

POLÍTICA


POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI
	Versión: 1.0
	Fecha de emisión: 02-nov-2016

HISTORIAL DE REVISIONES

Número de versión	Nombre del autor	Observaciones
1.0	Luz Delia Zapata	1. Formulación inicial

HISTORIAL DE APROBACIONES

Número de versión	Nombre de quien aprueba	Fecha de aprobación
1.0	Carmen E. Rojas B.	02-nov-2016

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 2 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

La FUNDACIÓN CENTRO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA, con domicilio en la ciudad de Medellín, ubicada en la Cr 43 A No. 7-50A, Cons. 304, Barrio El Poblado, Medellín, con teléfono (574) 3110202, acorde con la Ley 1581 de 2012 y su Decreto Reglamentario 1377 de 2013, como Responsable del Tratamiento de datos personales, informa que durante su existencia y con motivo de la prestación de servicios de salud, ha recopilado, conservado y usado información de personas, para darle los siguientes tratamientos, directamente o a través de terceros: consultar, ser objeto de trámite administrativo, enviar información, contactar telefónicamente, solicitar diligenciamiento de encuesta, recolectar, almacenar, usar, circular, suprimir, procesar, contactar, encuestar, compilar, intercambiar, publicar, auditar, actualizar y/o disponer de los datos que usted como titular nos ha suministrado para incorporarlos en las distintas bases de datos, o en repositorios electrónicos o manuales de todo tipo con que cuenta la Fundación.

Estos tratamientos han sido realizados con finalidades de prestación de servicios de salud, cumplimiento de exigencias normativas, científicas, comerciales, educativas, promocionales, informativas, de seguridad, mejoramiento de la calidad y de evaluación de posicionamiento externo de la Fundación y sus actividades. Las demás finalidades que no se encuentren contempladas en esta Política y cuyo origen no sea normativo, deberán ser expresamente autorizadas por los titulares de los datos.

En la actualidad, la Fundación desea continuar con el tratamiento y la recolección de la información para los fines descritos en esta Política y para ello requiere autorización de los titulares que suministren información para sus bases de datos para darles tratamiento distinto a los autorizados por las normas jurídicas.

El objetivo de esta Política es definir los lineamientos necesarios para garantizar el ejercicio del derecho a la intimidad de las personas, mediante la protección de datos personales contenidos en las diferentes bases de datos de la Fundación, de modo que reciban el tratamiento conforme a los fines previstos. La Política para el Tratamiento de Datos Personales es aplicable a los datos personales contenidos en las bases de datos que se encuentran bajo la responsabilidad de la Fundación Centro de Investigación Clínica y que sean susceptibles de algún acceso o tratamiento por parte de la Fundación Centro de Investigación Clínica, su personal o algún tercero.

1. DISPOSICIONES GENERALES

1.1. NORMATIVIDAD


	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 3 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

Esta política se rige y es el resultado de la aplicación del artículo 15 de la Constitución Política de Colombia, de los artículos 1 al 30 de la Ley 1581 de 2012, artículos 1 al 28 del decreto 1377 de 2013 y artículos 1 al 16 del Decreto 886 de 2014

1.2. DEFINICIONES

Para efectos de esta política se tendrán en cuenta las definiciones dispuestas por la Ley 1581 de 2012 y por el Decreto 1377 de 2013 y son las siguientes:

