

## Rúbrica - Guia dels aspectes ètics a valorar dels projectes de recerca amb persones o amb dades personals (Canimas J. y Bonmatí, A.)

---

Nom del protocol avaluat:

Investigador/a principal:

Codi del protocol avaluat (només avaluadors CER):

Data d'aquesta avaluació (només avaluadors CER):

Aquesta rúbrica forma part de la "Guia dels aspectes ètics a valorar en els projectes de recerca amb persones o amb dades personals" (Canimas, J. i Bonmatí, A.) i recull de forma sintètica les pautes que s'hi expliquen amb detall. Aquestes pautes s'han de complir en tots els projectes de recerca en què participin persones.

Aquesta rúbrica pretén ser un instrument que faciliti l'autoavaluació dels projectes de recerca per part de les investigadores/ors i l'avaluació per part de les avaluadores/ors dels comitès d'ètica de la recerca (CER). L'autoavaluació és molt recomanable per augmentar la qualitat ètica dels projectes i per agilitar el procés d'avaluació i aprovació per part dels CER.

El procediment que proposem és el següent:

- 1) Les investigadores/ors realitzen l'autoavaluació ètica del seu projecte de recerca senyalant el que escaigui a les columnes "No escau", "Sí" i "No".
- 2) La rúbrica així contestada s'adjunta a la documentació a presentar al CER.
- 3) Una o dues avaluadores/ors del CER realitzen l'avaluació del projecte de recerca:
  - 3.1) En cas que es compleixin les pautes i, per tant, no hi hagi qüestions a modificar o aclarir, el projecte passa a ser avaluat pel CER.
  - 3.2) En cas que alguna o algunes de les pautes no es compleixin o hi hagi qüestions a modificar o aclarir, es lliurarà a l'investigador/a principal la rúbrica amb la valoració de cada una de les pautes (columnes "No escau", "Sí", "No") i les observacions pertinents (columna "Observacions de l'avaluador/a o del CER").
- 4) Les investigadores/ors faran les modificacions o aclariments assenyalats per l'avaluador/a.
- 5) Quan es lliuri la documentació, ara corregida:
  - 5.1) A la rúbrica enviada per l'avaluador/a del CER i a la columna corresponent ("Observacions de l'investigador"), s'indicarà la localització de la modificació realitzada en el document o documents i es faran les observacions o aclariments que es considerin oportuns.
  - 5.2) Les modificacions sol·licitades per l'avaluador/a del CER s'han d'introduir en els mateixos documents presentats inicialment (no en un document a part) i de tal manera que siguin fàcilment localitzables (per exemple, amb un color de lletra diferent o destacat).

**II. QÜESTIONS A AVALUAR DEL PROTOCOL DE RECERCA**

V. Qüestions generals		No escau	SÍ	NO	Observacions de l'avaluador/a o del CER	Observacions de l'investigador/a
(1)	<b>(1.2) Validació total d'un projecte. S'ha presentat tota la documentació:</b>					
	(i) Protocolo del proyecto de investigación, con al menos un capítulo dedicado a los aspectos éticos.					
	(ii) Document d'autoavaluació ètica.					
	(iii) Document/s de consentiment informat per a la persona, si escau.					
	(iv) Documento/s d'autorització informada per a l'organització, si escau.					
	(v) Breu memòria econòmica, si escau.					
	(vi) Avaluació d'impacte relatiu a la protecció de dades (EIPD), si escau.					
	(vii) Altra documentació o qüestions que poguessin ser rellevants.					
(1)	<b>(1.3) Validació parcial d'un projecte. S'ha presentat tota la documentació:</b>					
	(i) Protocol general del projecte de recerca, amb almenys un capítol dedicat als aspectes ètics.					
	(ii) Protocol parcial, amb almenys un capítol dedicat als aspectes ètics.					
	(iii) Justificació científica de la parcialitat.					
	(iv) Rúbrica d'autoavaluació ètica.					
	(v) Document/s d'autorització informada per a l'organització, si escau.					
	(vi) Document/s d'autorització informada per a l'organització, si escau.					
	(vii) Breu memòria econòmica, si escau.					
	(viii) Avaluació d'Impacte Relatiu a la Protecció de Dades (EIPD), si escau.					
(ix) Altra documentació o qüestions que puguin ser rellevants.						
(2)	<b>Validesa científica del projecte de recerca i aptituds i condicions necessàries de l'equip investigador per realitzar-lo.</b> El projecte de recerca i l'equip investigador compleixen aquests requisits.					
(3)	<b>Principis i compromisos ètics exigibles a les investigadores/ors.</b> En el protocol de recerca apareixen aquests principis i compromisos:					
	(3.1) Bona praxi ètica i científica.					
	(3.2) Compromís de confidencialitat, de secret professional i de protecció de dades.					
	(3.3) Confidencialitat respecte als procediments i resultats de la recerca.					
	(3.4) Renovar el dictamen del CER si es produeixen canvis significatius.					
	(3.5) Fer públics els resultats de la recerca.					
	(3.6) Si és possible, comunicar els resultats a les persones reclutades.					
	(3.7) Comunicar la finalització i els resultats al CER.					
	(3.8) Conèixer i complir el protocol.					

