

**LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS
RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2000 M. RUGPJŪČIO 23 D. NUTARIMO NR. 961 „DĖL
ŽMOGAUS AUDINIŲ, LĄSTELIŲ IR ORGANŲ DONORŲ BEI RECIPIENTŲ REGISTRO
ĮSTEIGIMO IR JO NUOSTATŲ PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO“ POVEIKIO DUOMENŲ
APASAUGAI VERTINIMAS**

1. Priežastys, dėl kurių būtina atlikti poveikio duomenų apsaugai vertinimą

Planuojamos vykdyti veiklos aprašymas, jos tikslai ir planuojamos atlikti asmens duomenų tvarkymo operacijos. Paaiškinimas, kodėl būtina atlikti poveikio duomenų apsaugai vertinimą. Jei reikia, prie formos pridedami susiję dokumentai.

Poveikio duomenų apsaugai vertinimas (toliau – PDAV) atliekamas vadovaujantis Bendrojo duomenų apsaugos reglamento (toliau – BDAR) 36 straipsnio 4 dalimi, kadangi yra rengiamas poįstatyminio teisės akto, kuriuo grindžiamos reguliavimo priemonės, susijusios su duomenų tvarkymu, pakeitimo projektas. Žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorų bei recipientų registras (toliau – Registras) veikia ir šiuo metu, tačiau siūlomu projektu atnaujinami Registro nuostatai atsižvelgiant į pasikeitusį asmens duomenų apsaugos reguliavimą, pakitusią praktiką bei 2019 m. gegužės 30 d. priimtą Lietuvos Respublikos pagalbinio apvaisinimo įstatymo (toliau – Pagalbinio apvaisinimo įstatymas) Nr. XII-2608 14 ir 15 straipsnių pakeitimo įstatymą.

Planuojamos atlikti asmens duomenų tvarkymo operacijos: registruoti Registro objektus, rinkti, kaupti, apdoroti, sisteminti, saugoti ir teikti fiziniams ir juridiniams asmenims, kitoms organizacijoms, juridinių asmenų ir organizacijų padaliniais Registro objektų duomenis, Registro informaciją ir dokumentus, atlikti kitus Registro duomenų tvarkymo veiksmus.

Registro asmens duomenys Registre tvarkomi siekiant identifikuoti Registro objektus.

2. Asmens duomenų tvarkymo aprašymas

Aprašomi asmens duomenų rinkimo, naudojimo, saugojimo ir naikinimo veiksmai, nurodoma, iš kokių šaltinių bus renkami duomenys, kam bus teikiami (galima pateikti asmens duomenų tvarkymo veiksmų schemą). Aprašoma, kokie asmens duomenų tvarkymo veiksmai gali kelti pavojų fizinių asmenų teisėms ir laisvėms.

Asmens duomenys tikslinami, taisomi, keičiami, papildomi, anuliuojami duomenų teikėjo prašymu, taip pat duomenų tvarkytojo iniciatyva.

Registro duomenų teikėjai yra: asmens sveikatos priežiūros įstaigos, teikiančios žmogaus audinių, ląstelių, organų donorystės, įsigijimo, ištyrimo, apdorojimo, laikymo, paskirstymo ir transplantavimo paslaugas; pagalbinio apvaisinimo ir / arba lytinių ląstelių banko paslaugateikiančios įstaigos; asmens sveikatos priežiūros įstaigos, teikiančios dializės paslaugas; asmens sveikatos priežiūros įstaigos, švietimo, farmacijos ir kitos įstaigos, kuriose patvirtintos pareigybės, reikalaujančios biomedicinos mokslų srities, medicinos, farmacijos, visuomenės sveikatos krypties išsilavinimo ir kurioms asmenys teikia sutikimus (nesutikimus), kad jų audiniai, ląstelės, organai po jų mirties ar esant gyviems būtų paimti ir panaudoti transplantacijai; asmenys, pareiškę sutikimus (nesutikimus), kad jų audiniai, ląstelės, organai po jų mirties būtų paimti ir panaudoti transplantacijai.

Registro duomenų gavėjai yra: asmens sveikatos priežiūros įstaigos, teikiančios žmogaus audinių, ląstelių, organų donorystės, įsigijimo, ištyrimo, apdorojimo, laikymo, paskirstymo ir transplantavimo paslaugas; pagalbinio apvaisinimo ir / arba lytinių ląstelių banko paslaugas teikiančios įstaigos; asmens sveikatos priežiūros įstaigos, teikiančios dializės paslaugas; asmens sveikatos priežiūros įstaigos, švietimo, farmacijos ir kitos įstaigos, kuriose patvirtintos pareigybės, reikalaujančios biomedicinos mokslų srities, medicinos, farmacijos, visuomenės sveikatos krypties išsilavinimo ir kurioms asmenys teikia sutikimus (nesutikimus), kad jų audiniai, ląstelės, organai po jų mirties ar esant gyviems būtų paimti ir panaudoti transplantacijai; asmenys, pareiškę sutikimus (nesutikimus), kad jų audiniai, ląstelės, organai po jų mirties būtų paimti ir panaudoti transplantacijai; gyvi donorai; recipientai.

