

Conselleria de Sanitat

ORDRE 3/2013, de 24 de juny, de la Conselleria de Sanitat, per la qual es crea la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA). [2013/7062]

Les malalties transmissibles continuen sent hui en dia un dels principals problemes de salut de la Comunitat Valenciana. Per a afrontar este problema la Conselleria de Sanitat va desenrotllar el Sistema Bàsic de la Xarxa Valenciana de Vigilància en Salut Pública (Orde de 4 de març de 1997, *Diari Oficial de la Comunitat Valenciana*, DOCV núm. 2983), que orienta i definix la política sanitària davant de malalties transmissibles.

Esta concepció de la vigilància va ser incorporada en el marc normatiu de la Comunitat Valenciana amb l'aprovació del Decret 16/1997, de 28 de gener, del Govern Valencià, pel qual es crea la Xarxa Valenciana de Vigilància en Salut Pública (DOCV 2927), i amb l'aprovació del Decret 15/2010, de 15 de gener, del Consell, pel qual es regula el Sistema d'Informació en Salut Pública (DOCV 6187). En el Decret 16/1997 s'establix, com un dels elements de la Xarxa, el sistema bàsic que integra la notificació obligatòria de malalties, la notificació de situacions epidèmiques i els brots i la informació microbiològica, i és de compliment obligatori per a la Xarxa Sanitària de la Comunitat Valenciana, independentment de la titularitat.

La informació associada al funcionament de la RedMIVA, així com els seus tractaments, estan previstos en el fitxer d'epidemiologia, el responsable del qual és la Conselleria de Sanitat, tal com figura en l'Orde 11/2011, de 21 d'octubre, de la Conselleria de Sanitat, per la qual es creen i suprimeixen diversos fitxers de caràcter personal.

Per això, tenint en compte que la Generalitat té assumides les competències d'estudi, la vigilància i l'anàlisi epidemiològica dels processos que inciden positivament o negativament en la salut humana (Real Decret 278/1980, de 25 de gener, sobre transferència de competències de l'administració de l'Estat al Consell del País Valencià en matèria d'activitats molestes, insalubres, nocives i perilloses, cultura i sanitat, *Boletín Oficial del Estado*, BOE núm. 0044), i que esta Conselleria té atribuïdes, dins de la Comunitat Valenciana, estes competències, i segons el que estableix l'article 28 de la Llei 5/1983, de 30 de desembre, del Consell,

ORDENE

Article 1 . Creació de la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana

La direcció general amb competència en matèria de salut pública crea la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA), que s'integra dins del Sistema Bàsic de la Xarxa Valenciana de Vigilància en Salut Pública, la qual formarà part del Sistema d'Informació en Salut Pública arreplegat en la Llei 4/2005, de 17 de juny, de Salut Pública de la Comunitat Valenciana (DOCV 5034).

Article 2. Objectius de la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA)

Els centres sanitaris amb laboratori són els que integren la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana, segons l'article 5 del Decret 16/1997 de Generalitat Valenciana.

Els objectius de la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana són cobrir les necessitats informatives epidemiològiques de resultats microbiològics de malalties infeccioses importants per a la salut pública realitzats en serveis sanitaris de la Comunitat Valenciana, i proporcionar informació epidemiològica de validesa contrastada sobre malalties infeccioses, afavorir l'anàlisi dels factors associats a la seua presentació i proveir indicadors que possibiliten la situació a la Comunitat Valenciana en comparació amb altres territoris.

Article 3. Activitats de la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana

La Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana desenrotlla les activitats següents:

Consellería de Sanidad

ORDEN 3/2013, de 24 de junio, de la Consellería de Sanidad, por la que se crea la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA). [2013/7062]

Las enfermedades transmisibles continúan siendo hoy en día uno de los principales problemas de salud de la Comunitat Valenciana. Para hacer frente a este problema la Consellería de Sanidad desarrolló el Sistema Básico de la Red Valenciana de Vigilancia en Salud Pública (Orden de 4 de marzo de 1997, *Diari Oficial de la Comunitat Valenciana*, DOCV núm. 2983), que orienta y define la política sanitaria frente a enfermedades transmisibles.