	<b>Recerca fora de la Unió Europea.</b> Si alguna fase del projecte de recerca es realitza totalment o parcialment fora de la Unió Europea:				
(4)	(4.1) Compleix els mateixos estàndards de qualitat ètica i jurídica que si es realitzés a la UE.				
	(4.2) Si els estàndards de qualitat ètica i jurídica del país són superiors als de la UE, els compleix.				

VI. Danys, riscos, molèsties i beneficis		No escau	SÍ	NO	Observacions de l'avaluador/a o del CER	Observacions de l'investigador/a
(5)	<b>(5.1) Danys, riscos i molèsties.</b> Es compleix ewl principi de no produir danys. Si hi ha riscos o molèsties, s'identifiquen i expliquen correctament i es preveuen mesures d'alerta i reacció (assegurança de responsabilitat, atenció professional, etc.) Si no hi ha riscos ni molèsties, es diu clarament.					
	<b>(5.1a) Nivell de risc</b> (senyaleu el nivell que correspongui).		Alt Mitjà Baix Inexistent			
	<b>(5.1b) Nivell de molèsties</b> (senyaleu el nivell que correspongui).		Elevat Moderat Baix Inexistent			
	<b>(5.2) Beneficis.</b> En el protocol, s'identifiquen i expliquen els possibles beneficis per al coneixement científic i per a la societat en general, i si no n'hi ha, es diu clarament.					
(6)	<b>Danys i molèsties no previstos.</b> S'assumeix el compromís d'oferir l'atenció necessària específica en cas de produir-se danys o molèsties no previstos.					
(7)	<b>Participació equitativa.</b> El reclutament del perfil o perfils de població és equitatiu i, si no ho és, això té justificació científica.					
(8)	<b>No generar marginació o estigmatització.</b> Es compleix el principi que la recerca no generi marginació o estigmatització en cap col·lectiu.					
(9)	<b>No participació o retirada de l'estudi.</b> Es preveuen mesures adequades per evitar repercussions negatives o marginalització en persones que no participin en l'estudi o se'n retirin.					

VII. Consentiment informat de les persones i autorització informada de les organitzacions		No escau	SÍ	NO	Observacions de l'avaluador/a o del CER	Observacions de l'investigador/a
(10)	<b>Procés de consentiment informat.</b> En el protocol de recerca, es descriu correctament el procés de consentiment informat de les persones reclutades, que és adequat al tipus de recerca.					
(11)	<b>Autorització informada de les organitzacions.</b> En el protocol de recerca, el procés d'autorització informada de les organitzacions es descriu correctament i és adequat al tipus de recerca.					
(12)	<b>No es permet el consentiment passiu o tàcit.</b> El consentiment es realitza amb un acte explícit i inequívoc.					