Aprašomas tvarkymo mastas: kokių kategorijų asmens duomenys bus tvarkomi; ar bus tvarkomi specialių kategorijų asmens duomenys arba duomenys apie apkaltinamuosius nuosprendžius ir nusikalstamas veikas; kiek duomenų, kaip dažnai bus renkama ir naudojama; kaip ilgai bus saugomi asmens duomenys; nurodomas apytikslis duomenų subjektų skaičius bei geografinė duomenų tvarkymo aprėptis.

Registre tvarkomi apie 36 tūkstančių duomenų subjektų asmens duomenys. Registre tvarkomi specialiųjų kategorijų asmens sveikatos duomenys. Registre nebus tvarkomi duomenys apie apkaltinamuosius nuosprendžius ir nusikalstamas veikas.

Tvarkomi asmens duomenys:

registro objektų bendrieji duomenys, tokie kaip asmens kodas, vardas (vardai), pavardė (pavardės), gimimo data (metai, mėnuo, diena), mirties data (metai, mėnuo, diena), lytis, deklaruota ir (arba) faktinė gyvenamoji vieta;

duomenys apie gyvus donorus, tokie kaip kraujo grupė, rezus faktorius, imunologiniai rodikliai, imunologinių rodiklių nustatymo data (metai, mėnuo, diena), virusologiniai rodikliai, virusologinių rodiklių nustatymo data (metai, mėnuo, diena), ryšio su recipientu žyma (giminystės, santuokinis), papildomi duomenys apie nepilnamečius gyvus donorus: tėvų ar globėjų sutikimo (nesutikimo), kad jų vaiko regeneruojantys audiniai, ląstelės esant gyvam būtų panaudoti transplantacijai, gavimo asmens sveikatos priežiūros įstaigoje data (metai, mėnuo, diena);

duomenys apie mirusius donorus, tokie kaip nesant mirusio donoro pareikšto sutikimo (nesutikimo): mirusio donoro artimojo, pareiškusio sutikimą (nesutikimą) dovanoti mirusiojo audinius, organus, duomenys, mirusio donoro artimojo, pareiškusio sutikimą (nesutikimą) dovanoti mirusiojo audinius, organus, giminystės, santuokinis ryšys su mirusiu donoru, audiniai, kuriuos sutinkama dovanoti, organai, kuriuos sutinkama dovanoti, sutikimo (nesutikimo) dovanoti mirusio donoro audinius, organus gavimo vieta, data (metai, mėnuo, diena) ir laikas;

asmens sveikatos priežiūros įstaigos (toliau – ASPI) konsiliumo dėl mirusio donoro audinių, organų paėmimo duomenys, tokie kaip gydytojų duomenys (vardas, pavardė, profesinė kvalifikacija), konsiliumo sprendimas (sutinka/nesutinka, kokius audinius, organus), kraujo grupė, rezus faktorius, ūgis, svoris, imunologiniai rodikliai, imunologinių rodiklių nustatymo data (metai, mėnuo, diena), virusologiniai rodikliai, virusologinių rodiklių nustatymo data (metai, mėnuo, diena), pagrindinės ligos (traumos) ar būklės, lėmusios mirtį, kodas, mirties fakto duomenys (būdas, data, laikas), asmens, nustačiusio mirties faktą, duomenys (vardas, pavardė, profesinė kvalifikacija), įstaigos, kurioje nustatytas mirties faktas, duomenys (kodas, pavadinimas, adresas, telefono numeris);

duomenys apie recipientus, tokie kaip kraujo grupė, rezus faktorius, ūgis, svoris, imunologiniai rodikliai, imunologinių rodiklių nustatymo data (metai, mėnuo, diena), virusologiniai rodikliai, virusologinių rodiklių nustatymo data (metai, mėnuo, diena), transplantacijos indikacijos duomenys, nefunkcionuojančio organo pakaitinės terapijos (dirbtinis inkstas, dirbtinė širdis ir panašiai) pradžios data ir ASPI, kurioje teikiamos terapijos paslaugos, duomenys (kodas, pavadinimas, adresas, telefono numeris), žymos, nurodančios recipiento statusą;

duomenys apie audinių, ląstelių, organų paėmimą, transplantavimą ir šalinimą, tokie kaip audinių, ląstelių ar organų paėmimo data (metai, mėnuo, diena), audinių, ląstelių ar organų paėmimo laikas, įstaigos, kurioje atliktas audinių, ląstelių, organų paėmimas, duomenys (kodas, pavadinimas, adresas, telefono numeris), audinių, ląstelių, organų panaudojimo žyma, gydytojo, atlikusio audinių, organų paėmimą, duomenys (vardas, pavardė, profesinė kvalifikacija), organų šaltosios išemijos laikas (valandos, minutės), duomenys apie recipiento būklę po transplantacijos (transplantato / recipiento išgyvenamumas), duomenys apie nustatytas pavojingas nepageidaujamas reakcijas ir reiškinius, medžiagos, turėjusios kontaktą su audiniais, ląstelėmis, organais;

