**CEIm Hospital Clínico Universitario de Valencia**

**Avd. Blasco Ibáñez, 17**

**46010, Valencia**

**Valencia, \_\_\_de \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_\_**

**Estimados miembros del Comité,**

En referencia a la documentación presentada para la evaluación del Proyecto/Estudio “\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_” del cual soy investigador principal.

Les informamos que para el desarrollo del presente proyecto/ Estudio, no se ha considerado la obtención del Consentimiento, dado que la metodología a emplear, consiste en\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_. Además, resultaría inviable contactar con todos los pacientes, ya que se trata de más de \_\_\_\_ pacientes. Todos los datos serán revisados por el facultativo responsable, siendo anonimizados antes del análisis.

Mediante la presente me comprometo a que todos los datos serán tratados de conformidad con:

* *La Ley Orgánica 3/2018, de 6 de diciembre, de Protección de Datos Personales y Garantía de los Derechos Digitales.*
* *El Reglamento General de Protección de Datos (UE) 2016/679. Aplicable a partir del 25 de mayo de 2018.*
* *La Ley 14/2007, de 3 de julio de investigación biomédica*, *que en su artículo 53 indica que de forma excepcional podrán tratarse muestras codificadas o identificadas con fines de investigación biomédica sin el consentimiento del sujeto fuente, cuando la obtención de dicho consentimiento no sea posible o represente un esfuerzo no razonable en el sentido del artículo 3.i) de esta Ley.*

En caso de requerir información adicional, no duden en ponerse en contacto conmigo.

**Atentamente,**

FIRMA

XXXXXXXXXXXXXXXX

**Investigador Principal**