	<b>Possibles factors de poder o dependència, conflicte d'interessos o situació de vulnerabilitat en el procés d'invitació a participar en l'estudi.</b>				
(13)	(i) S'analitzen els possibles factors de poder i dependència, conflicte d'interessos o situació de vulnerabilitat. (ii) Si n'hi ha, es detallen els mitjans per evitar-los o neutralitzar-los.				
	<b>Observació d'incògnit (o naturalista).</b> En cas d'utilitzar-se, es compleixen les cinc condicions necessàries:				
(14)	(i) És estrictament necessària metodològicament.				
	(ii) Aporta un coneixement científic rellevant.				
	(iii) No s'obtenen mai dades personals que puguin identificar la persona.				
	(iv) No és intrusiva ni causa ni causarà cap dany, molèstia, vergonya o enuig raonables a les persones observades.				
	(v) No vulnera el dret a la intimitat, i en espais tancats s'aporta el consentiment de la direcció.				
(15)	<b>Investigació periodística o sociològica d'incògnit.</b> Si és el cas, es compleixen les condicions necessàries.				
(16)	<b>Metodologia d'engany o ocultació d'informació.</b> En cas d'utilitzar-se, es compleixen les nou condicions necessàries.				
(17)	<b>Recerques de molt llarg termini.</b> S'hi inclou la necessitat de renovar el consentiment informat en cas que es prevegi una participació a molt llarg termini.				
	<b>Enquestes o qüestionaris en línia:</b>				
(18)	(18.1) Si són anònims (s'obtenen dades anònimes):				
	(i) Es preveu que la informació aparegui abans de l'enquesta o qüestionari.				
	(ii) Es garanteix l'anonimat en el consentiment.				
	(18.2) Si no són anònims (s'obtenen dades personals):				
	(i) Abans d'iniciar-se l'enquesta o qüestionari, s'informa adequadament.				
	(ii) Es preveu demanar el consentiment nominal i es farà de forma correcta.				
(19)	<b>Enquestes o qüestionaris al carrer.</b> El projecte de recerca específica i segueix les pautes assenyalades a la Guia.				

VIII. Intimitat: extimitat i protecció de dades		No escau	SÍ	NO	Observacions de l'avaluador/a o del CER	Observacions de l'investigador/a
(20)	<b>Respecte a l'extimitat de la persona.</b> Si la recerca implica un tracte molt personal amb les persones reclutades (per exemple tocar-les, entrar a casa seva, fer-los preguntes íntimes, etc.), s'estableixen pautes, orientacions o compromisos de respecte i bon tracte respecte a les persones reclutades.					
(21)	<b>Minimització de dades (anònimes o personals).</b> Es respecta el principi de minimització de dades personals (es recullen les dades justes i necessàries).					

	<b>SI S'OBTENEN DADES ANÒNIMES.</b> Si s'obtenen, tracten i custodien dades anònimes:				
(24)	(i) Les mesures de seguretat en l'obtenció de les dades anònimes (la plataforma i els procediments utilitzats) són correctes.				
	(ii) S'informa del nom de l'organització responsable de l'obtenció, tractament i custòdia de les dades anònimes i la manera de contactar-hi.				
	(iii) S'informa del nom de l'investigador/a específicament responsable de l'obtenció, el tractament i la guarda de les dades anònimes i la manera de contactar-hi. Si la recerca es realitza en el marc d'una organització, el número de telèfon, correu electrònic, etc. ha de ser institucional.				
	<b>SI S'OBTENEN DADES PERSONALS:</b>				
(24)	(i) Les mesures de seguretat en l'obtenció de les dades personals (la plataforma i els procediments utilitzats) descrites en el proteoccol són correctes.				
	(ii) Les mesures de seguretat en el tractament i guarda de les dades personals són correctes. S'especifica on es guardaran les dades personals (documents de consentiment informat, respostes als qüestionaris, gravacions, taula de correspondència, etc.), els procediments i les mesures de seguretat emprats, qui hi tindrà accés, els processos i eines que s'empraran, etc.				
	(iii) S'explica correctament el procediment d'anonimització i pseudoanonimització (aliena o pròpia), si escau.				
	(iv) S'informa del nom de l'organització responsable de l'obtenció, tractament i guarda de les dades personals i del contacte per exercir els drets ARSLOP.				
	(v) S'informa del nom de l'investigador/a específicament responsable de l'obtenció, tractament i guarda de les dades personals i del contacte per exercir els drets ARSLOP. Si la recerca es realitza en el marc d'una organització, el número de telèfon, correu electrònic, etc. ha de ser institucional.				
	(vi) S'informa on s'han d'adreçar els participants en l'estudi per obtenir més informació sobre el tractament i guarda de les dades personals.				
	(vii) S'informa del temps de conservació de les dades personals i del procés de destrucció.				
	<b>Limitació de la finalitat de les dades personals o de la seva utilització per a finalitats diferents.</b>				
(24)	(i) Les dades personals només s'utilitzaran per a les finalitats per a les quals es van obtenir i es diu expressament.				
	(ii) En cas d'utilitzar-se dades personals per a finalitats diferents d'aquelles per a les quals es van obtenir, es justifica convenientment i és èticament i jurídica acceptable.				

