AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 14, REGOLAMENTO (UE) 2016/679

PASSAGE

Pag. **1** di 6

Gentile Signora/ Egregio Signore,

Ε

Il Promotore: Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico ("IRCCS") Ospedale San Raffaele, s.r.l., con sede in Milano, in via Olgettina n.60, raggiungibile all'indirizzo di posta elettronica: sileri.pierpaolo@hsr.it

Il Centro di Ricerca: Azienda U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia con sede legale in Reggio Emilia, in via Amendola n. 2 – 42122 Reggio Emilia, raggiungibile all'indirizzo di posta andrea.morini@ausl.re.it

in qualità di Titolare autonomo del trattamento dei dati personali, (il/i "Titolare/i"), intende fornirLe la presente informativa (la "Informativa") ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 ("GDPR") e della normativa europea e nazionale che lo integra e/o lo modifica ("Normativa Privacy Applicabile"), ivi compresa la disciplina sulla protezione dei dati personali di cui al Decreto Legislativo n. 196/2003, come modificato dal Decreto Legislativo n. 101/2018 (di seguito, "Codice Privacy").

La presente Informativa Le viene resa in qualità di paziente del Centro di Ricerca e sulla base della Sua volontaria partecipazione ad uno studio clinico osservazionale, che è in programma presso lo stesso e nelle modalità descritte dal progetto di ricerca (il "Progetto") che qui si intende interamente richiamato. La presente Informativa ha lo scopo di fornirLe le specifiche informazioni sul trattamento dei Suoi dati personali che si renderà necessario effettuare nel contesto dello Studio, all'interno della struttura sanitaria del Titolare nelle sue diverse articolazioni organizzative ospedaliere o territoriali. Nel prosieguo, ci si riferirà a Lei anche come l'"Interessato".

Titolare del trattamento e Data Protection Officer

I Suoi Dati Personali sono trattati dal Centro di ricerca e saranno trasmessi al Promotore.

Il Centro di ricerca e il Promotore tratteranno i Suoi Dati Personali (come di seguito definiti) in qualità di autonomi titolari, ciascuno per gli ambiti di propria competenza e in accordo alle responsabilità previste dalle norme sulla buona pratica clinica.

Ciascun Titolare del trattamento ha nominato, inoltre, un responsabile per la protezione dei dati ("Data Protection Officer" o "DPO"), come previsto dal GDPR, con compiti di sorveglianza, vigilanza e consulenza specialistica in ambito privacy. In caso di violazione dei diritti in materia di protezione dei dati personali, è possibile contattare il seguente indirizzo mail: protocollo@pec.gpdp.it

Il Data Protection Officer del Promotore è contattabile scrivendo al seguente indirizzo di posta elettronica dpo@hsr.it

Inoltre, il Data Protection Officer del Centro di ricerca è contattabile scrivendo al seguente indirizzo di posta elettronica dpo@ausl.re.it

AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 14, REGOLAMENTO (UE) 2016/679

PASSAGE

Pag. 2 di 6

Dati personali oggetto del trattamento

Il Centro di ricerca e il Promotore tratterà i Suoi dati personali comuni, raccolti in occasione e nell'ambito della Sua partecipazione allo Studio, tra cui rientrano, a titolo esemplificativo e non esaustivo, nome, cognome, numero di telefono mobile, indirizzo e-mail e, in generale, i Suoi dati di contatto (i "**Dati Comuni**").

Saranno altresì trattati anche Suoi "Dati Particolari" ovvero dati:

⊠ relativi allo stato di salute
☐ Dati Genetici
☐ dati idonei a rivelare l'origine razziale ed etnica
I Dati Comuni e i Dati Particolari saranno di seguito nominati, congiuntamente, i "Dati Personali".

