre cambios futuros en la recopilación de datos es opcional, a discreción de la RER>  En caso de que exista un subregistro específico de una enfermedad, para su **<**indique de forma precisa la enfermedad / grupo de enfermedades>, se recopilarán datos clínicos más detallados. Estos subregistros son especialmente importantes a la hora de ofrecer una mejor comprensión de la naturaleza exacta de las enfermedades raras. Se puede obtener más información acerca de los subregistros disponibles en el sitio web del registro.  Además, podemos solicitar datos adicionales de bases de datos/registros disponibles, como <indique las bases de datos/registros, incluidos registros de otras RER>. Puede decidir si desea permitir la vinculación de sus datos con datos adicionales, tal como se ha descrito anteriormente. |
| **Nuevos contactos para participar en proyectos de investigación**  En el futuro, puede que se propongan estudios de investigación sobre las enfermedades y trastornos cubiertos por este registro. Puede decidir si desea que su médico se vuelva a poner en contacto con usted para participar en este tipo de estudios. Si acepta que se pongan en contacto con usted, podrá, sin que esto le afecte en modo alguno, rechazar su participación en los estudios propuestos después de haber recibido toda la información pertinente. La atención que recibe actualmente no cambiará en modo alguno si decide no otorgar su consentimiento. |

|  |
| --- |
| **¿CUÁLES SON LOS BENEFICIOS?**  Aunque no existe ningún beneficio directo asociado a la participación en este registro, el conocimiento acerca de la enfermedad mejorará. Esto puede beneficiarle a usted y a otros pacientes que padezcan la misma enfermedad.  Los participantes pueden beneficiarse de un mejor acceso a los estudios clínicos cuyo fin es evitar y tratar la enfermedad. |
| **Comunicación de los resultados del estudio**  Los resultados del estudio se comunicarán a través de <incluya la información relativa a cómo se comunicarán los resultados (por ejemplo, sitio web del registro [La información relativa a los proyectos que dan acceso a los datos del registro está disponible de forma pública en el sitio web del registro.], O información suministrada por el médico del paciente tras recibir una solicitud, O publicación en revistas científicas donde no se ofrecen datos personales, etc.)>. La privacidad de sus datos siempre estará protegida tal como se describe posteriormente. |
| **Hallazgos secundarios** <Sección opcional, elimínela si no se espera que se obtengan hallazgos secundarios>  Es posible que, durante una investigación con el uso de datos enviados al registro, se descubra una anomalía de forma inesperada directamente relevante para su salud personal o para la salud de los miembros de su familia. Esto recibe el hombre de hallazgo secundario. Para tomar una decisión adecuada, es importante que analiza los pros y los contras de utilizar esta información. Por un lado, puede que haya disponibles acciones médicas que se puedan adoptar a tiempo si se conocen los hallazgos. Por otro lado, conocer un riesgo para la salud también implica una serie de desventajas. Especialmente, si no hay ninguna intervención médica disponible, el conocimiento de posibles problemas médicos futuros puede provocar un trauma psicológico. Algunos hallazgos, como una predisposición hereditaria a padecer un trastorno, pueden significar que algunos de sus familiares **estén expuestos a los mismos riesgos para la salud.**  Se le pedirá que otorgue su consentimiento a ser informado por su médico acerca de cualquier hallazgo secundario que sea directamente relevante para su salud personal o para la salud de los miembros de su familia. |