<b>Avaluació d'impacte relatiu a la protecció de dades (EIPD):</b>					
(25)	(i) S'ha fet i dona com a resultat un risc baix o mitjà.				
	(ii) S'ha fet i dona com a resultat un risc alt, però s'han previst les mesures de seguretat necessàries que el reduiran a un risc mitjà o baix.				

<b>IX. Participació de persones en situació d'especial vulnerabilitat</b>		No escau	SÍ	NO	Observacions de l'avaluador/a o del CER	Observacions de l'investigador/a
<b>Participació de persones sense plena capacitat de comprensió o maduresa.</b>						
(26)	(i) La recerca no pot realitzar-se amb eficàcia equiparable amb altres persones amb plena capacitat de comprensió.					
	(ii) Es preveu que l'estudi generi un benefici a curt, mitjà o llarg termini per a les persones participants o un benefici per a aquest col·lectiu.					
	(iii) La recerca no suposa riscos ni molèsties per a les persones participants.					
	(iv) Es preveu obtenir el consentiment jurídic informat dels progenitors o representants legals, si escau.					
	(v) Es preveu obtenir el consentiment informat de les persones a les quals es convida a participar i, si no pot donar-lo, es respectarà el seu rebuig.					
(27)	<b>Participació de persones en situació de vulnerabilitat cultural.</b> Es preveu la presència d'un mediador/a cultural extern a la recerca.					
(28)	<b>Assessorament al CER d'experts o de persones del mateix perfil que les participants.</b> En cas que s'aconselli la presència o assessorament d'un/a expert/a en l'avaluació que realitzi el CER, s'assenyala de quina especialitat.					

<b>X. Aspectes econòmics:</b>		No escau	SÍ	NO	Observacions de l'avaluador/a o del CER	Observacions de l'investigador/a
<b>Informació sobre els aspectes econòmics.</b> En el protocol o en una memòria a banda, s'informa:						
(29)	(i) De les fonts de finançament, si n'hi ha. Si no n'hi ha, cal manifestar-ho.					
	(ii) De les retribucions extraordinàries que rebran els investigadors/es, si n'hi hagués.					
	(iii) De les retribucions o regals que rebran les persones participants, si n'hi hagués.					
	(iv) De l'impacte econòmic que poden tenir els resultats de la recerca, si escau.					
(30)	La relació entre els beneficis econòmics que genera o pugui generar la recerca (si escau), les retribucions econòmiques, els riscos i les molèsties i les condicions de la participació és correcta.					
(31)	<b>Retribucions econòmiques o de qualsevol altra naturalesa.</b> En cas que n'hi hagi, les remuneracions econòmiques o de qualsevol altra naturalesa a les persones reclutades són adients i no incentiven la participació.					