Registro objektų registravimo Registre duomenys ir informacija, tokie kaip identifikavimo kodas (formatas T XXXXXXXX, kur T – objekto priklausomybė tam tikrai Registro objektų grupei, XXXXXXXX – objekto eilės numeris), įregistravimo data (metai, mėnuo, diena), išregistravimo data

(metai, mėnuo, diena), data (metai, mėnuo, diena), kai Registro tvarkytojas gavo asmens sutikimą (nesutikimą), kad jo audiniai ir (ar) organai po jo mirties būtų panaudoti transplantacijai, Lietuvos Respublikos žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorystės ir transplantacijos įstatymo nustatyta tvarka, duomenų ir informacijos įrašymo ir keitimo datos (metai, mėnuo, diena), duomenų teikėjo, pateikusių duomenis ir informaciją (kodas, pavadinimas, už duomenų ir informacijos teisingumą atsakingo asmens identifikavimo duomenys – vardas, pavardė);

duomenys apie su žmogaus audiniais, ląstelėmis (įskaitant žmogaus lytines ląsteles), organais atliekamus veiksmus: audinių, ląstelių ar organų paėmimo data (metai, mėnuo, diena); audinių, ląstelių ar organų paėmimo laikas; paimtų ląstelių kiekis; asmens (-ų), atlikusio (-ių) audinių, organų paėmimą, duomenys (vardas, pavardė, identifikacinis (spaudos) numeris); įstaigos, kurioje atliktas audinių, ląstelių, organų paėmimas, duomenys (kodas, pavadinimas, adresas, telefono numeris); apdorotų ir perduotų saugoti audinių, ląstelių ir embrionų kiekis; asmens (-ų), atlikusio (-ių) ląstelių, audinių apdorojimą, embriono sukūrimą, duomenys (vardas, pavardė, identifikacinis (spaudos) numeris); įstaigos, atlikusios ląstelių, audinių apdorojimą, embriono sukūrimą, duomenys (kodas, pavadinimas, adresas, telefono numeris); audinių, ląstelių, embrionų saugojimo pradžios data (metai, mėnuo, diena).

Audinių, ląstelių, organų panaudojimo žyma (išskyrus lytines ląsteles): paimta, transplantuota (data, laikas); paimta, netransplantuota (data, laikas); netransplantavimo priežastys; gydytojo, atlikusio transplantaciją, duomenys (vardas, pavardė). Lytinių ląstelių, audinių, embrionų panaudojimo žyma: paskirstymo data (metai, mėnuo, diena); panaudojimo data (metai, mėnuo, diena); rezultatas (nėštumas, gimdymas, kitos išeitys); nepanaudojimo priežastys; organų šaltosios išemijos laikas (valandos, minutės); duomenys apie recipiento būklę po transplantacijos (transplantato / recipiento išgyvenamumas).

Duomenys apie nustatytas pavojingas nepageidaujamas reakcijas ir reiškinius.

Duomenys apie atliktas pagalbinio apvaisinimo procedūras: intrauterininę inseminaciją (toliau – IUI) panaudojant sutuoktinio (sugyventinio) ar donoro (trečiasis asmuo) lytines ląsteles: IUI atlikimo data; IUI naudotos sutuoktinio (sugyventinio) ar donoro (trečiasis asmuo) vyriškos lytinės ląstelės; IUI rezultatas (moteris pastojė ar ne, vaisių skaičius); nėštumo po IUI išeitis (persileido, negimdinis nėštumas, pagimdė, kita); gimdymo data; gimusių vaikų skaičius ir lytis; gimusio (-ių) vaiko (-ų) gestacinis amžius savaitėmis. Apvaisinimas mėgintuvėlyje (klasikinis) (toliau – IVF) ar atlikus intracitoplazminę spermatozoido injekciją (toliau – ICSI) panaudojant sutuoktinio (sugyventinio) ar donoro (trečiasis asmuo) lytines ląsteles): pagalbinio apvaisinimo ciklo pradžios (vaistų skyrimo ir kontroliuojamos kiaušidžių stimuliacijos) data; IVF ar ICSI atlikimo data; gautų kiaušialąsčių skaičius; panaudotos sutuoktinio (sugyventinio) ar donoro (trečiasis asmuo) vyriškos lytinės ląstelės ar gautos TESA būdu arba panaudotos donoro (trečiasis asmuo) moteriškos lytinės ląstelės; susidariusių zigotų skaičius; embrionų, įdėtų į moters gimdą, skaičius; embriono (-ų) įdėjimo data (embriono (-ų) vystymosi diena); užšaldytų ir perduotų į lytinių ląstelių banką embrionų skaičius; IVF ar ICSI rezultatas (moteris pastojė ar ne, vaisių skaičius); nėštumo po IVF ar ICSI išeitis (persileido, negimdinis nėštumas, pagimdė, kita); gimdymo data; gimusių vaikų skaičius ir lytis; gimusio (-ių) vaiko (-ų) gestacinis amžius savaitėmis.