- **Autorización:** Consentimiento previo, expreso e informado del Titular para llevar a cabo el Tratamiento de datos personales.
- **Aviso de privacidad:** Comunicación verbal o escrita generada por el Responsable, dirigida al Titular para el Tratamiento de sus datos personales, mediante la cual se le informa acerca de la existencia de las políticas de Tratamiento de información que le serán aplicables, la forma de acceder a las mismas y las finalidades del Tratamiento que se pretende dar a los datos personales.
- **Base de Datos:** Conjunto organizado de datos personales que sea objeto de Tratamiento.
- **Dato personal:** Cualquier información vinculada o que pueda asociarse a una o varias personas naturales determinadas o determinables.
- **Dato público:** Es el dato que no sea semiprivado, privado o sensible. Son considerados datos públicos, entre otros, los datos relativos al estado civil de las personas, a su profesión u oficio y a su calidad de comerciante o de servidor público. Por su naturaleza, los datos públicos pueden estar contenidos, entre otros, en registros públicos, documentos públicos, gacetas y boletines oficiales y sentencias judiciales debidamente ejecutoriadas que no estén sometidas a reserva.
- **Datos sensibles:** Se entiende por datos sensibles aquellos que afectan la intimidad del Titular o cuyo uso indebido puede generar su discriminación, tales como aquellos que revelen el origen racial o étnico, la orientación política, las convicciones religiosas o filosóficas, la pertenencia a sindicatos, organizaciones sociales, de derechos humanos o que promueva intereses de cualquier partido político o que garanticen los derechos y garantías de partidos políticos de oposición, así como los datos relativos a la salud, a la vida sexual, y los datos biométricos.
- **El Registro Nacional de Bases de Datos:** es el directorio público de las bases de datos sujetas a Tratamiento que operan en el país.
- **Encargado del Tratamiento:** Persona natural o jurídica, pública o privada, que por sí misma o en asocio con otros, realice el Tratamiento de datos personales por cuenta del Responsable del Tratamiento; **Responsable del Tratamiento:** Persona natural o jurídica, pública o privada, que por sí misma o en asocio con otros, decida sobre la base de datos y/o el Tratamiento de los datos.
- **Titular:** Persona natural cuyos datos personales sean objeto de Tratamiento.

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 4 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

- **Transferencia:** La transferencia de datos tiene lugar cuando el Responsable y/o Encargado del Tratamiento de datos personales, ubicado en Colombia, envía la información o los datos personales a un receptor, que a su vez es Responsable del Tratamiento y se encuentra dentro o fuera del país.
- **Transmisión:** Tratamiento de datos personales que implica la comunicación de los mismos dentro o fuera del territorio de la República de Colombia cuando tenga por objeto la realización de un Tratamiento por el Encargado por cuenta del Responsable.
- **Tratamiento:** Cualquier operación o conjunto de operaciones sobre datos personales, tales como la recolección, almacenamiento, uso, circulación o supresión.

1.3. PRINCIPIOS

Con el fin de garantizar la protección de datos personales, La Fundación Centro de Investigación Clínica se ciñe al cumplimiento de los siguientes principios para efectos del tratamiento (recolección, almacenamiento, uso, circulación o supresión), transferencia y transmisión de datos personales a los cuales tenga acceso.

Principio de legalidad en materia de tratamiento de datos: El tratamiento de datos personales es una actividad reglada que debe sujetarse a las disposiciones vigentes y aplicables que desarrollen el tema.


Principio de finalidad: El tratamiento de datos que lleve a cabo La Fundación Centro de Investigación Clínica obedecerá a una finalidad legítima de acuerdo con la Constitución y la Ley, la cual será debidamente informada a los titulares de los datos personales.

Principio de libertad: El tratamiento de datos personales que lleve a cabo La Fundación Centro de Investigación Clínica, el personal a su cargo, o cualquier tercero que llegase a tener acceso a las bases de datos de la Fundación Centro de Investigación Clínica, solo puede ejercerse con el consentimiento, previo, expreso e informado del titular. Los datos personales no podrán ser obtenidos o divulgados sin previa autorización, o en ausencia de mandato legal o judicial que releve el consentimiento.

Principio de veracidad o calidad: La información sujeta a tratamiento debe ser veraz, completa, exacta, actualizada, comprobable y comprensible. Se prohíbe el tratamiento de datos parciales, incompletos, fraccionados o que induzcan a error.

Principio de transparencia: La Fundación Centro de Investigación Clínica en el tratamiento de datos personales garantizará al titular el derecho a obtener en cualquier momento y sin restricción alguna, información acerca de la existencia de datos que le conciernan.

Principio de acceso y circulación restringida: El tratamiento de datos personales se sujeta a los límites que se derivan de la naturaleza de los datos personales, de las disposiciones de la ley y la Constitución. En este sentido, el tratamiento sólo podrá hacerse por personas autorizadas por el titular y/o por las personas previstas en la ley.

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 5 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

Los datos personales, salvo la información pública, no podrán estar disponibles en Internet u otros medios de divulgación o comunicación masiva, salvo que el acceso sea técnicamente controlable, para brindar un conocimiento restringido solo a los titulares o terceros autorizados conforme a la ley.

Principio de seguridad: La información sujeta a tratamiento por parte de la Fundación Centro de Investigación Clínica, del personal a su cargo y de cualquier tercero que tenga llegase a tener acceso a las bases de datos de la Fundación Centro de Investigación Clínica, se deberá manejar con las medidas técnicas, humanas y administrativas que sean necesarias para otorgar seguridad a los registros evitando su adulteración, pérdida, consulta, uso o acceso no autorizado o fraudulento.

