

Informativa ai sensi dell'art. 14, par. 5 lett. b) Reg. UE 679/2016 GDPR e art. 6, comma 3 delle Regole deontologiche per trattamenti a fini statistici o di ricerca scientifica STUDI OSSERVAZIONALI RETROSPETTIVI

Nel rispetto di quanto previsto dal Reg. UE 679/2016 (Regolamento Europeo per la protezione dei dati personali), Le forniamo le dovute informazioni in ordine al trattamento dei dati personali forniti. Si tratta di un'informativa resa ai sensi dell'art. 13 del Reg. UE 679/2016 (Regolamento Europeo per la protezione dei dati personali).

Il Titolare del trattamento per gli ambiti di propria competenza e in accordo alle responsabilità previste dalle norme della buona pratica clinica (d.lgs. 211/2003), tratterà i Suoi dati personali esclusivamente in funzione della realizzazione dello studio in oggetto, secondo le modalità di seguito riportate. Il programma di ricerca è stato oggetto di motivato parere favorevole del competente comitato etico a livello territoriale.

TITOLO DELLO STUDIO: "Immunoterapia nei pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico afferenti all'Oncologia di Mantova: Studio Osservazionale Retrospektivo".

	<p>TITOLARE DEL TRATTAMENTO: ai sensi degli artt. 4 e 24 del Reg. UE 679/2016, il Titolare del trattamento è la Azienda Socio Sanitaria Territoriale (ASST) di Mantova, con sede in Strada Lago Paiolo 10, 46100 Mantova, E-mail: protocollogenerale@asst-mantova.it. PEC: protocollogenerale@pec.asst-mantova.it, nella persona del Direttore Generale Dott.ssa Anna Gerola, suo Legale Rappresentante (d'ora in avanti: Centro).</p>		
	<p>RESPONSABILE DELLA PROTEZIONE DEI DATI (RPD/DPO - Data Protection Officer): ai sensi degli artt. 37 – 39 del Reg. UE 679/2016, il Titolare ha provveduto a nominare il DPO/RPD, contattabile all'indirizzo e-mail: dpo@asst-mantova.it</p>		
 	<p>TIPOLOGIA DI DATI I dati personali che verranno trattati per le finalità sotto indicate sono:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dati anagrafici/identificativi; - Dati di contatto; - Dati contenuti nella CRF (tra cui ID paziente); - Dati relativi alla salute come: <ul style="list-style-type: none"> o dati clinici anamnestici, stadio della malattia alla diagnosi, trattamenti e tipo di Immunoterapia, presenza o meno di tossicità, informazioni terapeutiche; o risultati di analisi biochimiche e microbiologiche; o dati di comorbidità e informazioni di follow-up (stato in vita ed eventuali metastasi a distanza, attivazione di cure palliative domiciliari, data e luogo decesso). 		
<div style="text-align: center;">  FINALITÀ DEL TRATTAMENTO </div>	<div style="text-align: center;">  LICEITA' DEL TRATTAMENTO </div>	<div style="text-align: center;">  PERIODO DI CONSERVAZIONE DATI </div>	<div style="text-align: center;">  NATURA DEL CONFERIMENTO </div>
<p>Conduzione di uno studio effettuato con dati raccolti in precedenza a fini di cura della salute o per l'esecuzione di precedenti progetti di ricerca, ovvero progetti ricavati da campioni biologici prelevati in precedenza per finalità di tutela della salute o per l'esecuzione di precedenti progetti di ricerca, oggetto di motivato parere favorevole del competente Comitato Etico a livello territoriale, secondo le modalità previste dalla legge vigente (studio retrospettivo osservazionale).</p> <p>Nello specifico trattasi di ricerca osservazionale retrospettiva che ha lo scopo di descrivere gli</p>	<p>Articolo 110 del d.lgs. 196/2003 "Codice Privacy" al fine di poter trattare i dati personali relativi alla salute contenuti nelle cartelle cliniche dei pazienti ai fini dello svolgimento dello studio. I dati necessari per la conduzione dello studio sono trattati senza il</p>	<p>I Suoi dati personali saranno conservati per il periodo di tempo prescritto dalle vigenti normative in materia di conservazione dei dati personali, ossia per almeno 7 anni dall'ultima visita dell'ultimo paziente arruolato, e comunque non oltre il tempo necessario ad adempiere alle finalità sopraindicate. In particolare, il Titolare fa</p>	<p>La partecipazione alla sperimentazione avviene su base volontaria, libera e consapevole. La Sua partecipazione al progetto è importante perché offre un aiuto per il miglioramento delle cure sanitarie o per l'avanzamento della ricerca scientifica e, aumentando il bagaglio delle conoscenze disponibili, per il progresso della società. Il mancato consenso al trattamento dei dati per tale finalità non pregiudica, in ogni caso, il Suo diritto di avvalersi delle altre</p>

<p>esiti, le caratteristiche dei pazienti ed il profilo di sicurezza del trattamento di prima linea con immunoterapia (con o senza chemioterapia), in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico.</p>	<p>consenso degli interessati che risultano deceduti e/o non contattabili</p>	<p>riferimento ai tempi stabiliti nel Massimario di conservazione e scarto adottato dal Titolare.</p>	<p>prestazioni medico sanitarie erogate dall'Azienda, né avrà alcuna incidenza sulla qualità delle relazioni con lo staff sanitario che L'ha in cura e con il medico sperimentatore.</p>
---	---	---	--