A. Le finalità del trattamento di Dati Personali sia del Centro di ricerca che del Promotore

Ø	FINALITÀ DEL TRATTAMENTO	<u> </u>	BASE DEL TRATT	GIURIDICA AMENTO		PERIODO CONSERVAZIONE DATI	DI DEI
Partecipazione alla ricerca clinica osservazionale I Dati Personali dell'Interessato sono raccolti e trattati al fine di eseguire la ricerca clinica sopra indicata, le cui caratteristiche e modalità sono meglio esplicate nel documento "Scheda Informativa".		Per il trattamento dei Dati Comuni e Particolari è necessario il consenso dell'interessato ai sensi degli artt. 6, lett. a), e 9, par.2, lett. a), GDPR			10 anni		
I Suoi I necessario difendere	Paragiudiziale e/o giudiziale Dati potranno essere trattati, se o, per accertare, esercitare o i diritti del Titolare in sede iale e/o giudiziaria.	Categorie necessario legittimo propria giudiziaria	particola ai fini del p interesse tutela ai sensi de	Dati Comuni e ri di dati è perseguimento del del Titolare alla stragiudiziale/ egli artt. 6, par. 1, f), GDPR.	all'esaurin	a durata del contenzioso nento dei termini di espe ni di impugnazione.	-

B. Le ulteriori finalità di trattamento dei Dati Personali del Centro di ricerca:

Ø	FINALITÀ DEL TRATTAMENTO	== ×-	BASE DEL TRATT	GIURIDICA AMENTO	₹ •	PERIODO CONSERVAZIONE DATI	DI DEI
utilizzo I Dati P studio o conservat per ulterio	derivatione dei dati per futuro dersonali raccolti nel corso dello desservazionale possono essere di in forma pseudonima (codificata) pri studi specifici compatibili con le dello studio di cui alla presente va.	Particolari dell'intere	è necessa essato ai s	i Dati Comuni e rio il consenso ensi degli artt. 6, a), GDPR	definito n ricerca, e	anno conservati fino al ell'ambito dei futuri prog in ogni caso fino a evo l consenso.	getti di

AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 14, REGOLAMENTO (UE) 2016/679

PASSAGE

Pag. **3** di 6

Anonimizzazione dei suoi dati personali I Dati Personali potranno essere resi effettivamente ed irreversibilmente anonimi al fine di consentirne l'utilizzo in futuri progetti di ricerca I suoi dati saranno conservati solo per il tempo necessario ad effettuare il processo di anonimizzazione.

La Ricerca,

□ non potrà portare alla scoperta di notizie inattese che la riguardano.

🗵 potrà portare alla scoperta di notizie inattese che la riguardano riguardanti l'effetto del fumo delle sigarette elettroniche

Lei potrà scegliere se conoscere o meno i risultati della ricerca, comprese eventuali notizie inattese che riguardano lei o i componenti della sua linea genetica e la cui conoscenza potrebbe giovare in termini di terapia, prevenzione e consapevolezza nelle scelte riproduttive.

Natura del conferimento dei dati e conseguenze dell'eventuale rifiuto da parte dell'interessato

Il conferimento dei Suoi Dati Personali ai fini della partecipazione alla ricerca clinica avviene su base volontaria; tuttavia, in caso di mancato conferimento, i Titolari si troveranno nell'impossibilità di poter svolgere le attività correlate allo Studio. Lei potrà interrompere in ogni momento e senza fornire alcuna giustificazione la Sua partecipazione allo Studio revocando il Suo consenso al trattamento dei dati personali nell'ambito della partecipazione alla ricerca clinica ai sensi dell'art. 7, par. 3, GDPR. In questo caso ne deriva che *i*) i Titolari del trattamento interromperanno le attività sui Suoi Dati Personali; la revoca del consenso non pregiudicherà la liceità del trattamento basato sul consenso prima della revoca. In ogni caso i Titolari saranno tenuti a conservare i Dati Personali per l'adempimento degli obblighi normativi cui sono tenuti (vedasi quelli connessi a finalità di sicurezza dello studio clinico); *ii*) le attività svolte dai Titolari sui Suoi Dati Personali resteranno leciti per determinare, senza alterarli, i risultati dello Studio.

Modalità del trattamento

Il trattamento dei Dati Personali avverrà – secondo i principi di correttezza, liceità e trasparenza – tramite supporti e/o strumenti informatici, manuali e/o telematici, con logiche strettamente correlate alle finalità del trattamento come sopra riportate e, comunque, garantendo la riservatezza e sicurezza dei dati stessi e il rispetto degli obblighi specifici sanciti dalla legge.