Esta concepción de la vigilancia fue incorporada en el marco normativo de la Comunitat Valenciana con la aprobación del Decreto 16/1997, de 28 de enero, del Gobierno Valenciano, por el que se crea la Red Valenciana de Vigilancia en Salud Pública (DOCV 2927), y con la aprobación del Decreto 15/2010, de 15 de enero, del Consell, por el que se regula el Sistema de Información en Salud Pública (DOCV 6187). En el Decreto 16/1997 se establece, como uno de los elementos de la Red, el sistema básico que integra la notificación obligatoria de enfermedades, la notificación de situaciones epidémicas y brotes y la información microbiológica, siendo de obligado cumplimiento para la Red Sanitaria de la Comunitat Valenciana, independientemente de su titularidad.

La información asociada al funcionamiento de la RedMIVA, así como sus tratamientos, están contemplados en el fichero de epidemiología, cuyo responsable es la Consellería de Sanidad, tal como figura en la Orden 11/2011, de 21 de octubre, de la Consellería de Sanidad, por la que se crean y suprime diversos ficheros de carácter personal.

Por ello, teniendo en cuenta que la Generalitat tiene asumidas las competencias de estudio, vigilancia y análisis epidemiológico de los procesos que inciden positivamente o negativamente en la salud humana (Real Decreto 278/1980, de 25 de enero, sobre transferencia de competencias de la administración del Estado al Consejo del País Valenciano en materia de actividades molestas, insalubres, nocivas y peligrosas, cultura y sanidad, *Boletín Oficial del Estado*, BOE núm. 0044) y que esta Consellería tiene atribuidas, dentro de la Comunitat Valenciana, estas competencias y, a tenor de lo establecido en el artículo 28 de la Ley 5/1983, de 30 de diciembre, del Consell,

ORDENO

Artículo 1. Creación de la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana

La dirección general con competencia en materia de Salud Pública crea la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA), que se integra dentro del Sistema Básico de la Red Valenciana de Vigilancia en Salud Pública, la cual formará parte del Sistema de Información en Salud Pública recogido en la Ley 4/2005, de 17 de junio, de Salud Pública de la Comunitat Valenciana (DOCV 5034).

Artículo 2. Objetivos de la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA)

Los centros sanitarios con laboratorio son los que integran la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana, atendiendo al artículo 5 del Decreto 16/1997 de Generalitat.

Los objetivos de la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana son cubrir las necesidades informativas epidemiológicas de resultados microbiológicos de enfermedades infecciosas importantes para la Salud Pública realizados en servicios sanitarios de la Comunitat Valenciana, proporcionando información epidemiológica de validez contrastada sobre enfermedades infecciosas, favoreciendo el análisis de los factores asociados a su presentación y proveyendo indicadores que posibiliten la situación en la Comunitat Valenciana en comparación con otros territorios.

Artículo 3. Actividades de la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana

La Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana desarrolla las siguientes actividades:

1. Gestionar la informació epidemiològica sobre malalties infeccioses. Normalitzar la informació i ferramentes informàtiques d'acord amb pautes homologades internacionalment. Arreplegar, processar, integrar i analitzar la informació periòdicament. Comparar i avaluar la informació disponible.

2. Coordinar-se amb els serveis i les unitats de la Conselleria de Sanitat que intervenen o actuen en matèria de malalties infeccioses a la Comunitat Valenciana.

3. Coordinar-se amb els serveis i unitats de la Conselleria de Sanitat que intervenen o actuen en matèria de desenrotllament o adaptació de les ferramentas informàtiques corporatives que siguen necessàries per a la realització de les seues funcions.

