

Informativa Privacy ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE 679/2016

Gentile Signora / Egregio Signore,

la Provincia Lombardo Veneta dell'Ordine Ospedaliero di San Giovanni di Dio - Fatebenefratelli, con sede in Brescia, in via Pilastroni n.4 (di seguito Centro di Sperimentazione), insieme a Doxa s.p.a., con sede legale in Milano, in via Panizza n.7 (che svolge l'attività di supporto al Centro Sperimentatore nella raccolta dei dati) e l'Organizzazione Mondiale della Sanità, Ufficio Regionale per l'Europa, con sede in Copenhagen (Danimarca), in via Marmorvej 51 (Promotore) che ha commissionato lo Studio che Le è stato descritto, denominato "Monitorare la conoscenza, la percezione del rischio, i comportamenti preventivi e la fiducia per fornire informazioni sulla risposta alla pandemia", ciascuno per gli ambiti di propria competenza, tratteranno i Suoi dati personali comuni (indirizzo e-mail, numero di cellulare ecc.) e particolari (quelli riguardanti il suo stato di salute e altri dati relativi ai Suoi stili di vita),

1) TITOLARI DEL TRATTAMENTO E RESPONSABILI DELLA PROTEZIONE DEI DATI:

Titolari autonomi del trattamento dei dati raccolti nell'ambito della sperimentazione clinica sopra menzionata sono:

- PLV Ordine Ospedaliero di San Giovanni di Dio - Fatebenefratelli, con sede in Brescia, in via Pilastroni n.4, contattabile all'indirizzo di posta elettronica: Dr. Giovanni de Girolamo <gdegirolamo@fatebenefratelli.eu> (di seguito denominato "Centro di Sperimentazione")
- Doxa s.p.a., con sede legale in Milano, in via Panizza n.7, contattabile all'indirizzo di posta elettronica: provacy@doxa.it;
- Organizzazione Mondiale della Sanità, Ufficio Regionale per l'Europa, con sede in Copenhagen (Danimarca), in via Marmorvej 51.

La PLV Ordine Ospedaliero di San Giovanni di Dio - Fatebenefratelli, ai sensi dell'art. 37 del Reg. UE 679/2016, ha nominato come Responsabile per la Protezione dei Dati (di seguito, per brevità "Data Protection Officer" o "DPO") la società Partners 4 Innovation s.r.l. raggiungibile all'indirizzo di posta elettronica dpo.plv@fatebenefratelli.eu o info@p4i.it oppure al seguente numero di telefono: 0292852779.

La PLV Ordine Ospedaliero di San Giovanni di Dio - Fatebenefratelli, Doxa s.p.a. e l'Organizzazione Mondiale della Sanità, Ufficio Regionale per l'Europa, sono, ciascuno per gli ambiti di loro competenza, Titolari autonomi del trattamento. Infatti, Doxa s.p.a., ai fini del Progetto di ricerca, raccoglie i dati necessari allo studio mediante un questionario inviato a un campione rappresentativo di circa 10.000 persone che intendono partecipare al Progetto, tutti residenti in Italia. Una volta raccolti i dati, Doxa procederà alla preparazione di un file con i dati puliti e verificati, secondo il tracciato concordato con il gruppo di lavoro nazionale. Il data-set finale sarà messo a disposizione del gruppo di lavoro nazionale della PLV Ordine Ospedaliero di San Giovanni di Dio - Fatebenefratelli, attraverso il caricamento in area sicura FTP sui server della Doxa, in modo che vengano garantiti soltanto accessi autorizzati tramite appositi username e password. Il centro coordinatore italiano provvederà poi al trasferimento con modalità criptate e sicure all'Ufficio Regionale dell'O.M.S., che coordina l'intero Progetto.

2) FINALITÀ E BASE GIURIDICA DEL TRATTAMENTO

Il Centro di Sperimentazione, Doxa s.p.a. e il Promotore dello Studio, ciascuno per gli ambiti di propria competenza, raccoglieranno, gestiranno e custodiranno i Suoi dati personali (comuni e particolari, compresi quelli riguardanti il Suo stile di vita) solo previo suo specifico ed esplicito consenso ed esclusivamente per la realizzazione del Progetto di ricerca che Le è stato descritto.

Ai sensi dell'art. 6, comma 1, lettera a) e ai sensi dell'art. 9, comma 2, lettera a) del Regolamento UE 679/2016, il Suo consenso al trattamento dei dati costituisce la base giuridica che legittima il Titolare a raccogliervi, gestirli e custodirli. Il conferimento dei Suoi dati personali è facoltativo, tuttavia, essendo indispensabile per lo svolgimento del Progetto di ricerca, il Suo eventuale rifiuto non Le consentirà di partecipare allo Studio.