Principio de confidencialidad: Todas las personas de la Fundación Centro de Investigación Clínica o externos que por algún motivo que intervengan en el tratamiento de datos personales de las bases de datos de la Fundación Centro de Investigación Clínica, que no tengan la naturaleza de públicos están obligadas a garantizar la reserva de la información, inclusive después de finalizada su relación con alguna de las labores que comprende el tratamiento, pudiendo sólo realizar suministro o comunicación de datos personales cuando ello corresponda al desarrollo de las actividades autorizadas en la ley y en los términos de la misma.

1.4. RESPONSABILIDADES

Toda persona que tenga acceso a consultar y realizar cualquier tipo de tratamiento a los datos personales contenidos en bases de datos a cargo de la Fundación Centro de Investigación Clínica, es responsable a título personal, por lo cual debe dar cumplimiento esta Política.


1.5. CANALES DE ACCESO

La Fundación Centro de Investigación Clínica con el fin de garantizar el derecho de acceso a los titulares de los datos personales, para la atención de consultas, reclamos, peticiones de rectificación, actualización y supresión de datos, cuenta mecanismos físicos y electrónicos para la recepción de solicitudes, a través del correo electrónico info@centrocic.com o físicamente a través de comunicación o presentación personal en las instalaciones de la Fundación Centro de Investigación Clínica.

2. TIPOS DE TITULARES DE DATOS PERSONALES Y FINALIDADES ESPECIALES DE LOS TRATAMIENTOS

Además de las finalidades generales enunciadas en la parte introductoria de esta Política, se tienen las siguientes, las cuales son comunes a los datos de todos los tipos de titulares:

- Disponer de elementos para una eficiente comunicación relacionada con los servicios y alianzas a través de diferentes medios.

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 6 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

- Verificar la veracidad de los datos suministrados.
- Ofrecer información sobre campañas de salud, investigaciones disponibles o programas especiales.
- Informar e invitar a campañas de mercadeo, promoción de servicios y educación al usuario.
- Realizar encuestas de satisfacción con los servicios recibidos.
- Contestar, gestionar y hacer seguimiento a solicitudes de mejoramiento, peticiones y sugerencias por parte de los usuarios.

La Fundación Centro de Investigación Clínica atendiendo a las diferentes relaciones que tiene con los tipos de titulares de datos personales, puede tener finalidades especiales en los tratamientos de los datos. Los diferentes tipos de titulares pueden ser: pacientes, colaboradores, estudiantes, aspirantes, contratistas o proveedores, representantes o colaboradores de empresas patrocinadoras, aseguradoras de servicios de salud o usuarios en general.

2.1. Finalidades especiales para el tratamiento de los datos de pacientes:

- Obtener datos fundamentales para la investigación clínica y epidemiológica.
- Lograr una eficiente comunicación relacionada con nuestros servicios y alianzas;
- Ofrecer información sobre campañas y programas especiales.
- Informar actividades de mercadeo y/o promoción de servicios propios o con quien La Fundación Centro de Investigación Clínica haya celebrado alianzas de servicios de salud.
- Campañas de educación al usuario.
- Conocer el estado de satisfacción de servicios y atenciones prestadas.

2.2. Finalidades especiales para el tratamiento de los datos personales de colaboradores

- Detectar las necesidades de capacitación e implementar acciones que permitan el desarrollo profesional de la Fundación Centro de Investigación Clínica.
- Informar y conformar procesos de elección y promoción interna.
- Realizar publicaciones internas y externas.
- Desarrollar las acciones propias del programa de gestión de seguridad y salud en el trabajo
- Evaluación de bienes y servicios prestados por proveedores y contratistas.
- Seguimiento y gestión de la relación contractual.
- Verificar la idoneidad para el desempeño de los servicios contratados.
- Ejecución de actividades de bienestar laboral
- Envío de convocatorias e invitaciones de eventos sobre el sector salud.
- Velar por la seguridad de los pacientes, visitantes, colaboradores y de la comunidad general que se encuentran en las instalaciones de la Fundación Centro de Investigación Clínica.