4. Coordinar-se amb els serveis i unitats de la Conselleria de Sanitat que intervenen o actuen en matèria d'informació poblacional

5. Coordinar-se amb altres sistemes i registres d'índole semblant ubicats fora de l'àmbit de la Comunitat Valenciana.

Article 4. Activitats dels centres que integren la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana:

Subministrar la informació que sobre la matèria els siga requerida per la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana, atendre les seues indicacions i facilitar les activitats que el sistema necessite realizar amb vista al bon funcionament.

Estes activitats s'efectuaran d'acord amb l'estipulat en la Llei 4/2005, de Salut Pública de la Comunitat Valenciana.

Article 5. Responsable del compliment

L'obligació del compliment de les activitats de la Xarxa de Vigilància Microbiològica recaurà sobre el director metge dels centres sanitaris amb laboratori, ja que es tracta dels centres que integren la dita xarxa.

Article 6. Garantia de confidencialitat

D'acord amb allò que s'ha regulat en la Llei 14/1986, General de Sanitat, en l'article 10.3, i en el Reial Decret 1720/2007, de 21 de desembre, pel qual s'aprova el reglament de desplegament de la Llei Orgànica 15/1999, de Protecció de Dades de Caràcter Personal, en els articles 7 a 11, la Conselleria de Sanitat, a través de la direcció general amb competències en salut pública garantirà la confidencialitat de la informació, i assegurarà, a més, que l'ús es limitarà a l'estRICTAMENT declarat.

Article 7. La comunicació de dades de caràcter personal

La Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana estarà obligada al compliment d'allò que s'ha estipulat en l'article 66 de la Llei 4/2005, de Salut Pública de la Comunitat Valenciana. Pel que fa a les dades de caràcter personal, únicament seran comunicades amb l'objecte de garantir la salut dels habitants de la Comunitat Valenciana, així com amb fins històrics, estadístics o científics en l'àmbit de la salut pública.

La comunicació de dades de caràcter personal estarà subjecta a la legislació en matèria de protecció de dades de caràcter personal; per això s'establix el procediment de sollicitud, tractament, i comunicació de dades de caràcter sanitari del sistema d'informació de la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA) en els termes següents:

1. L'usuari de dades. Es considera usuari de les dades aquelles persones o institucions que projecten realitzar un treball de caràcter científic, tenint una orientació d'investigació per a generar publicacions en l'àmbit científic, de gestió o per a la vigilància en salut pública. Usuari intern: professionals del sistema sanitari amb accés autoritzat al sistema RedMIVA per a incorporar dades, realitzar consultes i gestió d'estes. Usuari extern: qualsevol altre professional o institució no considerat usuari intern, però que projecta realitzar un treball de caràcter científic.

2. La fase de sollicitud de les dades. El peticionari, persona física o jurídica, omplirà el formulari corresponent, en el qual sollicitarà les dades necessàries dels registrats en la RedMIVA. Quan la petició la realitza una institució sempre haurà de constar un usuari responsable. Els usuaris externs, a més d'omplir la sollicitud, hauran d'annexar amb caràcter obligatori la documentació que es requereixi segons la nor-

1. Gestionar la información epidemiológica sobre enfermedades infecciosas. Normalizar la información y herramientas informáticas de acuerdo con pautas homologadas internacionalmente. Recoger, procesar, integrar y analizar la información periódicamente. Comparar y evaluar la información disponible.

2. Coordinarse con los servicios y unidades de la Consellería de Sanidad que intervienen o actúan en materia de enfermedades infecciosas en la Comunitat Valenciana.

3. Coordinarse con los servicios y unidades de la Consellería de Sanidad que intervienen o actúan en materia de desarrollo o adaptación de las herramientas informáticas corporativas que sean necesarias para la realización de sus funciones.

