REGIONE ABRUZZO – ASL 03 PESCARA



INFORMATIVA SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI PER FINALITA' DI TRATTAMENTO SANITARIO

ai sensi dell'Art. 13 del Regolamento UE 679/2016

ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO DI DATI PERSONALI RELATIVI ALLO STUDIO "INTHEMA IRST100"

Gentile Signore/Signora,

al fine di fornirLe tutte le informazioni di cui agli articoli 13, le comunicazioni di cui agli articoli da 15 a 22 e all'articolo 34 del Regolamento UE 679/2016 (Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati – di seguito Regolamento) di cui potrà prendere visione al sito del Garante per la Protezione dei Dati Personali http://www.garanteprivacy.it/regolamentoue.

La preghiamo di considerare che la presente informativa privacy si riferisce espressamente al trattamento dei suoi dati personali sensibili, sanitari e relativi alla salute che trattiamo nell'ambito Esecuzione dello "studio osservazionale non farmacologico prospettico, retrospettivo no profit dal titolo INTEHEMA IRST100 "Integrated multiomics and multilevel characterization of haemotological disorders and malignancies" da effettuarsi presso la UOC di Ematologia del P.O. di Pescara – Asl Pescara. Responsabile dello studio Prof. Mauro Di Ianni.

La informiamo, altresì, che il trattamento dei dati personali, in particolare quelli sanitari, forniti si svolge nel rispetto dei diritti, delle libertà fondamentali, della dignità dell'Interessato, con particolare riferimento alla riservatezza, all'identità personale e al diritto alla protezione dei dati personali, ai sensi del Provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali n. 146 del 05.06.2019, con il quale sono state individuate le prescrizioni contenute nelle Autorizzazioni Generali n. 8 del 15.12.2016 (trattamento dei dati genetici) che risultano compatibili con il Regolamento UE 2016/679 e con il d.lgs. 196/2003, come modificato e adeguato dal d.lgs. 101/2018.

Le caratteristiche dello studio e le sue modalità di svolgimento sono descritte nel dettaglio nel documento "Informazioni in merito alla partecipazione allo studio".

Il Centro di sperimentazione, la ASL di Pescara, ed il Promotore, che ha commissionato lo studio che Le è stato descritto, ciascuno per gli ambiti di propria competenza e nel rispetto delle regole di buona pratica clinica e della normativa in materia di sperimentazioni cliniche, tratteranno i Suoi dati personali, in particolare quelli sanitari, soltanto nella misura in cui sono indispensabili in relazione all'obiettivo e nei limiti delle finalità dello Studio ed altri dati relativi alla Sua origine, ai Suoi stili di vita e alla Sua vita sessuale esclusivamente in funzione della realizzazione dello stesso.

La presente informativa ha lo scopo di illustrarLe la modalità di gestione dei suoi dati e quali sono i diritti relativi alla riservatezza; ciò affinché Lei possa decidere se acconsentire o meno, mediante la sottoscrizione dell'apposito consenso che troverà alla fine del presente documento.

La informiamo sin d'ora che scegliendo di non acconsentire al trattamento dei suoi dati personali deciderà di non partecipare al progetto che le è stato proposto.

1 ESTREMI IDENTIFICATIVI DEL TITOLARE DEL TRATTAMENTO DEI DATI E DATI DI CONTATTO

Il Centro di sperimentazione e il Promotore che ha commissionato lo studio che Le è stato descritto, ciascuno per gli ambiti di propria competenza e in accordo alle responsabilità previste dalle norme di buona pratica clinica, sono titolari autonomi delle operazioni di trattamento correlate all'effettuazione dello studio.