Lytinių ląstelių, audinių donorų ir recipientų duomenys: duomenys apie moters, kurią siekiama apvaisinti, ir su ja santuoką sudariusio asmens (toliau – sutuoktinis) arba registruotos partnerystės sutartį sudariusio asmens (toliau – sugyventinis), žmogaus lytinių ląstelių donoro (trečiasis asmuo) (toliau – donoras) ir sveikatos priežiūros specialistų, tiesiogiai dalyvaujančių pagalbinio apvaisinimo procese, duomenys: santuokos sudarymo data ir santuokos liudijimo numeris arba partnerystės sudarymo data; žyma apie sutikimą dėl lytinių ląstelių panaudojimo po mirties; žyma apie embriono atsisakymą; žyma apie asmens sutikimą, kad informacija apie donoro tapatybę būtų suteikta asmeniui, gimusiam po pagalbinio apvaisinimo panaudojant donorinį embrioną; virusologiniai rodikliai, jų nustatymo data (metai, mėnuo, diena); tyrimų dėl lytiškai plintančių ligų rezultatai, jų nustatymo data (metai, mėnuo, diena).

Žmogaus lytinių ląstelių donoro (trečiasis asmuo) duomenys: virusologiniai rodikliai, jų nustatymo data (metai, mėnuo, diena); tyrimų dėl lytiškai plintančių ligų rezultatai, jų nustatymo

data (metai, mėnuo, diena); genetinio ištyrimo rezultatas, jo atlikimo data (metai, mėnuo, diena); žyma apie asmens sutikimą, kad informacija apie jo tapatybę būtų suteikta asmeniui, gimusiam po pagalbinio apvaisinimo.

Duomenys apie asmenis, kurių lytinės ląstelės, ir (ar) audiniai paimami siekiant išsaugoti vaisingumą: ligos diagnozė pagal TLK-10, dėl kurios asmeniui būtina atlikti vaisingumo išsaugojimo procedūrą.

Duomenys apie asmenis, kurie yra pareiškę sutikimą (nesutikimą), kad jų audiniai, organai po jų mirties būtų panaudoti transplantacijai: audiniai, ląstelės ir organai, kuriuos neprieštarauja dovanoti.

Registro asmens duomenys nuolat renkami ir naudojami.

Duomenų saugojimo laikotarpis:

potencialių donorų protokolai ir jų registrai (PD – potencialūs donorai, kuriems pirmojo smegenų mirties konsiliumo metu nustatyti smegenų mirties kriterijai; NŠD – potencialūs donorai, kuriems nustatyta negrįžtamai nutrūkusi kraujotaka ir kvėpavimas) – 100 m.;

efektyvių donorų dokumentai – 100 m.;

asmens sutikimai, kad esant gyvam jų audiniai ir (ar) organai būtų paimti transplantacijai,

(Forma 139 a) ir jų registrai (ASG – inkstai ir kepenų dalis, GKS – kaulinis audinys, GPS – perikardas, STP – placenta, SVF – stromos vaskulinė frakcija, VKKL – virkštelės kraujo kamieninės ląstelės, DKKL – kraujodaros kamieninės ląstelės) – 100 m.;

asmens sutikimai, kad jų audiniai, organai po mirties būtų paimti ir atiduoti transplantuoti, ir jų registras ASM – 100 m.;

prašymai dėl vienkartinį leidimų ir vienkartiniai leidimai įvežti į Lietuvos Respubliką (išvežti iš Lietuvos Respublikos) žmogaus audinius, ląsteles ir (ar) organus, skirtus recipiento – donoro porai parinkti, arba audinius, ląsteles ar organus, skirtus transplantacijai – 10 m.;

gautų prašymų dėl vienkartinį leidimų įvežti į Lietuvos Respubliką (išvežti iš Lietuvos Respublikos) žmogaus audinius, ląsteles ir (ar) organus, skirtus recipiento porai parinkti, arba audinius, ląsteles ar organus, skirtus transplantacijai, registras Ž2 – nuolat;

išduotų vienkartinį leidimų įvežti į Lietuvos Respubliką (išvežti iš Lietuvos Respublikos) žmogaus audinius, ląsteles ir (ar) organus, skirtus recipiento – donoro porai parinkti, arba audinius, ląsteles ar organus, skirtus transplantacijai, registras Ž1 – nuolat;

paciento ištyrimo inkstų transplantacijos indikacijoms (kontraindikacijoms) nustatyti anketos ir jų registras IT – 100 m.;

asmens, užpildžiusių asmens sutikimus, kad jų audiniai, organai po mirties būtų paimti ir atiduoti transplantuoti, prašymai išduoti Donoro kortelės dublikatą ir prašymų registras AP – 100 m.;