4. Coordinarse con los servicios y unidades de la Consellería de Sanidad que intervienen o actúan en materia de información poblacional

5. Coordinarse con otros sistemas y registros de índole similar ubicados fuera del ámbito de la Comunitat Valenciana.

Artículo 4. Actividades de los centros que integran la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana

Suministrar la información que sobre la materia les sea requerida por la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana, atender sus indicaciones y facilitar las actividades que el mismo sistema precise realizar en orden a su buen funcionamiento.

Estas actividades se efectuarán de acuerdo con los estipulado en la Ley 4/2005 de Salud Pública de la Comunitat Valenciana.

Artículo 5. Responsable del cumplimiento

La obligación del cumplimiento de las actividades de la Red de Vigilancia Microbiológica recaerá sobre el director médico de los centros sanitarios con laboratorio, ya que se trata de los centros que integran dicha Red.

Artículo 6. Garantía de confidencialidad

De acuerdo con lo regulado en la Ley 14/1986, General de Sanidad, en su artículo 10.3, y en el Real Decreto 1720/2007, de 21 de diciembre, por el que se aprueba el reglamento de desarrollo de la Ley Orgánica 15/1999, de Protección de Datos de Carácter Personal, en sus artículos 7 a 11, la Consellería de Sanidad a través de la dirección general con competencias en salud pública garantizará la confidencialidad de la información, asegurando, además, que su uso se limitará a lo estrictamente declarado.

Artículo 7. La comunicación de datos de carácter personal

La Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana estará obligada al cumplimiento de lo estipulado en el artículo 66 de la Ley 4/2005 de Salud Pública de la Comunitat Valenciana. En lo que se refiere a los datos de carácter personal, únicamente serán comunicados con el objeto de garantizar la salud de los habitantes de la Comunitat Valenciana, así como con fines históricos, estadísticos o científicos en el ámbito de la salud pública.

La comunicación de datos de carácter personal estará sujeta a la legislación en materia de protección de datos de carácter personal; por ello se establece el procedimiento de solicitud, tratamiento, y comunicación de datos de carácter sanitario del sistema de información de la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana (RedMIVA) en los siguientes términos:

1. El usuario de datos. Se considera usuario de los datos a aquellas personas o instituciones que proyectan realizar un trabajo de carácter científico, teniendo una orientación de investigación para generar publicaciones en el ámbito científico, de gestión o para la vigilancia en salud pública. Usuario interno: profesionales del sistema sanitario con acceso autorizado al sistema RedMIVA para incorporar datos, realizar consultas y gestión de los mismos. Usuario externo: cualquier otro profesional o institución no considerado usuario interno, pero que proyecta realizar un trabajo de carácter científico.

2. La fase de solicitud de los datos. El peticionario, persona física o jurídica, cumplimentará el formulario correspondiente, en el que solicitará los datos necesarios de los registrados en la RedMIVA. Cuando la petición la realice una institución siempre deberá constar un usuario responsable. Los usuarios externos, además de cumplimentar la solicitud, deberán anexar con carácter obligatorio la documentación que se

mativa vigent sobre estudis clínics i estudis d'investigació, als efectes d'avalar la utilització científica i donar suport a la seua sol·licitud. A més podran afegir la documentació que consideren convenient. Els canals de la sol·licitud poden ser, a través de la intranet de la Conselleria de Sanitat o presentant el formulari de sol·licitud en el Registre d'Entrada de la Conselleria de Sanitat, o de qualsevol altre registre, d'acord amb la Llei 30/1992, de 26 de novembre, de Règim Jurídic de les Administracions Públiques i del Procediment Administratiu Comú.

La sol·licitud de dades s'ajustarà al Reial Decret 1720/2007, de 21 de desembre, pel qual s'aprova el reglament de desplegament de la Llei Orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de Protecció de Dades de Caràcter Personal.

3. La fase de validació. La Comissió de la RedMIVA, constituïda a este efecte, s'encarregarà de la recepció de les sol·licituds, registre i autorització d'estes.