Il Titolare dei trattamenti dei Suoi dati personali per questo Studio in qualità di promotore è l'IRCCS Istituto Romagnolo per lo studio dei Tumori "Dino Amadori" – IRST S.r.l. Via Piero Maroncelli, 40/42 – 47014 Meldola (FC) e-mail: direzione.generale@irst.emr.it Pec: privacy@irst.legalmail.it

Il Titolare del trattamento dei suoi dati personali per questo Studio in qualità di centro di sperimentazione è la Asl di Pescara con sede in, Via Via Renato Paolini, 47 – 65124 – email: segreteriadg@asl.pe.it, PEC: protocollo.aslpe@pec.it

DATI DI CONTATTO DEL RESPONSABILE DELLA PROTEZIONE DEI DATI

Il Responsabile della Protezione dei Dati (RPD) per il Promotore è raggiungibile alla seguente email: privacy@irst.emr.it

Responsabile della Protezione dei Dati (RPD) per il Centro di Sperimentazione è raggiungibile al seguente indirizzo: ASL di Pescara, Via Battaglione Alpini, 1 – 65017 Penne (PE). email: dpo@asl.pe.it , PEC: dpo.aslpe@pec.it.

FINALITÀ DEL TRATTAMENTO

I trattamenti dei Suoi dati personali (comprensivi di quelli appartenenti a categorie particolari di dati, ad esempio, quelli riguardanti lo stato di salute) non rendono necessario il Suo consenso, quando vengono effettuati dalla Asl nell'esercizio delle proprie funzioni istituzionali nell'ambito delle attività svolte per l'attività di cura, relativamente alle seguenti finalità:

- Esecuzione dello "studio osservazionale non farmacologico prospettico, retrospettivo no profit dal titolo INTEHEMA IRST100 "Integrated multiomics and multilevel characterization of haemotological disorders and malignancies" da effettuarsi presso la UOC di Ematologia del P.O. di Pescara
- per finalità ulteriori di ricerca scientifica
- i dati che emergeranno dai risultati delle analisi, anche quelle future, qualora comportino un beneficio concerto e diretto in termini di terapia, prevenzione o di consapevolezza delle scelte future, saranno resi noti solamente all'interessato; solamente con il consenso dell'interessato potranno essere resi noti a persone diverse, specificatamente indicate dall'interessato.

2 BASI GIURIDICHE DEL TRATTAMENTO

Le basi giuridiche di riferimento per le finalità sopra indicate sono dettate dagli artt. 2-ter, 2-sexies e 75 del Codice in materia di protezione dei dati personali (di seguito Codice), secondo quanto disposto dall'art. 2-septies dello stesso, e dai seguenti articoli del Regolamento:

- art. 6.1, lettera a) l'interessato ha espresso il consenso al trattamento dei propri dati personali per una o più specifiche finalità;
- art. 9.2, lettera a) l'interessato ha prestato il proprio consenso esplicito al trattamento di tali dati personali per una o più finalità specifiche, salvo nei casi in cui il diritto dell'Unione o degli Stati membri dispone che l'interessato non possa revocare il divieto di cui al paragrafo 1;

Pertanto si prega di leggere il consenso allegato alla informativa che segue ove sono riportate le finalità di trattamento per le quali è richiesto il consenso.

3 AMBITO DI COMUNICAZIONE DEI DATI (DESTINATARI)

I Suoi dati saranno trattati nei modi previsti dalla legge e nel rispetto del segreto professionale e d'ufficio da:

- Tutti i soggetti coinvolti nell'ambito dello studio espressamente individuati e autorizzati ed i rispettivi nominativi conservati in apposite liste periodicamente aggiornate a cura del centro collaborante.
- Nonché ad altri Enti, Organismi, Autorità verso i quali il Titolare del trattamento ha un obbligo di comunicazione previsto dalla legge e/o per le medesime finalità e base giuridica previste ai punti n. 3 e n. 4.
- Le determinazioni biologiche sui campioni prelevati ai pazienti presso il Centro potranno essere eseguite presso il laboratorio di Bioscienze IRST, oppure presso uno degli altri centri appartenenti al network INTHEMA a seconda dei sottoprogetti.

I Responsabili dello studio sono individuati nei professionisti di seguito indicati:

- Per l'Ente Promotore, referente scientifico è il Prof. Giovanni Martinelli
- Per l'Azienda Sanitaria Locale di Pescara, il Prof. Di Ianni Mauro

I Suoi dati personali non saranno oggetto di trasferimento verso Paesi terzi.