3. DERECHOS Y DEBERES


	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 7 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

3.1. DERECHOS DE LOS TITULARES DE DATOS PERSONALES TRATADOS EN LA FUNDACIÓN CENTRO DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA

El Titular de los datos personales tratados en la Fundación Centro de Investigación Clínica, tendrá los siguientes derechos:

- Conocer, actualizar y rectificar sus datos personales frente a los Responsables del Tratamiento o Encargados del Tratamiento. Este derecho se podrá ejercer, entre otros frente a datos parciales, inexactos, incompletos, fraccionados, que induzcan a error, o aquellos cuyo Tratamiento esté expresamente prohibido o no haya sido autorizado;
- Solicitar prueba de la autorización otorgada al Responsable del Tratamiento salvo cuando expresamente se exceptúe como requisito para el Tratamiento, de conformidad con lo previsto en el artículo 10 de la ley 1581 de 2012.
- Ser informado por el Responsable del Tratamiento o el Encargado del Tratamiento, previa solicitud, respecto del uso que le ha dado a sus datos personales.
- Presentar ante la Superintendencia de Industria y Comercio quejas por infracciones a lo dispuesto en la presente ley y las demás normas que la modifiquen, adicionen o complementen.
- Revocar la autorización y/o solicitar la supresión del dato cuando en el Tratamiento no se respeten los principios, derechos y garantías constitucionales y legales. La revocatoria y/o supresión procederá cuando la Superintendencia de Industria y Comercio haya determinado que en el Tratamiento el Responsable o Encargado han incurrido en conductas contrarias a la Ley 1581 de 2012 y a la Constitución.
- Acceder en forma gratuita a sus datos personales que hayan sido objeto de Tratamiento.
- El Titular podrá consultar de forma gratuita sus datos personales al menos una vez cada mes calendario, y cada vez que existan modificaciones sustanciales de las Políticas de Tratamiento de Datos Personales la información que motiven nuevas consultas.
- Para consultas cuya periodicidad sea mayor a una por cada mes calendario, el responsable solo podrá cobrar al titular los gastos de envío, reproducción y, en su caso, certificación de documentos. Los costos de reproducción no podrán ser mayores a los costos de recuperación del material correspondiente.
- Consultar la información personal que repose en cualquier base de datos de la Fundación Centro de Investigación Clínica.
- Solicitar a la Fundación la corrección, actualización o supresión, o cuando adviertan el presunto incumplimiento de cualquiera de los deberes contenidos en la ley 1581 de 2012.
- Solicitar a la Fundación la supresión de sus datos personales y/o revocar total o parcialmente la autorización otorgada para el tratamiento de los mismos, mediante la presentación de un reclamo.

3.2. DERECHOS DE LOS NIÑOS, NIÑAS Y ADOLESCENTES

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 8 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

En el tratamiento de datos personales a cargo de la Fundación Centro de Investigación Clínica se asegurará el respeto a los derechos prevalentes de los niños, niñas y adolescentes, por lo tanto, queda proscrito el tratamiento de datos personales de niños, niñas y adolescentes, salvo aquellos datos que sean de naturaleza pública, autorizado por normas jurídicas vigentes y cuando dicho tratamiento cumpla con los siguientes parámetros y requisitos:

- Que responda y respete el interés superior de los niños, niñas y adolescentes.
- Que se asegure el respeto de sus derechos fundamentales.

Cumplidos los anteriores requisitos, el representante legal del niño, niña o adolescente, otorgará la autorización a la Fundación previo ejercicio del menor de su derecho a ser escuchado, opinión que será valorada teniendo en cuenta la madurez, autonomía y capacidad para entender el asunto.

3.3. TRATAMIENTO FRENTE A DATOS SENSIBLES

El tratamiento de los datos sensibles, sólo podrá hacerse cuando:

- El titular de los datos personales haya dado su autorización explícita a dicho tratamiento, salvo en los casos que por ley no sea requerido el otorgamiento de dicha autorización.
- El tratamiento sea necesario para salvaguardar el interés vital del titular de los datos personales y este se encuentre física o jurídicamente incapacitado. En estos eventos, los representantes legales deberán otorgar su autorización.
- El tratamiento sea efectuado en el curso de las actividades legítimas y con las debidas garantías por parte de una fundación, ONG, asociación o cualquier otro organismo sin ánimo de lucro, cuya finalidad sea política, filosófica, religiosa o sindical, siempre que se refieran exclusivamente a sus miembros o a las personas que mantengan contactos regulares por razón de su finalidad. En estos eventos, los datos no se podrán suministrar a terceros sin la autorización del titular.
- El tratamiento se refiera a datos que sean necesarios para el reconocimiento, ejercicio o defensa de un derecho en un proceso judicial.
- El tratamiento tenga una finalidad histórica, estadística o científica. En este evento deberán adoptarse las medidas conducentes a la supresión de identidad de los titulares.
- El tratamiento de datos personales de niños, niñas y adolescentes se realizará bajo los parámetros enunciados anteriormente en esta política.