La desagregació de les dades la realitzarà sempre el Departament de Salut. En el procés d'autorització sempre es podrà instar el sol·licitant perquè presente la documentació complementària necessària. La Comissió de la RedMIVA es reserva el dret de no autoritzar una comunicació de dades en funció de la situació d'alerta sanitària i de les repercussions negatives, que esta comunicació de dades pogueren tindre per a la salut pública. El resultat de l'autorització inicial de la sol·licitud es comunicarà al sol·licitant. En el cas de ser autoritzada, passarà a la fase d'extracció i preparació de les dades per a la comunicació d'estes. En el cas de ser desestimada s'informarà dels motius.

4. La fase d'extracció, preparació i entrega de dades. Quan l'extracció de les dades sol·licitades puga realitzar-se des de les ferramentes d'explotació d'informació del sistema, el tècnic gestor del sistema durà a terme la dita recuperació de dades, i les prepararà per a la comunicació, i les remetrà als sol·licitants i tancarà la petició. Quan l'extracció de dades requerisca d'una actuació informàtica, el gestor del sistema traslladarà la dita tasca als tècnics corresponents i queda a l'espera de rebre'ls per a procedir a la remissió al sol·licitant i al tancament de la petició. La comunicació de dades de RedMIVA a usuaris externs i a projectes d'investigació amb finançament suposarà una indemnització per a compensar els costos.

Tant les dades agregades com les de caràcter personal, tindran garantia de seguretat, i confidencialitat, gràcies al tractament d'encriptació de dades utilitzant una clau de treball, en el cas que les dades de caràcter personal necessiten ser tractades de manera individualitzada per temes de salut pública.

5. La fase de registre i arxivament de la documentació. Es crearà un registre en suport informàtic que emmagatzemarà tota la documentació de la sol·licitud, l'autorització, l'extracció, la preparació i l'entrega de dades; el dit registre quedrà integrat dins del fitxer, com una de les mesures de seguretat, i no constituirà un nou fitxer independent. Els documents rebuts en suport paper hauran de ser escanejats i inclosos en el dit registre. Una còpia de les dades cedides, en el seu suport, junt amb el justificant de recepció, serà traslladada al Registre, perquè siga degudament arxivada i custodiada durant 5 anys, d'acord amb el Reial Decret 1720/2007, de 21 de desembre, pel qual s'aprova el reglament de mesures de seguretat dels fitxers automatitzats que continguen dades de caràcter personal.

6. El compromís de confidencialitat i ús de les dades.

a) La recepció de les dades s'acompanyarà de l'acceptació del compromís del seu ús, únicament i exclusivament per als fins que es comuniquen.

b) El sol·licitant de la informació es responsabilitza de gestionar les dades assegurant la confidencialitat, seguretat i integritat d'estes, i en limitarà l'ús a la finalitat per a la qual es comuniquen i de conformitat amb el que estableix el Reial Decret 1720/2007, de 21 de desembre.

c) Com a depositari d'esta informació, el sol·licitant es compromet a no difondre-la a tercers sense permís exprés i per escrit de la direcció general amb competències en matèria de salut pública, així com a no utilitzar-la per a fins diferents dels sol·licitats, i es responsabilitza de la gestió dels fitxers de dades facilitades, d'acord amb Reial Decret 1720/2007, de 21 de desembre, pel qual s'aprova el reglament de desplegament de la Llei Orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de Protecció de Dades de Caràcter Personal.

requiera según la normativa vigente sobre estudios clínicos y estudios de investigación, a efectos de avalar la utilización científica y apoyar su solicitud. Además podrán añadir la documentación que consideren conveniente. Los canales de la solicitud pueden ser, a través de la intranet de la Consellería de Sanidad o presentando el formulario de solicitud en el registro de entrada de la Consellería de Sanidad, o de cualquier otro registro, de acuerdo con la Ley 30/1992, de 26 de noviembre, de Régimen Jurídico de las Administraciones Públicas y del Procedimiento Administrativo Común.

