



Nr. 41234 / 16. SEP. 2022

Anexa 2

ACORD
PRIVIND DESFĂȘURAREA STUDIULUI CLINIC

Prin prezentul document¹ precizăm acordul nostru privind desfășurarea, conform protocolului deșus, în cadrul Spitalului Clinic Județean de Urgență Cluj-Napoca, Secția Neonatologie a studiului clinic²: INTEGRATING FAMILIES AT NEONATAL INTENSIVE CARE UNITS FOR EMPOWERING THEM AS PRIMARY. CAREGIVERS: THE IMPACT OF THE PROGRAMME. RISEinFAMILY - NUMBER 101007922 — RISEinFAMILY

în perioada: perioada : 2020-2025

Investigator principal: Prof. Dr. Zaharie Gabriela

Date de contact Investigator principal (tel/ e-mail)0745509505/gabrielazaharie1966@gmail.com

Subinvestigator (tel/ e-mail: Sef „Lucr. Matyas Melinda 0722300778 melimatyas@yahoo.com,

Hășmășanu Monica 0741985974, monica1082003@yahoo.com

Sponsor: Servicio Madrileño de Salud (SERMAS) - Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario La Paz (FIBHULP)

Partener contractual (dacă este cazul) nu e cazul

Date de contact ale monitorului:

Nume și prenume: nu e cazul

Telefon: nu e cazul

E-mail: nu e cazul

Adresă: nu e cazul

Prezentul acord nu creează obligații între părțile implicate în desfășurarea studiului clinic (instituție, investigator, sponsor, monitor), acestea urmând a fi stipulate în contractul ferm încheiat ulterior.

Prelucrarea datelor cu caracter personal ale pacienților se va efectua în conformitate cu cerințele Regulamentului (UE) 679/2016 al Parlamentului și al Consiliului din 27.04.2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date, potrivit Articolului 9 - Prelucrarea de categorii speciale de date cu caracter personal - alineatele 2 și 3, păstrând confidențialitatea datelor și respectând drepturile persoanei vizate așa cum se află stipulate în cuprinsul regulamentului.

Manager,
Prof. Dr. Claudia Gherman

Director medical,
Prof. Dr. Simona Nicoară

Director financiar-contabil,
Ec. Delia Dragomir

Vizat Juridic,
Jr. Laura Nicoară

¹ Acordul privind desfășurarea studiului clinic se va completa în două exemplare.

² Se va completa denumirea completă a studiului și codul protocolului.