3.3.1 Requisitos para la autorización de tratamiento de datos sensibles:

Para dar tratamiento permitido a datos personales sensibles, La Fundación Centro de Investigación Clínica deberá cumplir con las siguientes obligaciones en relación con la autorización que debe suministrar el titular:

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 9 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

Informar al titular que por tratarse de datos sensibles no está obligado a autorizar su tratamiento.

Informar al titular de forma explícita y previa, además de los requisitos generales de la autorización para la recolección de cualquier tipo de dato personal, cuáles de los datos que serán objeto de tratamiento son sensibles y la finalidad del tratamiento, así como obtener su consentimiento expreso.

Ninguna actividad podrá condicionarse a que el titular suministre datos personales sensibles.

3.4. DEBERES DE LOS RESPONSABLES Y DE LOS ENCARGADOS DEL TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES.

3.4.1. DEBERES DE LOS RESPONSABLE DEL TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES.

El Responsable del Tratamiento, al momento de solicitar al Titular la autorización, deberá informarle de manera clara y expresa lo siguiente:

El Tratamiento al cual serán sometidos sus datos personales y la finalidad del mismo.

El carácter facultativo de la respuesta a las preguntas que le sean hechas, cuando estas versen sobre datos sensibles o sobre los datos de las niñas, niños y adolescentes.

Los derechos que le asisten como Titular.

La identificación, dirección física o electrónica y teléfono del Responsable del Tratamiento.

La Fundación Centro de Investigación Clínica, como Responsable del Tratamiento deberá conservar prueba del cumplimiento de lo previsto en este numeral y, cuando el Titular lo solicite, entregarle copia de esta.


Garantizar al Titular, en todo tiempo, el pleno y efectivo ejercicio del derecho de hábeas data;

Solicitar y conservar, en las condiciones previstas en la presente ley, copia de la respectiva autorización otorgada por el Titular;

Informar debidamente al Titular sobre la finalidad de la recolección y los derechos que le asisten por virtud de la autorización otorgada.

Conservar la información bajo las condiciones de seguridad necesarias para impedir su adulteración, pérdida, consulta, uso o acceso no autorizado o fraudulento.

Garantizar que la información que se suministre al Encargado del Tratamiento sea veraz, completa, exacta, actualizada, comprobable y comprensible.

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 10 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

Actualizar la información, comunicando de forma oportuna al Encargado del Tratamiento, todas las novedades respecto de los datos que previamente le haya suministrado y adoptar las demás medidas necesarias para que la información suministrada a este se mantenga actualizada.

Rectificar la información cuando sea incorrecta y comunicar lo pertinente al Encargado del Tratamiento.

Suministrar al Encargado del Tratamiento, según el caso, únicamente datos cuyo Tratamiento esté previamente autorizado de conformidad con lo previsto en la presente ley.

Exigir al Encargado del Tratamiento en todo momento, el respeto a las condiciones de seguridad y privacidad de la información del Titular.

Tramitar las consultas y reclamos formulados en los términos señalados en la presente ley.

Adoptar un manual interno de políticas y procedimientos para garantizar el adecuado cumplimiento de la presente ley y en especial, para la atención de consultas y reclamos.

Informar al Encargado del Tratamiento cuando determinada información se encuentra en discusión por parte del Titular, una vez se haya presentado la reclamación y no haya finalizado el trámite respectivo;

Informar a solicitud del Titular sobre el uso dado a sus datos;

Informar a la autoridad de protección de datos cuando se presenten violaciones a los códigos de seguridad y existan riesgos en la administración de la información de los Titulares.

Cumplir las instrucciones y requerimientos que imparta la Superintendencia de Industria y Comercio.

Debe conservar el modelo del Aviso de Privacidad que utilicen para cumplir con el deber que tienen de dar a conocer a los Titulares la existencia de políticas del tratamiento de la información y la forma de acceder a las mismas, mientras se traten datos personales conforme al mismo y perduren las obligaciones que de este se deriven.