La solicitud de datos se ajustará al Real Decreto 1720/2007, de 21 de diciembre, por el que se aprueba el reglamento de desarrollo de la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal.

3. La fase de validación. La Comisión de la RedMIVA, constituida al efecto, se encargará de la recepción de las solicitudes, registro y autorización de las mismas.

La desagregación de los datos se realizará siempre por departamento de salud. En el proceso de autorización siempre se podrá instar al solicitante a que presente la documentación complementaria necesaria. La Comisión de la RedMIVA se reserva el derecho de no autorizar una comunicación de datos en función de la situación de alerta sanitaria y de las repercusiones negativas, que esta comunicación de datos pudieran tener para la salud pública. El resultado de la autorización inicial de la solicitud se comunicará al solicitante. En el caso de ser autorizada, pasará a la fase de extracción y preparación de los datos para la comunicación de los mismos. En el caso de ser desestimada se informará de los motivos.

4. La fase de extracción, preparación y entrega de datos. Cuando la extracción de los datos solicitados pueda realizarse desde las herramientas de explotación de información del sistema, el técnico gestor del sistema llevará a cabo dicha recuperación de datos, preparándolos para su comunicación, remitiéndolos al solicitante y dando cierre a la petición. Cuando la extracción de datos requiera de una actuación informática, el gestor del sistema trasladará dicha tarea a los técnicos correspondientes quedando a la espera de recibirlas para proceder a su remisión al solicitante y al cierre de la petición. La comunicación de datos de RedMIVA a usuarios externos y a proyectos de investigación con financiación supondrá una indemnización para compensar los costes.

Tanto los datos agregados como los de carácter personal, tendrán garantía de seguridad, y confidencialidad, gracias al tratamiento de encriptación de datos utilizando una clave de trabajo, en el caso de que los datos de carácter personal necesiten ser tratados de manera individualizada por temas de salud pública.

5. La fase de registro y archivo de documentación. Se creará un registro en soporte informático que almacenará toda la documentación de la solicitud, autorización, extracción, preparación y entrega de datos; dicho registro quedará integrado dentro del fichero, como una de las medidas de seguridad, no constituyendo un nuevo fichero independiente. Los documentos recibidos en soporte papel deberán ser escaneados e incluidos en dicho registro. Una copia de los datos cedidos, en su soporte, junto con el recibí, será trasladada al registro, para que sea debidamente archivada y custodiada durante cinco años, de acuerdo con el Real Decreto 1720/2007, de 21 de diciembre, por el que se aprueba el reglamento de medidas de seguridad de los ficheros automatizados que contengan datos de carácter personal.

6. El compromiso de confidencialidad y uso de los datos.

a) La recepción de los datos se acompañará de la aceptación del compromiso de su uso, única y exclusivamente para los fines que se comunican.

b) El solicitante de la información se responsabiliza de gestionar los datos asegurando la confidencialidad, seguridad e integridad de los mismos, limitando su uso a la finalidad para la que se comunican y de conformidad con lo establecido en el Real Decreto 1720/2007, de 21 de diciembre.

c) Como depositario de esta información, el solicitante se compromete a no difundirla a terceros sin permiso expreso y por escrito de la dirección general con competencias en materia de Salud Pública, así como a no utilizarla para fines distintos de los solicitados, responsabilizándose de la gestión del fichero o de los ficheros de datos facilitados, de acuerdo con Real Decreto 1720/2007, de 21 de diciembre, por el que se aprueba el reglamento de desarrollo de la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal.

d) A fi de respectar la propietat intel·lectual de les dades, el sol·licitant assumix el compromís d'enviar a la direcció general amb competències en matèria de salut pública còpia dels treballs, estudis i investigacions, abans de fer-se públics en qualsevol mitjà, i a referir en estos, la font de dades utilitzada.