4 DIRITTI DELL'INTERESSATO

Lei può esercitare i seguenti diritti sui Suoi dati personali, nella misura in cui è consentito dal Regolamento, con riferimento agli specifici articoli dello stesso:

- Accesso (art. 15): ossia la possibilità di ottenere dal Titolare la conferma che sia o meno in corso il Trattamento di dati personali. Questo diritto consiste nel diritto di conoscere e ottenere comunicazioni in relazione alle finalità e alle modalità del trattamento.
- Rettifica (art. 16): l'esattezza dei dati personali è fondamentale per garantire un elevato livello di protezione dei dati personali. L'interessato potrà chiedere di modificare i dati comunicati in precedenza come ad es. cambio indirizzo, cambio numero di telefono.
- Cancellazione (oblio) (art. 17): non esercitabile per motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica (art. 17.3.c).

- Limitazione del trattamento (art. 18): l'interessato può imporre al Titolare del trattamento una restrizione al trattamento dei dati (es. laddove siano previste più finalità l'interessato può limitare il trattamento soltanto ad alcune di queste).
- Portabilità (art. 20): non esercitabile nell'esercizio di compiti di interesse pubblico quale quello sanitario (art. 20.3).
- Opposizione al trattamento, (art. 21): l'Interessato per motivi connessi alla sua situazione particolare, ha il diritto di opporsi al trattamento dei dati personali che lo riguarda, salvo che il trattamento sia necessario per l'esecuzione di un compito di interesse pubblico a norma dell'art.89 GDPR.

Per l'esercizio dei diritti di cui sopra Lei può rivolgersi al Responsabile della Protezione dei Dati contattabile ai riferimenti sopra riportati.

Il modello per richiedere l'esercizio dei diritti sui Suoi dati personali è scaricabile al seguente link: https://www.asl.pe.it/Sezione.jsp?idSezione=338

5 DIRITTO DI REVOCA DEL CONSENSO

Per i trattamenti per i quali è prevista la base giuridica del consenso (artt. 6.1.a) e 9.2.a) del Regolamento), Lei ha il diritto di revocare il proprio consenso in qualsiasi momento. La revoca del consenso non pregiudica la liceità del trattamento basata sul consenso prima della revoca.

Lei può esercitare tale diritto mediante compilazione del modulo di consenso allegato alla presente informativa.

6 DIRITTO DI PROPORRE RECLAMO ALL'AUTORITÀ DI CONTROLLO

Lei, qualora ritenga che il trattamento che La riguarda violi il Regolamento, ha il diritto di proporre reclamo al Garante dei dati personali con sede in Piazza Venezia, n. 11, CAP 00187 Roma, come previsto dall'art. 77 del Regolamento, o di adire le opportune sedi giudiziarie (art. 79 del Regolamento).

7 EVENTUALE FONTE DA CUI HANNO ORIGINE I DATI PERSONALI

(da inserire manualmente a cura del soggetto autorizzato solo se i dati non sono raccolti presso l'interessato)

8 PERIODO DI CONSERVAZIONE O CRITERI PER DETERMINARE TALE PERIODO

I Suoi dati saranno conservati solo per il tempo necessario al raggiungimento delle finalità per cui sono raccolti, rispettando il principio di limitazione della conservazione di cui all'Art. 5, paragrafo 1, lettera e) del Regolamento, nonché gli obblighi di legge cui è tenuto il Titolare.

I Suoi dati personali saranno conservati per un periodo di 25 anni dalla conclusione dello studio.