asmens, užpildžiusių asmens sutikimus, kad jų audiniai, organai po mirties būtų paimti ir atiduoti transplantuoti, prašymai dėl Donoro kortelės atsisakymo ir prašymų registras AT – 100 m.;

asmens nesutikimai, kad jų audiniai, organai po mirties būtų paimti ir atiduoti transplantuoti, ir jų registras ASN – 100 m.;

dokumentai, susiję su gyvų donorų organų transplantacijomis, ir jų registras GD – 100 m.;

asmens sutikimai dėl duomenų teikimo Žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorų bei recipientų registrui ir pacientų sutikimai tapti recipientais audinių, ląstelių ir organų transplantacijai, jų registrai (SRTI – inkstai bei kasos ir inkstų kompleksas, SRTP – plaučių, SRTS – širdies, SRTSP – širdies ir plaučių kompleksas, SRTK – kepenys) – 100 m.;

asmens sutikimai dėl duomenų teikimo Žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorų bei recipientų registrui ir pacientų sutikimai tapti recipientais audinių, ląstelių ir organų transplantacijai, jų registrai (SRTR – ragenos, SRTKKL – kamieninės kraujodaros ląstelės) – 100 m.;

recipientų statuso Žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorų bei recipientų registre registravimo dokumentų registras RSR – 100 m.;

Nacionalinio transplantacijos biuro prie Sveikatos apsaugos ministerijos įvežamų ir išvežamų žmogaus audinių, ląstelių ir organų metinės ataskaitos – nuolat;

užsienio potencialių ir efektyvių donorų dokumentai ir jų registras TD – 100 m.;

recipientų, išregistruotų iš Žmogaus audinių, ląstelių, organų donorų bei recipientų registro

dėl atliktos transplantacijos iš gyvo donoro; dėl atliktos transplantacijos iš mirusio donoro; dėl mirties, atsisakymo, nustatytų kontraindikacijų, dokumentai – 100 m.;

pažymos dėl organų išvežimo iš Lietuvos Respublikos ir jų registras ŽO – nuolat;

prašymai dėl fizinio asmens paskyros Žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorų bei recipientų registro elektroninių paslaugų tvarkymo, aktyvavimo ir asmenį identifikuojančių prisijungimo duomenų suteikimo ir jų registras AAP – 10 m.;

recipientų statuso Žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorų bei recipientų registre dokumentai – 5 m.;

organų, ląstelių ir audinių recipientų sąrašai ir charakteristikos – 10 m.;

dokumentai, susiję su recipientų statuso pasikeitimu, saugomi recipiento byloje – 100 m.;

transplantacijai skirtų žmogaus organų įvežimo į Lietuvos Respubliką pasiūlymų dokumentai ir jų registras OP – 5 m.;

transplantacijai skirtų žmogaus organų išvežimo iš Lietuvos Respublikos pasiūlymai ir jų registras BS – 5 m.;

transplantacijai skirtų žmogaus organų išvežimo iš Lietuvos Respublikos pasiūlymai ir jų registras BS – 5 m.;

užsienio valstybių prašymai Biurui iš Lietuvos gauti donorinius organus ir jų registras UP – 5 m.;

efektyvių (mirusių) donorų dokumentų registras EMD – 100 m.;

audinių ir ląstelių donorų dokumentų registras ALD – 100 m.;

pavojingų nepageidaujamų reiškinių ir reakcijų dokumentai ir jų registras NRR – 100 m.;

gyvų organų donorų dokumentų registras GDD – 100 m.

Aprašomas duomenų tvarkymo pobūdis: kokio pobūdžio santykiai sieja Jūsų įmonę su duomenų subjektais; ar duomenų subjektai turės galimybę kontroliuoti duomenų tvarkymą; ar duomenų subjektai gali numatyti, kad jų asmens duomenys bus tvarkomi šiuo būdu; ar bus tvarkomi vaikų ir kitų pažeidžiamų asmenų duomenys; įvertinama, ar toks duomenų tvarkymas yra saugus; ar duomenų tvarkymo technologijos yra naujos, ar egzistuojančios technologijos bus panaudotos kitokiu būdu; koks yra technologijų išsivystymo lygis šioje srityje; ar yra kokių nors visuomeninių ar pan. problemų ar klausimų, į kuriuos būtina atsižvelgti; nurodoma, ar yra įsipareigojimas laikytis patvirtinto elgesio kodekso ar patvirtinto sertifikavimo mechanizmo.

Duomenų tvarkytojo ir duomenų subjektų nesieja jokie santykiai. Duomenų tvarkytojas tiesiogiai priima asmenų sutikimus, kad jų organai, audiniai ir ląstelės būtų atiduoti transplantacijai po mirties.

Dauguma duomenų subjektų neturi galimybės tiesiogiai kontroliuoti savo duomenų tvarkymo, išskyrus asmenis, pasirašiusius sutikimą donoro kortelei gauti: šie asmenys turi galimybę matyti savo statusą Registre, atšaukti sutikimą po mirties dovanoti savo organus, audinius ar ląsteles po mirties. Duomenų subjektai pasirašo sutikimą dėl jų duomenų tvarkymo Registre ir taip yra informuojami apie jų duomenų tvarkymą.