e) L'usuari responsable de la sol·licitud es comprometrà a eliminar les dades proporcionades una vegada conclosa la investigació o conclòs el període establít en el disseny del projecte d'investigació. En el cas de necessitat de pròrroga del termini haurà de presentar un escrit motivat de sol·licitud d'ampliació temporal davant de la Comissió de la RedMIVA en el qual haurà de constar nou termini de finalització de l'estudi. Si la sol·licitud és denegada comportarà la destrucció obligatòria de les dades.

f) No es podrà utilitzar la informació amb fins comercials, ni podran superar els límits imposats per la normativa vigent en matèria de protecció de dades, i és responsable qui sol·licita la informació.

g) L'incompliment de qualsevol de les obligacions assenyalades en el punt anterior o d'aquelles que foren incloses en l'autorització d'accés a la informació, constituirà causa de revocació i de les accions legals que es consideren oportunes.

Article 8. La Comissió de la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana

La Conselleria de Sanitat designarà els membres de la Comissió de la RedMIVA que dependrà de la persona titular de la direcció general amb competències en salut pública, i que s'encarregarà d'assessorar i velar pel compliment de totes aquelles activitats conduents a assegurar el bon funcionament de la Xarxa.

La Comissió de la RedMIVA estarà format per:

1. La persona titular de la direcció general amb competències en salut pública o persona en qui delegue, actuarà com a president de la Comissió.

2. Dos representants de la direcció general amb competències en salut pública. Sobre un d'estos recaurà el nomenament de secretari de la Comissió.

3. Set representants dels serveis de microbiologia dels hospitals de l'Agència Valenciana de Salut.

Els membres de la Comissió seran nomenats i cessats pel conseller de Sanitat, a proposta de la persona titular de la direcció general amb competències en salut pública.

El nomenament tindrà validesa per un període de 4 anys, i poden renovar-se i, fins i tot, ser ampliat el nombre de membres del grup, sempre que persistisquen les condicions que van donar lloc al nomenament i per períodes semblants.

El règim de funcionament de la Comissió s'atindrà al que estableix el capítol II del títol II de la Llei 30/1992, de 26 de novembre, de Règim Jurídic de les Administracions Públiques i del Procediment Administratiu Comú.

Article 9. Funcions de la Comissió de la Xarxa de Vigilància Microbiològica de la Comunitat Valenciana

Les funcions de la Comissió de la RedMIVA seran les següents:

a) Participar en la presa de decisions per al desenvolupament i seguiment de l'aplicació de la RedMIVA de manera que es complisquen els seus objectius.

b) Evaluació de les sol·licituds de dades.

c) Elaboració d'un informe que incloga l'acceptació o el rebuig de les sol·licituds d'informació, el motiu d'estes i els aclariments que es consideren oportuns.

d) Coneixement i vistiplau dels treballs d'investigació abans de fer-se públics

DISPOSICIÓ ADDICIONAL

Única. Incidència econòmica

La implantació i el posterior desenvolupament d'esta orden no podrà tindre cap incidència en la dotació de tots i cada un dels capítols de gasto assignats a la conselleria competent per raó de la matèria, i, en tot cas, haurà de ser atés amb els mitjans personals i materials de la conselleria esmentada.

d) Con el fin de respetar la propiedad intelectual de los datos, el solicitante asume el compromiso de enviar a la dirección general con competencias en materia de Salud Pública copia de los trabajos, estudios e investigaciones, antes de hacerse públicos en cualquier medio, y a referir en los mismos, la fuente de datos utilizada.

e) El usuario responsable de la solicitud se comprometerá a eliminar los datos proporcionados una vez concluida la investigación o concluido el periodo establecido en el diseño del proyecto de investigación. En el caso de necesidad de prórroga del plazo deberá presentar escrito motivado de solicitud de ampliación temporal ante la Comisión de la RedMIVA en el que deberá constar nuevo plazo de finalización del estudio. Si la solicitud es denegada conllevará la destrucción obligatoria de los datos.