Debe conservar prueba de la autorización otorgada por los Titulares de datos personales para el Tratamiento de los mismos. Para estos efectos, La Fundación Centro de Investigación Clínica desplegará los medios físicos y electrónicos necesarios para la conservación de la prueba de la autorización otorgada por los titulares de los datos personales para el tratamiento de los mismos, sin importar cual haya sido el medio a través del cual dicha autorización haya sido obtenida.

3.4.2. DEBERES DE LOS ENCARGADOS DEL TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES

Garantizar al Titular, en todo tiempo, el pleno y efectivo ejercicio del derecho de *Habeas Data*.

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 11 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

Conservar la información bajo las condiciones de seguridad necesarias para impedir su adulteración, pérdida, consulta, uso o acceso no autorizado o fraudulento.

Realizar oportunamente la actualización, rectificación o supresión de los datos en los términos fijados por la Ley 1581.

Actualizar la información reportada por los Responsables del Tratamiento dentro de los cinco (5) días hábiles contados a partir de su recibo.

Tramitar las consultas y los reclamos formulados por los Titulares en los términos señalados en la ley.

Adoptar un manual interno de políticas y procedimientos para garantizar el adecuado cumplimiento de la presente ley y, en especial, para la atención de consultas y reclamos por parte de los Titulares.

Registrar en la base de datos la leyenda “reclamo entrámite” en la forma en que se regula en la ley.

Insertar en la base de datos la leyenda “información en discusión judicial” una vez notificado por parte de la autoridad competente sobre procesos judiciales relacionados con la calidad del dato personal.

Abstenerse de circular información que esté siendo controvertida por el Titular y cuyo bloqueo haya sido ordenado por la Superintendencia de Industria y Comercio.

Permitir el acceso a la información únicamente a las personas que pueden tener acceso a ella.

Informar a la Superintendencia de Industria y Comercio cuando se presenten violaciones a los códigos de seguridad y existan riesgos en la administración de la información de los Titulares;

Cumplir las instrucciones y requerimientos que imparta la Superintendencia de Industria y Comercio.

Nota: en el evento en que concurren las calidades de Responsable del Tratamiento y Encargado del Tratamiento en la misma persona, le será exigible el cumplimiento de los deberes previstos para cada uno.

3.4.3. DEBERES CONJUNTOS DE LOS RESPONSABLES COMO DE LOS ENCARGADOS DEL TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES.

Deben establecer mecanismos sencillos y ágiles que se encuentren permanentemente disponibles a los Titulares con el fin de que estos puedan acceder a los datos personales que estén bajo el control de aquellos y ejercer sus derechos sobre los mismos.

Deberán adoptarse las medidas razonables para asegurar que los datos personales que reposan en las bases de datos sean precisos y suficientes y, cuando así lo solicite el Titular o cuando el Responsable

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 12 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

haya podido advertirlo, sean actualizados, rectificados o suprimidos, de tal manera que satisfagan los propósitos del tratamiento.

Deberán designar a una persona o área que asuma la función de protección de datos personales, que dará trámite a las solicitudes de los Titulares, para el ejercicio de los derechos a que se refiere la Ley 1581 de 2012 y el Decreto 1377 de 2013.

4. AUTORIZACIÓN DEL TITULAR DE DATOS PERSONALES

La Fundación Centro de Investigación Clínica para el tratamiento de datos personales requiere la autorización previa, expresa e informada del titular de los mismos, sea en medio físico o electrónico, excepto en los siguientes casos autorizados por la ley 1581 de 2012.

4.1.1. Información que no requiere autorización para su tratamiento.

Información requerida por una entidad pública o administrativa en ejercicio de sus funciones legales o por orden judicial.

Datos de naturaleza pública.

Casos de urgencia médica o sanitaria.

Tratamiento de información autorizado por la ley para fines históricos, estadísticos o científicos.

Datos relacionados con el Registro Civil de las Personas.

4.1.2. Medios para obtener y otorgar la autorización.

La Fundación Centro de Investigación con el fin de dar cumplimiento a lo establecido en la Ley 1581 de 2012 obtendrá de manera previa al tratamiento de los datos personales, la autorización de los titulares o de quienes se encuentren legitimados para ello a través de diferentes mecanismos como: formato de autorización para la recolección y tratamiento de datos personales, correo electrónico, página web, mensaje de datos, aviso de privacidad, Intranet o cualquier otro mecanismo que permita concluir inequívocamente que la autorización fue otorgada.

En ningún caso, el silencio podrá asimilarse a una conducta inequívoca.