U

DOCUMENT DE CONSENTIMENT INFORMAT (PARTICIPANTS I REPRESENTANTS). QÜESTIONS A AVALUAR DEL					
	No escau	SÍ	NO	Observacions de l'avaluador/a o del CER	Observacions de l'investigador/a
<b>Idioma, llenguatge i tracte. El Consentiment informat:</b>					
(32)	(i) Està redactat en les llengües oficials.				
	(ii) És comprensible, clar i adaptat a les persones a qui va dirigit. Si no saben llegir, no entenen les llengües oficials del lloc o tenen dificultats per fer-ho, es dona resposta adequada a aquesta situació.				
	(iii) És respectuós en el tracte.				
<b>SI ES RECULLEN DADES ANÒNIMES:</b>					
(33)	<b>(33.1) Continguts de la part informativa.</b>				
	<b>(33.1.1) Informació general.</b> S'informa correctament de:				
	(i) Nom del projecte de recerca.				
	(ii) Invitació perquè la persona o organització participi en la recerca.				
	(iii) Nom de l'investigador o investigadors principals, adreça electrònica o telèfon de contacte. Si la recerca es realitza en el marc d'una organització, el número de telèfon, correu electrònic, etc. ha de ser institucional, no particulars.				
	(iv) Organització on es porta a terme la recerca, si escau.				
	(v) Fonts de finançament, si escau.				
	(vi) Objectius, hipòtesis i necessitat del projecte.				
	(vii) Finalitat de les dades que es recolliran.				
	<b>(33.1.2) Característiques de la participació.</b> S'informa correctament de:				
	(viii) Que la participació és voluntària.				
	(ix) Fases, procediments, accions i instruments d'obtenció de les dades anònimes.				
	(x) Grup experimental, control i placebo, si escau.				
	<b>(33.1.3) Riscos, molèsties, beneficis i responsabilitats.</b> S'informa correctament de:				
	(xi) Riscos i molèsties (i si no n'hi ha, s diu).				
	(xii) Beneficis (per a les persones que participen en l'estudi, si n'hi ha, i per a la societat en general):				
	(xiii) Responsabilitats respecte als riscos i molèsties previstos, si escau.				
	(xiv) Responsabilitats respecte als danys i molèsties no previstos, si escau.				
	<b>(33.1.4) Protecció de dades anònimes.</b> S'informa correctament de:				
	(xv) Mesures de seguretat en l'obtenció, guarda i tractament de dades anònimes.				
(xvi) Nom de l'organització responsable de la guarda i tractament de les dades anònimes.					
(xvii) Nom de l'investigador/a específicament responsable de la guarda i tractament de les dades anònimes.					
<b>(33.1.5) Comunicació dels resultats de la recerca.</b> S'informa del procediment per taccedir, si es vol, als resultats de la recerca que es facin públics.					
<b>(33.2) Continguts de la part del consentiment.</b> Només hi ha la part informativa del procés de consentiment (no hi apareix cap tipus de consentiment nominal).					

	<b>SI ES RECULLEN DADES PERSONALS:</b>			
	<b>(34.1) Continguts de la part informativa.</b>			
	<b>(34.1.1) Informació general.</b> S'informa correctament de:			
	(i) Nom del projecte de recerca.			
	(ii) Invitació perquè la persona o organització participi en la recerca.			
	(iii) Nom de l'investigador o investigadors principals i adreça electrònica o telèfon de contacte. Si la recerca es realitza en el marc d'una organització, el número de telèfon, correu electrònic, etc. ha de ser institucional, no particulars.			
	(iv) Organització on es porta a terme la recerca, si escau.			
	(v) Fonts de finançament, si escau.			
	(vi) Objectius, hipòtesis i necessitat del projecte.			
	(vii) Finalitat de les dades que es recolliran.			
	<b>(34.1.2) Característiques de la participació.</b> S'informa correctament de:			
	(viii) Que la participació és voluntària y que es pot retirar quan vulgui sense necessitat de donar explicacions i sense que això tingui cap repercussió negativa.			
	(ix) Retirada imposada, si escau.			
	(x) Fases, procediments, accions i instruments d'obtenció de les dades personals.			
	(xi) Grup experimental, control i placebo, si escau.			
	<b>(34.1.3) Riscos, molèsties, beneficis i responsabilitats.</b> S'informa correctament de:			
	(xii) Riscos i molèsties (i si no n'hi ha, es diu).			
	(xiii) Beneficis (per a les persones que participen en l' estudi, si n'hi ha, i per a la societat en general).			
	(xiv) Responsabilitats respecte als riscos i molèsties previstos, si escau.			
	(xv) Responsabilitats respecte als danys i molèsties no previstos, si escau.			
	<b>(34.1.4) Protecció de dades personals.</b> S'informa correctament de:			
(34)	(xvi) Mesures de seguretat en l'obtenció, guarda i tractament de les dades personals.			
	(xvii) Procediment d'anonimització, pseudonimització o autopseudonimització, si escau.			
	(xviii) Qui tindrà accés a les dades personals o a les taules de correspondència.			
	(xix) Limitació de la finalitat.			
	(xx) Nom de l'organització responsable de la guarda i tractament de les dades personals i del contacte per exercir els drets ARSLOP.			
	(xxi) Nom de l'investigador/a específicament responsable de la guarda i tractament de les dades personals i contacte per exercir els drets ARSLOP.			
	(xxii) On cal adreçar-se per obtenir més informació sobre el tractament de les dades personals.			
	(xxiii) Compromís de confidencialitat i de secret professional de les investigadores i investigadors i de complir el que s'estableix en el RGPD (UE) 2016/679 i en la LOPDGDD 3/2018.			
	(xxiv) Temps de conservació de les dades personals i procés de destrucció.			
	<b>(34.1.5) Comunicació dels resultats de la recerca</b> S'informa del procediment per accedir als resultats de la recerca que es facin públics.			