	<p>FONTE DEI DATI I dati trattati per la conduzione dello studio sono acquisiti attraverso la documentazione clinica afferente ai pazienti in cura presso ASST Mantova, quale Titolare del trattamento. Per garantire l'effettività del principio di trasparenza nei confronti degli interessati, e per fornire ai pazienti arruolati non contattabili le informazioni riguardanti l'ulteriore trattamento dei loro dati personali per una finalità diversa da quella per cui essi sono stati raccolti in origine, il Titolare pubblica la presente informativa sul proprio sito internet istituzionale ai sensi dell'art. 14, par. 5, lett. b) del GDPR e dell'art. 6, c. 3 delle Regole deontologiche, per tutta la durata dello studio.</p>
--	--

	<p>DESTINATARI O CATEGORIE DI DESTINATARI DEI DATI Nello svolgimento della propria attività e per il perseguimento delle finalità descritte, i Suoi dati potrebbero essere trattati da:</p> <ul style="list-style-type: none"> - soggetti appositamente autorizzati dal Titolare e in ottemperanza a quanto previsto dall'art. 29 GDPR; - organismi sanitari di controllo, comitati etici, organi della pubblica amministrazione, autorità di pubblica sicurezza, enti o autorità che agiscono nella loro qualità di titolari autonomi di trattamento, a cui sia obbligatorio comunicare i Dati Personali in forza di disposizioni di legge o di ordini delle autorità. <p>Infine, i Suoi dati personali potranno essere diffusi attraverso canali divulgativi e di informazione, soltanto in forma aggregata e, quindi, in forma anonima.</p>
--	--

	<p>TRASFERIMENTO DATI VERSO UN PAESE TERZO I suoi dati personali non verranno trasferiti fuori dall'Unione Europea.</p>
---	---

	<p>MODALITA' DI TRATTAMENTO Tutte le operazioni di trattamento, effettuate solo da personale debitamente istruito ed autorizzato (quali il Principal Investigator e Data Manager che prestano la loro attività per il Titolare e si occupa, ad esempio, della compilazione dei documenti e della raccolta dei report) dal Titolare o suoi delegati, avverranno nel rispetto del segreto professionale, del segreto d'ufficio e dei principi di correttezza, liceità e trasparenza, secondo quanto disposto dalle normative vigenti.</p> <p>I dati saranno trattati mediante strumenti cartacei ed elettronici. Inoltre, i Suoi dati saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima, ad esempio attraverso pubblicazioni scientifiche, statistiche e convegni scientifici.</p> <p>La Sua partecipazione allo studio implica che, in conformità alla normativa vigente, il personale individuato dal Promotore o delle società esterne che eseguono per conto della prima il monitoraggio e la verifica dello studio, 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 applicare il principio di minimizzazione.</p>
--	---

	<p>DIRITTI DEGLI INTERESSATI Lei potrà far valere i propri diritti come espressi dal Regolamento UE 679/2016 artt. 15 e ss., rivolgendosi al Titolare o scrivendo all'RPD/DPO all'indirizzo dpo@asst-mantova.it. Lei ha il diritto, in qualunque momento, di chiedere l'accesso ai Suoi dati personali, la rettifica (in alcuni casi potrebbe essere solo annotata per non compromettere gli obiettivi della ricerca), la cancellazione/oblio, la limitazione, l'opposizione al trattamento degli stessi. Inoltre, ha il diritto alla portabilità dei suoi dati. Ha il diritto di revocare in qualsiasi momento il consenso prestato senza alcun pregiudizio circa la liceità del trattamento basata sul consenso prima della revoca.</p> <p>Inoltre, Lei ha il diritto di non essere sottoposto a una decisione automatizzata (così come previsto dall'art. 22, par. 1, del Gdpr) salvo il caso di specifico consenso da Lei prestato.</p> <p>Fatto salvo ogni altro ricorso amministrativo e giurisdizionale, se ritiene che il trattamento dei dati che la riguardano, violi quanto previsto dal Reg. UE 679/2016, ai sensi dell'art. 15 lettera f) del succitato Reg. UE 679/2016, Lei ha il diritto di proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali (Autorità di controllo www.garanteprivacy.it).</p> <p>In considerazione del fatto che il Promotore non è in grado autonomamente di ricollegare i Suoi dati personali al Suo nominativo, La invitiamo a contattare in prima istanza il Medico sperimentatore del Centro.</p>
--	--

<p>MODIFICHE INFORMATIVA Nel rispetto degli obblighi previsti dalla normativa vigente, eventuali modifiche della presente Informativa sulla privacy saranno portate attivamente all'attenzione degli interessati con modalità appropriate. In particolare, eventuali modifiche saranno comunicate agli interessati con la seguente modalità: pubblicazione sul sito istituzionale dell'Ente.</p>

Attribuzione 4.0 Internazionale (CC BY 4.0): Le icone e i simboli utilizzati nella presente Informativa appartengono al progetto [Garante Privacy - Contest Informative Chiare - Progetto di Sara Vagni - LICENZA CC BY.zip](#) elaborato da [Sara Vagni](#) e sono soggette alla licenza [CC BY 4.0](#).