Registre tvarkomi ir vaikų duomenys.

Duomenų tvarkymas yra saugus, yra imamas techninių priemonių siekiant sumažinti renkamų duomenų kiekį, šifruoti duomenis. Duomenų tvarkytojo bei pagalbinio duomenų tvarkytojo darbuotojai pasirašo konfidencialumo sutartis.

Tvarkant duomenis naudojamos pažengusios technologijos.

Aprašomi asmens duomenų tvarkymo tikslai: kokią rezultatą siekiama gauti; kokią poveikį tai turės fiziniams asmenims; kokia yra tokio duomenų tvarkymo nauda Jūsų įmonei bei kitiems asmenims.

Registro asmens duomenys Registre tvarkomi siekiant identifikuoti Registro objektus. Registro paskirtis – registruoti Registro objektus, rinkti, kaupti, apdoroti, sisteminti, saugoti ir teikti fiziniams ir juridiniams asmenims, kitoms organizacijoms, juridinių asmenų ir organizacijų padaliniais Registro objektų duomenis, Registro informaciją ir dokumentus, atlikti kitus Registro duomenų tvarkymo veiksmus.

Fizinių asmenų duomenų tvarkymas Registre leidžia jiems sklandžiai suteikti su transplantacija susijusias paslaugas. Duomenų tvarkymas Registre duomenų tvarkytojo Nacionalinio transplantacijos biuro prie Sveikatos apsaugos ministerijos darbuotojams susisteminti duomenys leidžia lengviau vykdyti savo funkcijas, susijusias su transplantacijų koordinavimu, ūkio subjektų veiklos priežiūra bei kitas.

3. Konsultacijos

Aprašoma, kaip planuojama sužinoti suinteresuotų asmenų nuomonę arba pagrindžiama, kodėl to daryti nebūtina: kokių asmenų nuomonę planuojama gauti; kokie asmenys bus pasitelkti Jūsų įmonėje, ar bus pasitelkti duomenų tvarkytojai; ar planuojama konsultuotis su duomenų saugos ekspertais ar kitokių sričių ekspertais.

Teisės akto projekto rengime dalyvavo Registro duomenų tvarkytojo Nacionalinio transplantacijos biuro prie Sveikatos apsaugos ministerijos Transplantacijų koordinavimo bei Teisės ir veiklos priežiūros skyriaus specialistai. Projektas derintas su Registro duomenų tvarkytojo ir duomenų valdytojo duomenų apsaugos pareigūnais. Projektas derintas su Registro duomenų valdytojo – Sveikatos apsaugos ministerijos atsakingais specialistais. Rengiant teisės akto projektą konsultuojamasi su Ekonomikos ir inovacijų ministerija, Teisingumo ministerija, Nacionaliniu kibernetinio saugumo centru, Valstybine duomenų apsaugos inspekcija. Nutarimo projektas bus paskelbtas Lietuvos Respublikos Seimo teisės aktų informacinės sistemos projektų registravimo posistemėje.

4. Būtinumo ir proporcingumo įvertinimas

Aprašomas asmens duomenų tvarkymo teisėtumas ir tvarkymo proporcingumas: nurodomas teisėto tvarkymo pagrindas; įvertinama, ar tvarkant asmens duomenis bus pasiektas Jūsų tikslas; ar tą patį rezultatą įmanoma pasiekti kitokiu būdu; koku būdu bus išvengta veiklos sutrikimų; kaip bus užtikrinta duomenų kokybė ir įgyvendintas duomenų kiekio mažinimo principas; kokia informacija bus pateikta duomenų subjektams; kaip Jūsų įmonė planuoja įgyvendinti duomenų subjektų teises; koku būdu bus užtikrinta, kad duomenų tvarkytojas laikytųsi reikalavimų; koku būdu bus užtikrintas į užsienio valstybes teikiamų asmens duomenų saugumas.

Registre saugomi asmens duomenys tvarkomi vykdant teisės aktuose numatytą prievolę ir / arba remiantis asmens sutikimu dėl duomenų tvarkymo. Duomenys apie asmenis, kurie yra pareiškę sutikimą (nesutikimą), kad jų audiniai, organai po jų mirties būtų panaudoti transplantacijai, renkami remiantis asmens sutikimu, kuris pareiškiamas užpildant sutikimą (nesutikimą), kad jų audiniai, organai po jų mirties būtų panaudoti transplantacijai. Gyvieji donorai sutikimą dėl asmens duomenų tvarkymo Registre pateikia kartu su sutikimu donuoti organą, audinį ar ląsteles. Recipientai sutikimą dėl asmens duomenų tvarkymo Registre pateikia kartu su sutikimu dėl atitinkamos transplantacijos atlikimo. Mirusių donorų duomenys tvarkomi remiantis Lietuvos Respublikos žmogaus audinių, ląstelių ir organų donorystės ir transplantacijos įstatymu.