<b>(34.2) Continguts de la part de consentiment. S'evidència que:</b>				
(i) La persona ha estat correctament informada, ha pogut fer totes les preguntes que ha considerat pertinents, li han estat aclarides i ha disposat del temps necessari per prendre la decisió.				
(ii) Entén que la seva participació és voluntària i que pot retirar-se en qualsevol moment de la recerca, sense necessitat de donar explicacions i sense que això tingui cap tipus de conseqüències en l'atenció que rebí o pugui rebre.				
(iii) S'ha de preveure recollir el nom i els cognoms, el número del document nacional d'identitat (si escau) i la signatura de la persona o persones que donen l'autorització.				
(iv) S'ha de preveure recollir el nom i els cognoms, el número del document nacional d'identitat (si escau) i la signatura de l'investigador o investigadora que ha donat la informació i ha sol·licitat el consentiment.				

DOCUMENT D'AUTORITZACIÓ INFORMADA (ORGANITZACIONS). QÜESTIONS A AVALUAR.							
		No escau	SÍ	NO	Observacions de l'avaluador/a o del CER	Observacions de l'investigador/a	
<b>Qüestions a avaluar del document d'autorització informada per a les organitzacions.</b>							
(35)	(i) Està redactat en les llengües oficials.						
	(ii) És comprensible i clar.						
	(iii) És respectuós en el tracte.						
<b>SI S'OBTENEN DADES ANÒNIMES:</b>							
<b>(36.1) Continguts de la part informativa.</b>							
<b>(36.1.1) Informació general. S'informa correctament de:</b>							
(36)	(i) Nom del projecte de recerca.						
	(ii) Sol·licitud a l'organització perquè autoritzi a dur a terme la recerca dins de l'entitat.						
	(iii) Nom de l'investigador o investigadors principals i adreça electrònica o telèfon de contacte.						
	(iv) Organització on es porta a terme la recerca, si escau.						
	(v) Fonts de finançament, si escau.						
	(vi) Objectius, hipòtesis i necessitat del projecte.						
	(vii) Finalitat de les dades que es recolliran.						
	<b>(36.1.2) Característiques de la participació. S'informa correctament de:</b>						
	(viii) Participació voluntària de les persones.						
	(ix) Autorització voluntària de l'organització perquè la recerca es porti a terme dins de l'entitat.						
	(x) Fases, procediments, accions i instruments d'obtenció de les dades anònimes.						
	(xi) Grup experimental, control i placebo, si escau.						
	<b>(36.1.3) Riscos, molèsties, beneficis i responsabilitats. S'informa correctament de:</b>						
(xii) Riscos i molèsties (i si no n'hi ha, es diu).							
(xiii) Beneficis (per a les persones que participen en l'estudi, si n'hi ha, i per a la societat en general).							
(xiv) Responsabilitats respecte als riscos i molèsties previstos, si escau.							
(xv) Responsabilitats respecte als danys i molèsties no previstes, si escau.							