5. PROCEDIMIENTOS

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 13 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

Para el ejercicio de los derechos enunciados, el titular o la persona autorizada para ello, pueden contactar a la Fundación Centro de Investigación Clínica, dirigiendo las solicitudes al correo electrónico info@centrocic.com o a la dirección Cr 43 A No.7-50 A en Medellín, indicando la siguiente información:

Nombre completo y apellidos.

Dirección de notificación o correo electrónico

Anexar copia de un documento de identificación personal

Indicar en el asunto: solicitud de datos personales

Especificar si la solicitud se trata de una consulta o reclamo, realizar una descripción de los hechos y demás detalles que considere relevantes. El tipo de titular que es: paciente, colaborador, pensionado, estudiante, aspirante, contratista o proveedor, o usuario en general. Si se trata de un contratista o proveedor, deberá indicar la empresa a la que pertenece.

Si es contratista o proveedor, indicar la empresa a la que pertenece.

Todas las solicitudes relativas a datos personales, podrán ser formuladas a través de los diferentes medios físicos o electrónicos habilitados para ello, siempre y cuando se pueda mantener prueba de esta.

Las solicitudes serán atendidas de conformidad con el término establecido en la ley, contados a partir de la fecha de recibo de la misma en las instalaciones de la Fundación Centro de Investigación Clínica si se trata de un medio físico o en el correo electrónico info@centrocic.com cuando sea a través de un medio electrónico.

Solicitudes de consultas. Cuando no fuere posible atender la consulta dentro de dicho término, se informará al interesado, expresando los motivos de la demora y señalando la fecha en que se atenderá su consulta, la cual en ningún caso podrá superar los cinco (5) días hábiles siguientes al vencimiento del primer término.

Solicitudes de reclamos. Si el reclamo resulta incompleto, se requerirá al interesado dentro de los cinco (5) días siguientes a la recepción del reclamo para que subsane las fallas. Transcurridos dos (2) meses desde la fecha del requerimiento, sin que el solicitante presente la información requerida, se entenderá que ha desistido del reclamo.

En caso de que quien reciba el reclamo no sea competente para resolverlo, dará traslado a quien corresponda en un término máximo de dos (2) días hábiles e informará de la situación al interesado.

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 14 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

Una vez recibido el reclamo completo, se incluirá en la base de datos una leyenda que diga “reclamo en trámite” y el motivo del mismo, en un término no mayor a dos (2) días hábiles. Dicha leyenda deberá mantenerse hasta que el reclamo sea decidido.

El término máximo para atender el reclamo será de quince (10) días hábiles contados a partir del día siguiente a la fecha de su recibo. Cuando no fuere posible atender el reclamo dentro de dicho término, se informará al interesado los motivos de la demora y la fecha en que se atenderá su reclamo, la cual en ningún caso podrá superar los ocho (8) días hábiles siguientes al vencimiento del primer término.

Solicitud de revocatoria de la autorización y/o supresión del dato. Los titulares de los datos personales podrán en todo momento solicitar a la Fundación la supresión de sus datos personales y/o revocar total o parcialmente la autorización otorgada para el tratamiento de los mismos, mediante la presentación de un reclamo.

La solicitud de supresión de la información y la revocatoria de la autorización no procederán cuando el titular de los datos personales tenga un deber legal o contractual de permanecer en la base de datos.

La Fundación Centro de Investigación Clínica pondrá a disposición del titular de los datos personales mecanismos gratuitos y de fácil acceso para presentar la solicitud de supresión de datos o la revocatoria de la autorización otorgada.

5.1. PERSONAS A LAS CUALES SE LES PUEDE SUMINISTRAR LA INFORMACIÓN

La información que reúna las condiciones establecidas en la presente política podrá ser suministrada por la Fundación Centro de Investigación Clínica a las siguientes personas:

A los titulares, sus causahabientes o sus representantes legales.

A las entidades públicas o administrativas en ejercicio de sus funciones legales o por orden judicial.

A los terceros autorizados por el Titular o por la ley.

5.2. PROCEDIMIENTOS INTERNOS

Para lograr efectividad en la aplicación de la Política para el Tratamiento de Datos Personales, los procedimientos internos Institucionales deberán ajustarse para garantizar la protección de los derechos de los titulares de datos personales y la confidencialidad de la información. Sumado a lo anterior, deberá existir un procedimiento interno único, para el tratamiento de datos personales, el cual debe cumplir con lo establecidos en las normas jurídicas vigentes, esta Política y con los requisitos de documentación establecidos por el Departamento de Mejoramiento. Hacen parte integral de procedimiento interno para el tratamiento de datos personales, el o los formatos para solicitar autorización para tratamiento de datos personales, los cuales deben estar como anexos.