f) No se podrá utilizar la información con fines comerciales, ni podrán superar los límites impuestos por la normativa vigente en materia de protección de datos, siendo responsable quien solicita la información.

g) El incumplimiento de cualquier de las obligaciones señaladas en el punto anterior o de aquellas que fueran incluidas en la autorización de acceso a la información, constituirá causa de revocación y de las acciones legales que se consideren oportunas.

Artículo 8. La Comisión de la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana

La Consellería de Sanidad designará los miembros de la Comisión de la RedMIVA que dependerá de la persona titular de la dirección general con competencias en Salud Pública, y que se encargará de asesorar y velar por el cumplimiento de todas aquellas actividades conducentes a asegurar el buen funcionamiento de la Red.

La Comisión de la RedMIVA estará formado por:

1. La persona titular de la dirección general con competencias en salud pública o persona en quien delegue, actuará como presidente de la comisión.

2. Dos representantes de la dirección general con competencias en salud pública. Sobre uno de ellos recaerá el nombramiento de secretario de la Comisión.

3. Siete representantes de los servicios de microbiología de los hospitales de la Agencia Valenciana de Salud.

Los miembros de la Comisión serán nombrados y cesados por el conseller de Sanidad, a propuesta de la persona titular de la dirección general con competencias en salud pública.

El nombramiento tendrá validez por un periodo de cuatro años, pudiendo renovarse e incluso ser ampliado el número de miembros del grupo, siempre que persistan las condiciones que dieron lugar al nombramiento y por periodos similares.

El régimen de funcionamiento de la Comisión se atendrá a lo establecido en el capítulo II del título II de la Ley 30/1992, de 26 de noviembre, de Régimen Jurídico de las Administraciones Públicas y del Procedimiento Administrativo Común.

Artículo 9. Funciones de la Comisión de la Red de Vigilancia Microbiológica de la Comunitat Valenciana

Las funciones de la Comisión de la RedMIVA serán las siguientes:

a) Participar en la toma de decisiones para el desarrollo y seguimiento de la aplicación de la RedMIVA de modo que se cumplan sus objetivos.

b) Evaluación de las solicitudes de datos.

c) Elaboración de un informe que incluya la aceptación o rechazo de las solicitudes de información, el motivo de las mismas y las aclaraciones que se consideren oportunas.

d) Conocimiento y visto bueno de los trabajos de investigación antes de hacerse públicos

DISPOSICIÓN ADICIONAL

Única. Incidencia económica

La implantación y posterior desarrollo de esta orden no tendrá incidencia alguna en la dotación de todos y cada uno de los capítulos de gasto asignados a la consellería competente por razón de la materia, y en todo caso deberá ser atendido con los medios personales y materiales de dicha consellería.

DISPOSICIÓ DEROGATÒRIA

Única. Derogació

Queden derogades totes les disposicions que del mateix rang o d'un rang inferior s'oposen a la present orde.

DISPOSICIÓ FINAL

Única. Entrada en vigor

Esta orde entrarà en vigor l'endemà de la publicació en el *Diari Oficial de la Comunitat Valenciana*.

València, 24 de juny de 2013

El conseller de Sanitat,
MANUEL LLOMBART FUERTES

DISPOSICIÓN DEROGATORIA

Única. Derogación

Quedan derogadas cuantas disposiciones de igual o inferior rango se opongan a la presente orden.

DISPOSICIÓN FINAL

Única. Entrada en vigor

La presente orden entrará en vigor el día siguiente de su publicación en el *Diari Oficial de la Comunitat Valenciana*

Valencia, 24 de junio de 2013

El conseller de Sanidad,
MANUEL LLOMBART FUERTES