La disponibilità, la gestione, l'accesso, la conservazione e la fruibilità dei dati è garantita dall'adozione di misure tecniche e organizzative per assicurare idonei livelli di sicurezza ai sensi degli artt. 25 e 32 del GDPR. Infatti, i Dati Personali verranno trattati adottando adeguate garanzie per i diritti e libertà dell'Interessato attraverso la predisposizione di misure specifiche quali tecniche di cifratura o di pseudonimizzazione oppure altre soluzioni che, considerato il volume dei dati trattati, la natura, l'oggetto, il contesto e le finalità del trattamento, li rendono non direttamente riconducibili all'Interessato, permettendo di identificarlo solo in caso di necessità. In questi casi, i codici utilizzati non sono desumibili dai Dati Personali identificativi salvo che ciò risulti impossibile in ragione delle particolari caratteristiche del trattamento o richieda un impiego di mezzi

AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 14, REGOLAMENTO (UE) 2016/679

PASSAGE

Pag. **4** di 6

manifestamente sproporzionato e sia motivato, altresì, per iscritto, nel progetto di ricerca. In particolare, il medico che La seguirà nello Studio La identificherà con un codice (es. ab0001) che non permette di risalire direttamente alla sua identità e tratterà i Suoi Dati Personali solo unitamente al tale codice identificativo. Esclusivamente il medico ed i soggetti autorizzati potranno collegare questo codice al Suo nominativo e ciò sarà fatto solo in caso di effettiva necessità, impedendo così quanto più possibile la Sua diretta identificabilità.

Il trattamento è svolto ad opera di soggetti appositamente autorizzati dai Titolari del trattamento a partecipare alle attività necessarie allo svolgimento dello Studio clinico e in ottemperanza a quanto previsto dall'art. 29 del GDPR e 2-quaterdecies del Codice Privacy. In ogni caso I Dati Personali raccolti saranno trattati da o sotto la responsabilità di professionisti soggetti al segreto professionale o da altri autorizzati soggetti all'obbligo di segretezza conformemente al diritto dell'Unione Europea o del diritto nazionale o alle norme stabilite dagli organismi nazionali competenti, ai sensi dell'art. 9, par. 3, del GDPR.

Ambito di circolazione dei dati personali

Il Titolare del trattamento potrà comunicare i Dati Personali a:

- i. eventuali fornitori di servizi strettamente correlati e funzionali alle attività necessarie per lo svolgimento della Studio (quali consulenti esterni, la società di gestione dell'archivio delle cartelle cliniche, società di ricerca a contratto, laboratori analisi, fornitori di servizi IT per la gestione dell'infrastruttura tecnologica, dei sistemi informativi e delle reti di telecomunicazione ecc.), debitamente nominati responsabili del trattamento ai sensi dell'art. 28 del GDPR;
- ii. organismi sanitari di controllo, comitati etici, organi della pubblica amministrazione, autorità di pubblica sicurezza, autorità giudiziaria e altri soggetti, enti o autorità che agiscono nella loro qualità di titolare autonomo di trattamento, a cui sia obbligatorio comunicare i Dati Personali in forza di disposizioni di legge o di ordini delle autorità.

I Suoi Dati Personali non saranno oggetto di diffusione (intendendosi per tale, il dare conoscenza di dati personali a soggetti indeterminati, in qualunque forma, anche mediante la loro messa a disposizione o consultazione).

L'elenco completo ed aggiornato dei destinatari dei dati potrà essere richiesto ai Titolari del trattamento ovvero al rispettivo DPO, a mezzo dei recapiti sopra indicati.

Trasferimento dei dati al di fuori dello Spazio Economico Europeo

I Suoi Dati Personali non saranno oggetto di trasferimento verso Paesi Terzi rispetto allo Spazio Economico Europeo od organizzazioni internazionali.