La tempistica di conservazione della documentazione contenente dati personali è regolamentata con Deliberazione della ASL n. 324 del 16 Marzo 2015 rinvenibile al seguente link:

https://www.asl.pe.it/allegati/Area%20Interna/Privacy/2023/Delibera20150316n0324%20(1).pdf

9 CATEGORIE DI DATI PERSONALI

Le categorie di dati personali trattati sono le seguenti:

- Dati personali comuni (il suo nome, le sue iniziali, il suo indirizzo, la sua età/la sua data di nascita)
- Dati personali particolari (dati relativi alla Sua salute presenti nelle cartelle cliniche attuali o passate)
- informazioni correlate a una reazione avversa o un effetto collaterale
- Dati genetici
- Campioni biologici
- Il suo genere
- Test di risposta ai farmaci

10 MODALITA' DI TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Il trattamento dei dati avverrà secondo i principi di correttezza, liceità e trasparenza, mediante l'utilizzo di strumenti automatizzati e non nel rispetto del principio di minimizzazione dei dati, nei limiti dello scopo per cui sono stati raccolti.

I Suoi dati personali e quelli relativi a particolari categorie di dati (art 9 del Regolamento), saranno inoltre trattati al fine di adempiere agli obblighi previsti da leggi, regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché alle disposizioni impartite dalle autorità a ciò legittimate dalla legge.

I Suoi dati saranno trattati senza specificare il Suo nome e cognome, ma associati ad un codice di identificazione (pseudonimizzazione). L'elenco che consente di associare i codici ai dati identificativi sarà custodito esclusivamente dal Centro di sperimentazione clinica/Ospedale e sarà accessibile solo al personale sanitario autorizzato del Centro di sperimentazione clinica/Ospedale, debitamente addestrato e vincolato alla riservatezza.

I dati, trattati mediante strumenti anche elettronici, saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima, ad esempio attraverso pubblicazioni scientifiche, statistiche e convegni scientifici. La Sua partecipazione allo studio implica che, in conformità alla normativa vigente, il personale del centro sperimentatore, il personale della società esterna che eseguirà le elaborazioni statistiche relative ai dati raccolti, il Comitato etico e le autorità sanitarie italiane e straniere potranno conoscere i dati che La riguardano, contenuti anche nella Sua documentazione clinica originale, con modalità tali da garantire la riservatezza della Sua identità.

I dati relativi alla Sua persona sono registrati e conservati in banche dati cartacee, informatiche e miste (cartacee e informatiche).

La protezione dei suoi dati è garantita dall'adozione di adeguate misure tecniche e organizzative per assicurare idonei livelli di sicurezza ai sensi dell'art. 32 del Regolamento.

11 NATURA OBBLIGATORIA O FACOLTATIVA DEL CONFERIMENTO DEI DATI

Il conferimento dei dati personali ed il consenso al loro trattamento ai fini dell'esecuzione dello studio non sono obbligatori ma sono necessari per il suo svolgimento. L'eventuale rifiuto da parte Sua di conferire i dati personali o di prestare il Suo consenso al trattamento ai fini dello svolgimento dello studio comporta l'impossibilità di partecipare allo stesso.

Per qualsiasi ulteriore informazione relativa al trattamento dei dati personali può consultare la sezione "privacy" del sito istituzionale della Asl di Pescara, alla pagina web https://www.asl.pe.it/Sezione.jsp?idSezione=338

www.asl.pe.it

REGIONE ABRUZZO – ASL 03 PESCARA

CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

rilasciato per le attività di trattamento relative ad attività di trattamento per

lo svolgimento dello Studio "INTHEMA IRST100" - ai sensi dell'art. 7 Regolamento UE 679/2016