|  |
| --- |
| **PROTECCIÓN** |

|  |
| --- |
| ¿CUÁLES SON LOS DERECHOS DEL PARTICIPANTE EN EL REGISTRO?  * + - Usted decide si desea participar en el registro o no. Dedique todo el tiempo necesario para tomar esta decisión. No tiene que firmar nada. Puede declinar la participación sin necesidad de alegar ningún motivo. Recibirá el mismo tratamiento independientemente de si acepta o no acepta participar en este registro.     - Tiene el derecho a otorgar o denegar su consentimiento en cualquier momento. Si ofrece su consentimiento hoy, puede modificar o denegar su consentimiento en cualquier momento posterior, sin que esto le afecte en modo alguno. Su médico le explicará cómo se puede modificar su consentimiento y cómo se eliminarán los datos del registro si así lo desea. Recuerde que, para garantizar la validad de cualquier investigación realizada, los datos ya tratados no se pueden eliminar. No obstante, estos datos no se utilizarán en nuevos proyectos de investigación tras denegar el consentimiento.     - Tiene derecho a recibir más información acerca de los fines para los que se tratarán sus datos y quién tendrá acceso a ellos. También podrá acceder a sus datos en cualquier momento.     - El hospital donde usted recibe tratamiento es el «responsable del tratamiento de datos» encargado de la **protección local** de los datos confidenciales de los pacientes. Si tiene alguna duda acerca del modo en el que se tratan sus datos, si desea obtener más información o ejercer sus derechos, puede ponerse en contacto con el Responsable de la protección de datos, o puede presentar una queja ante la autoridad relevante en materia de protección de datos. Puede obtener los datos de contacto de los Responsables locales de la protección de datos en el sitio web del registro <incluya el enlace al sitio web del registro y, de forma alternativa, añada aquí la información del RPD local>. Tienen la obligación de garantizar que los datos se traten de forma segura y de notificarle cualquier vulneración de la seguridad de los datos que se pueda producir. Cualquier consulta deberá ser resuelta por el Responsable de la protección de datos en un plazo máximo de 30 días.     - Para todos los datos remitidos a la **base de datos del registro central**, la <incluya el nombre y ubicación de la oficina del registro central> y su investigador principal <incluya el nombre del custodio y de la persona responsable de la protección de los datos, su almacenamiento, uso y acceso> será la persona responsable de la protección de los datos, su almacenamiento, uso y acceso: <incluya los datos de contacto del custodio y de la persona responsable de la protección de los datos, su almacenamiento, uso y acceso>. |

|  |
| --- |
| ¿CÓMO SE GARANTIZARÁ LA SEGURIDAD DE LOS DATOS?  * + La participación en el registro será estrictamente confidencial y la información se manipulará mediante el uso de sistemas electrónicos de máxima seguridad. Dado que el registro implica la recopilación de información procedente de muchos centros, el sistema estará protegido mediante contraseña y solo las personas específicamente involucradas en el registro tendrán acceso a él.   + Los usuarios y administradores del registro no podrán ponerse en contacto con usted porque los datos relativos a su nombre, dirección y número de hospital no se registrarán. Todos los datos de su paciente se seudonimizarán antes que se almacenen en el registro. Esto significa que todos los elementos de identificación relacionados con su persona se eliminarán y se sustituirán por un seudónimo[[2]](#footnote-3). Solo su médico podrá asociar el seudónimo a su persona. Por lo tanto, el riesgo de reidentificación por parte de personas no autorizadas es mínimo.   + En todas las publicaciones derivadas del registro, se garantizará que no sea posible identificar a un paciente individual, por ejemplo, mediante el suministro de los datos en tablas o presentando categorías por edades en lugar de la edad real.   + Para este fin, se utilizará un servicio de seudonimización. Permite identificar el registro por duplicado de pacientes, la vinculación entre registros y otros recursos de datos, mantener los datos protegidos y preservar la posibilidad de que el médico encargado vuelva a establecer contacto con el paciente.   + Los datos del registro se almacenarán en un servidor seguro ubicado en <incluya la información de la ubicación del almacenamiento O el nombre del servicio en la nube utilizado con la ubicación de los servidores donde se alojan los datos del registro> durante… <indique la duración del almacenamiento O los criterios para definirlo (por ejemplo, tiempo mínimo o máximo, hasta que se hayan alcanzado los objetivos del estudio, que el tiempo puede ser varias décadas O, dado que el registro está diseñado para obtener resultados a largo plazo, los datos se almacenarán de forma indefinida, incluso después de que la persona registrada haya fallecido**)>**. Los datos se mantendrán en la base de datos durante un periodo mínimo de <indique el número de años>. |
| ¿LA PARTICIPACIÓN EN EL REGISTRO PODRÍA PROVOCAR ALGÚN DAÑO?  * + La participación en este registro de observación no generará ningún riesgo para la salud.   + Aunque el registro cuenta con procesos establecidos para garantizar la protección de su información personal, existe el riesgo remoto de que los datos se puedan combinar con información que haya autorizado en bases de datos de acceso público, como sitios web de ascendentes o registros públicos de enfermedades raras con información que permita su identificación. Para minimizar este riesgo, los investigadores que soliciten el acceso a los datos del registro confirmarán por escrito que no intentarán identificarle de ningún modo, aplicando en este caso su obligación de mantener el secreto profesional. |

|  |
| --- |
| **INFORMACIÓN ADICIONAL** |

|  |
| --- |
| **Costes** La participación en este registro no supondrá ningún coste para usted. |
| **Seguro**  <incluya la información relativa al seguro formalizado para las actividades del registro, si fuera el caso, tal como solicitan algunos comités sobre asuntos éticos; de lo contrario, elimine este párrafo> |
| **Aprobación del Comité sobre asuntos éticos**  El presente Formulario de Consentimiento Informado ha sido revisado y aprobado con el número <Número del Comité sobre asuntos éticos / IRB> por [nombre del Comité sobre asuntos éticos / IRB (local) |