<b>(36.1.4) Protecció de dades anònimes.</b> S'informa correctament de:				
<b>(xvi)</b> Mesures de seguretat en l'obtenció, guarda i tractament de les dades anònimes.				
<b>(xvii)</b> Nom de l'organització responsable de la guarda i tractament de les dades anònimes.				
<b>(xviii)</b> Nom de l'investigador/a específicament responsable de la guarda i tractament de les dades anònimes.				
<b>(36.1.5) Comunicació dels resultats de la recerca.</b> S'informa del procediment per accedir, si es desitja, als resultats de la recerca que es facin públics.				
<b>(36.2) Continguts de la part del consentiment.</b> S'evidencia que la persona responsable de l'organització afirma que:				
<b>(i)</b> Ha estat correctament informada, ha pogut fer totes les preguntes que ha considerat pertinents, li han estat aclarides i ha disposat del temps necessari per prendre la decisió.				
<b>(ii)</b> La seva autorització és voluntària i que pot retirar-la quan consideri que hi ha raons per fer-ho.				
<b>(iii)</b> Es preveu recollir el nom i els cognoms, el número del document nacional d'identitat (si escau) i la signatura de la persona o persones que donen l'autorització.				
<b>(iv)</b> Es preveu recollir el nom i els cognoms, el número del document nacional d'identitat (si escau) i la signatura de l'investigador o investigadora que ha donat la informació i ha sol·licitat el consentiment.				
<b>SI S'OBTENEN DADES PERSONALS:</b>				
<b>(37.1) Continguts de la part informativa.</b>				
<b>(37.1.1) Informació general.</b> S'informa correctament de:				
<b>(i)</b> Nom del projecte de recerca.				
<b>(ii)</b> Sol·licitud a l'organització perquè autoritzi a dur a terme la recerca dins de l'entitat.				
<b>(iii)</b> Nom de l'investigador o investigadors principals i adreça electrònica o telèfon de contacte. Si la recerca es realitza en el marc d'una organització, el número de telèfon, correu electrònic, etc. ha de ser institucional, no particulars.				
<b>(iv)</b> Organització on es porta a terme la recerca, si escau.				
<b>(v)</b> Fonts de finançament, si escau.				
<b>(vi)</b> Objectius, hipòtesis i necessitat del projecte.				
<b>(vii)</b> Finalitat de les dades que es recolliran.				
<b>(37.1.2) Característiques de la participació.</b> S'informa correctament de:				
<b>(viii)</b> Participació voluntària i retirada.				
<b>(ix)</b> Retirada imposada, si escau.				
<b>(x)</b> Fases, procediments, accions i instruments d'obtenció de les dades personals.				
<b>(xi)</b> Grup experimental, control i placebo, si escau.				
<b>(37.1.3) Riscos, molèsties, beneficis i responsabilitats.</b> S'informa correctament de:				
<b>(xii)</b> Riscos i molèsties (i si no n'hi ha, es diu).				
<b>(xiii)</b> Possibles beneficis (per a la persona o per a la societat).				
<b>(xiv)</b> Responsabilitats respecte als riscos i molèsties previstos, si escau.				
<b>(xv)</b> Responsabilitats respecte als danys i molèsties no previstos, si escau.				

(37)	<b>(37.1.4) Protecció de dades personals. S'informa correctament de:</b>				
	<b>(xvi)</b> (xvi) Mesures de seguretat en l'obtenció, guarda i tractament de les dades personals.				
	<b>(xvii)</b> Procediment d'anonimització, pseudoanonimització o autopsudoanonimització, si escau.				
	<b>(xviii)</b> Qui tindrà accés a les dades personals o a les taules de correspondència.				
	<b>(xix)</b> Limitació de la finalitat.				
	<b>(xx)</b> Nom de l'organització responsable de la guarda i tractament de les dades personals i contacte per exercir els drets ARSLOP.				
	<b>(xxi)</b> Nom del investigador/a específicament responsable de la guarda i tractament de les dades personals i contacte per exercir els drets ARSLOP.				
	<b>(xxii)</b> On cal adreçar-se per obtenir més informació sobre el tractament de les dades personals.				
	<b>(xxiii)</b> Compromís de confidencialitat i de secret professional de les investigadores i investigadors i de complir el que estableix el RGPD (UE) 2016/679 i la LOPDGDD 3/2018.				
	<b>(xxiv)</b> Temps de conservació de les dades personals i procés de destrucció.				
	<b>(37.1.5) Comunicació dels resultats de la recerca. S'informa del procediment per, si es vol, conèixer els resultats de la recerca.</b>				
	<b>(37.2) Continguts de la part de consentiment. S'evidencia que:</b>				
	<b>(i)</b> Ha estat correctament informada, ha pogut fer totes les preguntes que ha considerat pertinents, li han estat aclarides i ha disposat del temps necessari per prendre la decisió.				
<b>(ii)</b> Entén que la seva autorització és voluntària i que pot retirar-la quan consideri que hi ha raons per fer-ho.					
<b>(iii)</b> Es preveu recollir el nom i els cognoms, el número del document nacional d'identitat (si escau) i la signatura de la persona o persones que donen l'autorització.					
<b>(iv)</b> Es preveu recollir el nom i els cognoms, el número del document nacional d'identitat (si escau) i la signatura de l'investigador o investigadora que ha donat la informació i ha sol·licitat el consentiment.					