Basi giuridiche di riferimento: artt. 6.1.a) e 9.2.a) del Regolamento

I1	sottoscritto		nato a
		il/; residente a	in via
		C.F	
-	tà di (flaggare la voce cor co interessato	retta)	
esercen	te està genitoriale		
☐ la tut	ela		
☐ la cu	ratela		
□ l'amı	ministrazione di sostegno		
sensi de idonei a	ell'art. 13 del Reg. UE 67 rilevare lo stato di salute,	restazione sanitaria richiesta, acquisite le ini 79/2016, consapevole che il trattamento rigu , presta il Suo consenso per il trattamento de adicate nell'informativa, al fine di poter effet DICHIARA	narderà anche i dati sensibili, inclusi quelli detti dati nei limiti strettamente pertinenti
di revo	care il consenso in qualsia	mativa di cui il presente modello rappresenta isi momento ai sensi dell'art. 7 del GDPR, f prestato prima della revoca	
		AUTORIZZA	
indicate	nell'informativa fornitan	i comuni e particolari, per la realizzazione o mi con il presente documento ed alla com autonomo titolare del trattamento – direttam	unicazione dei miei dati personali, anche
_	CONSENTO		
	I ACCONSENTO		
□ REV	OCO		
		AUTORIZZA	
diagnos	tiche vengano inviati al La	tessuto/aspirato midollare/siero/urine/saliv aboratorio di Bioscienze dell'IRCCS IRST p nte anonima, a Laboratori di comprovata esp	per le analisi previste dallo studio e, laddove
	CONSENTO		
□ NON	I ACCONSENTO OCO		
		AUTORIZZA	
suo svo		ilizzo – NON NECESSARIO ai fini della pa ali dell'Interessato e di essere ricontatto <i>per fu</i>	_
□NON	I ACCONSENTO		
□ REV			
		AUTORIZZA	

un beneficio concreto e diretto in termini di terapia o di prevenzione o di consapevolezza delle scelte riproduttive per me				
o per i miei famigliari. In tale ambito non verranno riferite variazioni di incerto significato, siano comunicate a:				
me medesimo				
familiare (Cognome e nome/cell)				
convivente /coniuge / altro (Cognome e nome/cell) medico di famiglia (Cognome e nome /cell)				
□ ACCONSENTO				
□ NON ACCONSENTO				
□ REVOCO				
AUTORIZZA				
- che lo Specialista trasmetta le informazioni relative al risultato del test a:				
(indicare nome e cognome del familiare e/o familiari), qualora queste rappresentino per gli interessati un potenziale beneficio concreto e diretto in termini di terapia o di prevenzione o di consapevolezza delle scelte riproduttive e ne sia fatta specifica richiesta. ☐ ACCONSENTO				
□ NON ACCONSENTO				
□ REVOCO				
Con la firma del presente Modello dichiaro esplicitamente di avere letto e compreso la INFORMATIVA SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI redatta ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE 679/2016 e di esprimere il mio libero, esplicito e inequivocabile consenso al trattamento per le specifiche finalità indicate nell'informativa, legate al trattamento dei dati sensibili, inclusi quelli idonei a rilevare lo stato di salute.				
Data/ ora:				
Firma (leggibile) dell'Interessato:				
Documento di riconoscimento tipon.				
rilasciato da				
Data/				
ovvero				
Data Firma Doc. n (se esercente la potestà o il tutore)				
Il genitore presente dichiara che l'altro genitore esercitante la patria potestà è informato e acconsente al trattamento dei				
dati personali del minore				
·				
ovvero Considerato che l'interessato/a Sig./Sig.ra				
man multi manatana il manania appropria man immossibilità maisa fizian man incomosità anche temporane di caine a man				
non può prestare il proprio consenso per impossibilità psico fisica, per incapacità, anche temporanea, di agire o per incapacità di intendere o di volere, il sottoscritto (in stampatello):				
n° documento identità rilasciato da				
il				
☐ Familiare (indicare il rapporto di parentela) ☐ Convivente				
☐ Responsabile della struttura presso cui dimora l'interessato				
☐ Amministratore di Sostegno				
- Amministratore di postegno				

acconsente al trattamento dei dati sanitari dell'interessato nell'ambi impegna, non appena il paziente sia in grado di prestare autonoman prestato in sua vece e luogo e della possibilità di revocarlo.	1
Data	
Firma del dichiarante	
Alla consegna del presente Modello di consenso, debitamente comp corso di validità o con delega e documento anche del delegante.	pilato, presentarsi muniti di documento d'identità in
Riservato all'ufficio	
Raccolta cartacea:	
Firma Operatore:	Data/
Inserita nel database /archivio cartaceo gestione consensi:	
Firma Operatore:	Data/
Note:	Alla
consegna del presente Modello di consenso, debitamente compilato	, presentarsi muniti di documento d'identità in corso
di validità o con delega e documento anche del delegante.	