Si tiene alguna otra pregunta acerca del registro, póngase en contacto con: **<**incluya el nombre y los datos de contacto de la persona de referencia para la RER>

|  |
| --- |
| CONSENTIMIENTO INFORMADO  Nombre y apellido(s) del paciente:………………………………………………..………………………………..………  Fecha de nacimiento (dd/mm/aaaa): .. .. / .. .. / .. .. .. .. Número de identificación:……………………………………………… |

He leído la hoja de información acerca del <nombre del registro>.

Se ha me dado el tiempo y la oportunidad para realizar preguntas acerca de los objetivos del registro y del uso de mis datos, y he resuelto todas mis dudas con mi médico.

Comprendo que mi participación es voluntaria y que puede retirar mi consentimiento en cualquier momento sin la necesidad de ofrecer ninguna justificación y sin que esto afecte a la atención médica que pueda recibir en el futuro.

Acepto que mis datos se almacenen en el <nombre del registro>, que se utilicen con fines no lucrativos y que se compartan con usuarios autorizados con el fin de mejorar la atención sanitaria, tal como se ha descrito anteriormente.

Consiento el tratamiento de mis datos seudonimizados para los fines descritos anteriormente.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Las siguientes condiciones para el consentimiento son opcionales. Indique sus preferencias escribiendo sus iniciales en el cuadro correspondiente. Si deja los cuadros vacíos, asumiremos que acepta las declaraciones.** | | |
| **SÍ** | **NO** |  |
|  |  | **Otorgo mi CONSENTIMIENTO** para que mis datos seudonimizados también se puedan **utilizar para respaldar proyectos comerciales** cuya finalidad sea mejorar la atención sanitaria. |
|  |  | **Otorgo mi CONSENTIMIENTO** para que mis datos seudonimizados **se puedan transferir a países no pertenecientes a la UE, de conformidad con lo establecido en el RGPD,** para ayudar a proyectos cuyo fin sea mejorar la asistencia sanitaria. |
| Opcional, según el criterio de la RER |  | **Otorgo mi CONSENTIMIENTO** para que mis datos seudonimizados se puedan **asociar a bases de datos/registros existentes** con el fin de mejorar la asistencia sanitaria. |
|  |  | **DESEO QUE MI MÉDICO SE PONGA EN CONTACTO CONMIGO** en relación con cualquier **proyecto de investigación y/o estudio clínico relacionado con mi enfermedad.** |
|  |  | **ME GUSTARÍA SER INFORMADO/A** por mi médico **acerca de cualquier hallazgo secundario** que sea directamente relevante para mi salud personal o para la salud de los miembros de mi familia. |

|  |  |
| --- | --- |
| **PACIENTE**  Fecha y firma: | **MÉDICO / TESTIGO AUTORIZADO**  Nombre completo:  Cargo:  Fecha y firma: |

**Guarde una copia de este Formulario de consentimiento informado en los expedientes de los casos y entregue una copia a la persona que ha firmado este formulario.**

1. incluido el Reglamento General sobre Protección de Datos (RGPD) europeo, Reg. (UE) 2016/679; la Declaración de Helsinki 2013; las Directrices Internacionales sobre Ética para Estudios Biomédicos en Sujetos Humanos de la CIOMS-OMS (2016); la Convención de Oviedo y su Protocolo Adicional sobre los derechos humanos y biomedicina, en su apartado relativo a los estudios biomédicos (2005); las [«cláusulas contractuales estándar para la transferencia de datos personales a terceros países» (UE) 2021/914](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DE-EN/TXT/?from=DE&uri=CELEX%3A32021D0914) y **…. <incluir cualquier otra ley aplicable>** [↑](#footnote-ref-2)
2. Un seudónimo es una secuencia de letras y números que sustituye a todos los elementos de identificación relacionados con un paciente; los datos del paciente pasan a denominarse entonces «datos seudonimizados». Estos identificadores solo pueden ser recuperados, a partir del seudónimo, por los profesionales sanitarios autorizados encargados de introducir al paciente en el registro. [↑](#footnote-ref-3)