El formato de autorización de tratamiento de datos personales deberá ser único para todos los procesos de la Fundación o será uno por cada tipo de titular de datos, de modo que se puedan unificar las finalidades. En todo caso, la decisión adoptada, deberá ser la que por medios tecnológicos disponibles haga más eficiente y de más garantía a los derechos relativos a la intimidad de las personas de quienes se manejan datos personales.

5.3. TRANSFERENCIAS Y TRANSMISIONES INTERNACIONALES DE DATOS PERSONALES

Para la transmisión y transferencia de datos personales, se aplicarán las siguientes reglas:

Las transferencias internacionales de datos personales deberán observar lo previsto en el artículo 26 de la Ley 1581 de 2012; es decir, la prohibición de transferencia de datos personales a países que no proporcionen niveles adecuados de protección de datos y los casos excepcionales en los que dicha prohibición no aplica.

Las transmisiones internacionales de datos personales que se efectúen entre un responsable y un encargado para permitir que el encargado realice el tratamiento por cuenta del responsable, no requerirán ser informadas al titular ni contar con su consentimiento cuando exista un contrato en los términos del artículo 25 de la Ley 1581 de 2012.

Se prohíbe la transferencia de datos personales de cualquier tipo a países que no proporcionen niveles adecuados de protección de datos. Se entiende que un país ofrece un nivel adecuado de protección de datos cuando cumpla con los estándares fijados por la Superintendencia de Industria y Comercio.

De manera excepcional, La Fundación Centro de Investigación Clínica podrá hacer transferencia de datos personales en los siguientes casos:

Información respecto de la cual el titular haya otorgado su autorización expresa e inequívoca para la transferencia.

Intercambio de datos de carácter médico, cuando así lo exija el tratamiento del titular por razones de salud o higiene pública.

Transferencias bancarias o bursátiles, conforme a la legislación que les resulte aplicable.

Transferencias acordadas en el marco de tratados internacionales en los cuales la República de Colombia sea parte, con fundamento en el principio de reciprocidad.

Transferencias necesarias para la ejecución de un contrato entre el titular y la Fundación Centro de Investigación Clínica, o para la ejecución de medidas precontractuales siempre y cuando se cuente con la autorización del titular.

	POLÍTICA DE TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES	Código: PRA-011-GI	
		Versión: 1.0	Página 16 de 16
		Fecha de emisión: 02-nov-2016	
		Elaborado por: Asesora Sistemas de Información	
		Aprobado por: Subdirección Administrativa	

Transferencias legalmente exigidas para la salvaguardia del interés público, o para el reconocimiento, ejercicio o defensa de un derecho en un proceso judicial.

6. MEDIDAS DE SEGURIDAD

La Fundación Centro de Investigación Clínica a través de su Política de Seguridad de la Información y capacitación de personal buscará garantizar el cumplimiento del principio de seguridad de la Ley 1581 de 2012 y demás normas concordantes y complementarias, adoptará medidas de seguridad físicas, tecnológica y administrativa, cuando así se requiere y asegurará el tratamiento de datos personales con terceros, mediante la implementación de la obligación contractual en las relaciones que se adquieran con proveedores y contratistas, que de una u otra forma presten bienes y servicios encaminados a contribuir a la prestación de servicios de salud de la Fundación Centro de Investigación Clínica.

7. TEMPORALIDAD DEL TRATAMIENTO DE DATOS PERSONALES

La permanencia de los datos personales recolectados por la Fundación Centro de Investigación Clínica estará determinada por la finalidad del tratamiento para los que estos hayan sido recogidos. Una vez cumplida la finalidad del tratamiento, la Fundación Centro de Investigación Clínica procederá a la supresión de los datos personales recolectados. No obstante lo anterior, los datos personales deberán ser conservados cuando así se requiera para el cumplimiento de una obligación legal o contractual.

Con la implementación de la presente Política de Tratamiento de datos Personales, se evidencia el compromiso del CIC por cumplir las disposiciones contempladas en la Ley 1581 de 2012 sobre el tratamiento de datos en Colombia.

JAIME ALBERTO RESTREPO RESTREPO
REPRESENTANTE LEGAL