Tvarkant asmens duomenis bus pasiektas duomenų tvarkymo tikslas – identifikuoti Registro objektus. Šio tikslo nebūtų įmanoma pasiekti netvarkant anksčiau nurodytų asmens duomenų.

Asmens duomenys yra užkoduojami atitinkamais identifikaciniais kodais (registracijos numeris suteikiamas kiekvienam esančiam Registre), neatskleidžiami vardai, pavardės, asmens kodai. Jei vyksta donorystės ir transplantacijos procesas tarptautiniu lygmeniu, visa informacija teikiama nuasmeninta.

Duomenų teisingumas ir kokybė užtikrinami tikrinant duomenų teisingumą ir su duomenis teikiančiomis įstaigomis vykdant bendrą veiklą. Netikslūs, klaidingi ar neišsamūs Registro duomenys (toliau – netikslūs duomenys) taisomi Registro tvarkytojo iniciatyva arba gavus

suinteresuoto asmens (duomenų gavėjo ir teikėjo, susijusio Registro ar valstybės informacinės sistemos tvarkytojo, duomenų subjekto) rašytinį prašymą ir jį pagrindžiančius dokumentus. Registro tvarkytojas, nustatęs, kad į Registro duomenų bazę netikslūs duomenys įrašyti dėl jo paties kaltės, privalo nedelsdamas, bet ne vėliau kaip per 24 valandas nuo netikslių duomenų nustatymo momento, juos ištaisyti. Apie ištaisytus netikslus duomenis Registro tvarkytojas privalo ne vėliau kaip kitą darbo dieną neatlygintinai informuoti suinteresuotus asmenis (duomenų gavėją ir teikėją, susijusių registrų ir valstybės informacinių sistemų tvarkytoją, duomenų subjektą), kuriems buvo perduoti netikslūs duomenys. Jeigu nustatoma, kad iš susijusio registro ar valstybės informacinės sistemos gauti duomenys skiriasi nuo duomenų teikėjo pateiktų duomenų ir (ar) dokumentų, Registro objekto registravimo procedūra stabdoma ir ne vėliau kaip per 5 darbo dienas apie duomenų netikslumus pranešama susijusio registro ar valstybės informacinės sistemos tvarkytojui, pareikalaujama ištaisyti netikslumus ir pateikti patikslintus duomenis, o šis, gavęs tokį prašymą, privalo pateikti patikslintus duomenis arba motyvuotą atsisakymą juos tikslinti ne vėliau kaip per 5 darbo dienas. Duomenų subjektas, susipažinęs su Registre tvarkomais jo duomenimis, turi teisę reikalauti Registro tvarkytojo, kad šis ištaisytų netikslus duomenis. Registro tvarkytojas privalo per 5 darbo dienas nuo asmens reikalavimą ištaisyti netikslus duomenis pagrindžiančių dokumentų gavimo ištaisyti nurodytus netikslumus Registre, informuoti apie tai to reikalavusį asmenį ir patikslintus duomenis neatlygintinai perduoti duomenų gavėjams ir teikėjams, susijusių registrų ir valstybės informacinių sistemų tvarkytojams, kuriems buvo perduoti netikslūs duomenys. Duomenų subjektų teisės įgyvendinamos vadovaujantis Reglamentu (ES) 2016/679 ir Registro tvarkytojo tvirtinama duomenų subjektų teisių įgyvendinimo tvarka. Apie duomenų subjektus renkami tik duomenys, reikalingi užtikrinti sklandų donorystės ir transplantacijos koordinavimo procesą.

Asmuo, kuris yra Registro objektas, pateikęs Registro tvarkytojui asmens tapatybę patvirtinantį dokumentą arba teisės aktų nustatyta tvarka ar elektroninių ryšių priemonėmis, kurios leidžia tinkamai identifikuoti asmenį, patvirtinęs savo asmens tapatybę, turi teisę gauti informaciją, iš kokių šaltinių ir kokie jo asmens duomenys surinkti, koku tikslu jie tvarkomi, kam teikiami bent per paskutiniuosius vienerius metus, taip pat raštu pareikalauti, kad būtų ištaisyti neteisingi, netikslūs arba papildyti neišsamūs ir pašalinti nereikalingi arba neteisėtai surinkti duomenys. Registro duomenų subjektų teisių įgyvendinimo tvarka detalizuota Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2019 m. liepos 8 d. įsakyme Nr. V-800 „Dėl duomenų subjekto teisių įgyvendinimo tvarkant asmens duomenis Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos valdomuose registruose ir valstybės informacinėse sistemose tvarkos aprašo patvirtinimo“.