Diritti dell'Interessato

Ai sensi degli articoli 7 e dal 15 al 22 del GDPR, ove applicabile, Lei, nei confronti dei ciascuno dei titolari, ha il diritto di:

i. ottenere, da parte del Centro di ricerca, la conferma che sia o meno in corso un trattamento di dati personali che la riguardano e in tal caso, ottenere l'accesso ai suoi dati;

AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 14, REGOLAMENTO (UE) 2016/679

PASSAGE

Pag. **5** di 6

- ii. conoscere le finalità del trattamento, le categorie dei dati in questione, i destinatari o le categorie di destinatari cui i dati sono stati o saranno comunicati, in particolare se destinatari di paesi terzi o organizzazioni internazionali, il periodo di conservazione dei dati previsto o i criteri utilizzati per determinare tale periodo;
- iii. chiedere al Centro di ricerca la rettifica, la cancellazione dei dati o la limitazione del trattamento dei dati che la riguardano;
- iv. opporsi al trattamento dei dati, fatto salvo il diritto del Centro di ricerca o del Promotore di valutare la Sua istanza, che potrebbe non essere accettata in caso di esistenza di motivi legittimi cogenti per procedere al trattamento che prevalgano sui Suoi interessi, diritti e libertà;
- v. revocare il consenso, ove il trattamento sia basato sullo stesso, in qualsiasi momento, senza pregiudicare la liceità del trattamento basato sul consenso prestato prima della revoca;
- vi. essere messo a conoscenza dell'esistenza di un processo decisionale automatizzato, compresa la profilazione;
- vii. ottenere la portabilità dei dati, nei casi previsti dalla legge;
- viii. solo per i suoi dati genetici chiedere la limitazione dell'ambito di circolazione degli stessi e il trasferimento dei suoi campioni biologici;
- ix. proporre reclamo ad un'autorità di controllo (Garante Privacy).

Ad ogni modo, la rettifica e l'integrazione dei Dati sono annotate senza modificare questi ultimi, quando il risultato di tali operazioni non produce effetti significativi sul risultato della ricerca, così come previsto dall'art. 110, par.2, Codice Privacy.

Le richieste vanno rivolte per iscritto ai Titolari del trattamento ovvero ai rispettivi DPO a mezzo dei recapiti sopraindicati.

Qualsiasi modifica o cancellazione o limitazione al trattamento effettuata su richiesta dell'Interessato, ovvero a seguito di revoca del consenso – a meno che ciò non sia impossibile o comporti uno sforzo sproporzionato – sarà comunicata a ciascuno dei destinatari cui sono stati comunicati i Dati Personali.

AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 14, REGOLAMENTO (UE) 2016/679

PASSAGE

Pag. **6** di 6

Manifestazione del Consenso al trattamento dei dati personali nell'ambito della Ricerca clinica

Il sotto	scritto/a	
_	evole delle sanzioni penali previste dall'a azioni mendaci	art. 76 del D.P.R. 445/2000 per le ipotesi di falsità in atti e
□ per	sé	
letta e	compresa l'informativa resa all'Interessato	o ai sensi degli artt. 13 e 14 del GDPR,
•	con riguardo alle finalità di trattamento i Personali sia del Centro di ricerca che di	indicate nella sezione "A. Le finalità del trattamento dei Dati del Promotore", Lei,
	□ acconsente	□ non acconsente
	al trattamento dei Dati Personali, inclusi allo studio osservazionale;	i Dati Particolari e Genetici, nell'ambito della partecipazione
•	con riguardo alle finalità di trattamento i dei Dati Personali del Centro di ricerca	ndicate nella sezione "B. Le ulteriori finalità di trattamento", Lei
	□ acconsente	□ non acconsente
		nali, Particolari per futuro utilizzo nell'ambito di studi vazionale suddescritto, per i quali potrò essere ricontattato e formula di consenso;
	☐ acconsente a conoscere	
	☐ acconsente a comunicare a	gli appartenenti alla propria linea genetica
	eventuali notizie inattese risultanti dalla riguardarLa.	sperimentazione che dovessero riguardarLa;
		Et and Love II II
Luogo	e aata	Firma leggibile