



INFORMACIÓN SOBRE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES

Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 27 de abril de 2016, relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos (RGPD).

Programa de detección precoz de enfermedades congénitas (prueba del talón)

Responsable del tratamiento	Dirección General de Salud Pública. Consejería de Sanidad. Dirección postal: Paseo de Zorrilla 1, 47007 Valladolid. Teléfono: 983 41 36 00 Correo electrónico: protecciondatos.dgsp.sanidad@jcy.es
Delegado/a de Protección de Datos	Teléfono: 983 41 36 00 Extensión 806333 Correo electrónico: dpd.sanidad@jcy.es
Fines del tratamiento	<ul style="list-style-type: none">• Cribado genético en recién nacidos para el estudio de determinadas enfermedades congénitas (hipotiroidismo congénito, fenilcetonuria, fibrosis quística, hiperplasia suprarrenal congénita, anemia falciforme, acidemia glutárica tipo I, deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena media, deficiencia de 3-hidroxiacil-CoA deshidrogenasa de cadena larga, déficit de biotinidasa, enfermedad de la orina con olor a jarabe de arce, homocistinuria, acidemia isovalérica, tirosinemia tipo I, acidemia metilmalónica, acidemia propiónica, deficiencia primaria de carnitina, deficiencia de acil-CoA deshidrogenasa de cadena muy larga, aciduria 3-hidroxi-3-metilglutárica, atrofia muscular espinal, inmunodeficiencia combinada grave.• Gestión y control sanitario.• Necesidades asistenciales del niño o de la niña.• Los datos personales podrán ser tratados para fines de investigación científica y estadística.
Plazo de conservación de los datos	<ul style="list-style-type: none">• Se conservarán durante un período mínimo de 5 años, transcurrido el cual el interesado podrá solicitar su cancelación.• Si no se solicita la cancelación, los datos se conservarán durante el tiempo necesario para preservar la salud de la persona interesada o de terceros relacionados con ella.• Fuera de los anteriores supuestos los datos únicamente podrán conservarse, con fines de investigación en un Biobanco previo consentimiento de los representantes del menor. El consentimiento por representación es válido hasta la mayoría de edad del interesado, debiendo renovar el consentimiento a partir de la mayoría de edad o destruir la muestra.
Legitimación del tratamiento	<ul style="list-style-type: none">• Artículo 6.1 e) del RGPD, misión en interés público o en el ejercicio de poderes públicos• Artículo 9.2 h) del RGPD, diagnóstico médico, prestación de asistencia sanitaria.• Artículo 9.2 i) del RGPD, interés público en el ámbito de la salud pública.• Artículo 9.2 j) del RGPD, investigación científica e histórica y estadística.• Artículo 20 de la Ley 33/2010, de 4 de octubre, General de Salud Pública, realización de cribados.• Artículo 6 de la Ley 10/2010, de 27 de septiembre, de Salud Pública y Seguridad Alimentaria de Castilla y León, protección y promoción de la salud.• Artículos 48, 54 y 58.2 de la Ley 14/2007, de 3 de julio, de Investigación Biomédica, consentimiento para análisis genético y para utilización de muestras con fines de investigación.
Comunicación de los datos por el interesado	La comunicación de los datos es necesaria para participar en el programa.
Destinatarios/categorías de destinatarios	No se cederán datos a terceros, salvo obligación legal. La utilización de muestras con fines de investigación requerirá siempre el consentimiento del interesado, se proceda o no a su anonimización, en los términos previstos en el artículo 58.2 de la Ley 14/2007, de 3 de julio de Investigación biomédica.
Transferencias de datos a terceros países u organizaciones internacionales	No están previstas.
Derechos	A acceder a los datos personales, a rectificar los datos inexactos, a solicitar su supresión, salvo por razones de interés público en el ámbito de la salud pública, a la limitación y a la oposición al tratamiento, en los términos previstos en el RGPD. A retirar el consentimiento cuando hayan transcurrido cinco años desde la fecha de obtención de los datos, sin que ello afecte a la licitud del tratamiento basado en el consentimiento previo a la retirada. Todo ello a través de los siguientes canales: Correo electrónico: protecciondatos.dgsp.sanidad@jcy.es Correo postal: Dirección General de Salud Pública. Paseo de Zorrilla 1, 47007 Valladolid. También puede reclamar ante la Agencia Española de Protección de Datos, mediante escrito a la dirección: C/ Jorge Juan 6, 28001 Madrid, o a través de su Web: www.agpd.es .
Decisiones automatizadas/elaboración de perfiles	No están previstas decisiones automatizadas ni elaboración de perfiles.