IT incidentai sprendžiami vadovaujantis Informacinių technologijų incidentų valdymo aprašu, patvirtintu 2016 m. balandžio 25 d. Registrų centro direktoriaus įsakymu Nr. v-113 „Dėl informacinių technologijų incidentų valdymo aprašo patvirtinimo“. Elektroninės informacijos saugos incidentai, kibernetiniai incidentai ir asmens duomenų saugumo pažeidimai sprendžiami vadovaujantis Kibernetinių ir elektroninės informacijos saugos incidentų valdymo tvarkos aprašu, patvirtinti Registrų centro direktoriaus 2016 m. rugpjūčio 19 d. įsakymu Nr. v-255 (2018 m. gegužės 24 d. įsakymo Nr. v-173 redakcija).

Duomenų tvarkytojui atitiktį reikalavimams padeda užtikrinti duomenų tvarkytojo bei duomenų valdytojo duomenų apsaugos pareigūnai. Atitiktį nustatyti ir įgyvendinti padeda ir Valstybinės duomenų apsaugos inspekcijos vykdomas patikrinimas.

5. Pavojų nustatymas ir įvertinimas

Aprašomas pavojaus ir poveikio fiziniam asmeniui pobūdis. Jei būtina, aprašoma susijusi verslo rizika.	Žalos tikimybė	Žalos sunkumas	Bendras pavojaus lygis
	Mažai tikėtina, tikėtina ar labai tikėtina	Minimali, reikšminga ar sunki	Žemas, vidutinis ar aukštas

Pavojai, galintys kilti dėl žmogiškos klaidos	Mažai tikėtina	Minimali	Žemas
Kibernetiniai incidentai	Mažai tikėtina	Minimali	Žemas
Darbo vietų saugumo pažeidimai	Mažai tikėtina	Minimali	Žemas

6. Priemonių sumažinti nustatymas

Nurodomos papildomos priemonės, kurių galima imtis siekiant sumažinti ar panaikinti aukšto ar vidutinio lygio pavojus.

Pavojus	Priemonės sumažinti ar pašalinti pavojų	Priemonės pritaikymo rezultatas	Likęs pavojus	Priemonė patvirtinta
		Pašalinta, sumažinta, priimtina rizika	Žemas, vidutinis ar aukštas	Taip, ne
Pavojai, galintys kilti dėl žmogiškos klaidos	Darbuotojų mokymai, konfidencialumo susitarimai, kvalifikacijos reikalavimai	Sumažinta	Žemas	Taip
Kibernetiniai incidentai	Kibernetinių incidentų valdymo planas, apmokyti IT darbuotojai	Priimtina rizika	Žemas	Taip
Darbo vietų saugumo pažeidimai	Įdiegtos antivirusinės programos, negalima įrašyti programinės įrangos be tinklo administratoriaus leidimo, kiekvienas darbuotojas turi asmeninę paskyrą	Pašalinta	Žemas	Ne

Duomenų apsaugos pareigūno nuomonė

Duomenų apsaugos pareigūno nuomonė turi būti pateikta dėl asmens duomenų tvarkymo teisėtumo, planuojamų priemonių pavojams mažinti ar pašalinti bei dėl galimybės toliau tvarkyti asmens duomenis.

Nurodoma duomenų apsaugos pareigūno nuomonė:

Rengiamu teisės akto projektu siekiama užtikrinti Registro nuostatų atitikimą BDAR bei pasikeitusiam Pagalbinio apvaisinimo įstatymui. Asmens duomenų Registre bus tvarkoma tik tiek, kiek jų reikia šio Registro tikslui pasiekti, taip pat įvertinti atitinkamų teisės aktų reikalavimai, todėl Registre numatyti tvarkyti asmens duomenys bus tvarkomi teisėtai. Iš duomenų tvarkytojo Nacionalinio

transplantacijos biuro prie Sveikatos apsaugos ministerijos pateiktų duomenų galima daryti išvadą, kad asmens duomenys Registre yra ir bus tvarkomi teisėtai ir saugiai.

	<i>Vardas, pavardė, data, parašas</i> Nacionalinio transplantacijos biuro prie Sveikatos apsaugos ministerijos duomenų apsaugos pareigūnas Ieva Grybauskienė
--	---

Nurodoma, ar atsižvelgta į duomenų apsaugos pareigūno nuomonę

Jeigu atmesta, pagrindžiama, kodėl.

Atsižvelgta

	<i>Vardas, pavardė, data, parašas</i>
--	---------------------------------------

Gautos kitų asmenų nuomonės

Trumpai aprašomos kitų asmenų nuomonės ir nurodoma, ar į jas atsižvelgta. Jeigu sprendimas skiriasi nuo susijusių asmenų nuomonės, pagrindžiama, kodėl.

	<i>Vardas, pavardė, data, parašas</i>
--	---------------------------------------

Už šio poveikio duomenų apsaugai vertinimo priežiūrą paskirtas atsakingas asmuo

Pastaba. Duomenų apsaugos pareigūnas turi prižiūrėti asmens duomenų tvarkymo atitiktį Poveikio duomenų apsaugai vertinime nurodytoms išvadoms ir sprendimams.

	<i>Vardas, pavardė, data, parašas</i>