Ai sensi dell'art. 7 del Regolamento UE 679/2016, Lei può revocare il consenso prestato per le suddette finalità in ogni momento senza fornire alcuna giustificazione; questo comporterà la sua uscita dallo Studio. In tal caso, non saranno raccolti ulteriori dati che La riguardano, ferma restando l'utilizzazione di quelli eventualmente già raccolti per determinare, senza alterarli, i risultati della ricerca.

3) MODALITÀ DI TRATTAMENTO

I suoi dati personali, saranno raccolti, gestiti e custoditi in formato elettronico secondo le misure tecniche ed organizzative ritenute più adeguate per prevenirne la trafugazione, la perdita, la distruzione - anche accidentale - o l'illecita comunicazione a terzi. A tal proposito, tutti i dati pervenuti da Doxa s.p.a. saranno codificati (ad esempio: xy001). L'adozione di questa misura di sicurezza Le consentirà di non essere direttamente individuato da coloro che andranno a trattare i Suoi dati personali.

Tutti i dati raccolti nel corso dello Studio, così codificati, saranno trasmessi all'Ufficio Regionale per l'Europa dell'Organizzazione Mondiale della Sanità - che, pertanto, non potrà ricondurli alla Sua persona. Soltanto il personale di Doxa, debitamente autorizzato, potrà collegare questo codice al Suo nominativo.

Il trattamento dei dati avverrà, quindi, con modalità che non consentono di accertare univocamente l'identità del soggetto ma che consentono l'identificabilità degli intervistati solo per il tempo necessario allo studio tramite l'utilizzo di un codice. Verrà quindi adottata ogni opportuna modalità che permetta di identificare l'interessato

solo in caso di necessità, separando al termine della rilevazione i dati identificativi del soggetto.

Tutti i dati personali, di qualsiasi natura, raccolti nell'ambito del Progetto di ricerca verranno custoditi presso il Centro di sperimentazione esclusivamente all'interno di locali protetti, accessibili ai soli "Incaricati" del trattamento, appositamente autorizzati. I dati trattati elettronicamente, invece, saranno raccolti, gestiti e custoditi in un sistema informatico in forma criptata, accessibile al solo personale debitamente autorizzato in funzione dei ruoli e delle esigenze di accesso al sistema e dotato di password personale che dovrà essere cambiata ogni 90 giorni e che verrà disattivata trascorsi 60 giorni dall'ultimo utilizzo.

4) COMUNICAZIONE E DIFFUSIONE DEI DATI

La Sua partecipazione allo studio comporta necessariamente che i Suoi dati personali siano trasmessi da Doxa s.p.a. al Centro di Sperimentazione (PLV Ordine Ospedaliero di San Giovanni di Dio - Fatebenefratelli) e da questo all'Organizzazione Mondiale della Sanità, Ufficio Regionale per l'Europa.

I Suoi dati saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima o aggregata (in modo tale che sia irreversibilmente impossibile risalire alla Sua identità) in occasione di convegni scientifici o attraverso pubblicazioni scientifiche o statistiche.

In ottemperanza alle disposizioni normative vigenti, il Comitato Etico del Centro di Sperimentazione e le Autorità di controllo italiane e straniere, in qualità di autonomi titolari, potranno conoscere i dati che La riguardano, con modalità tali da garantire la riservatezza della Sua identità.

Le comunicazioni avverranno con tecniche di cifratura o con l'utilizzo di codici identificativi che rendano i dati temporaneamente inintelligibili.

5) CONSERVAZIONE

Al fine di contribuire ad affrontare più efficacemente future pandemie ed epidemie, i dati che Lei fornirà saranno disponibili anche al di là dell'attuale pandemia da COVID-19. I suoi dati, totalmente anonimi, saranno conservati in modo sicuro per un massimo di 10 anni dall'O.M.S. e dal Centro di Sperimentazione dopo la fine di questo studio: a quel punto i dati verranno esaminati e, se ritenuti ancora di interesse pubblico, potranno essere conservati più a lungo. In caso contrario, tutti i dati raccolti verranno definitivamente eliminati.

6) ESERCIZIO DEI DIRITTI DELL'INTERESSATO

Lei potrà, ai sensi e per gli effetti degli artt. 15 e ss. del Regolamento UE 679/2016, accedere ai Suoi dati personali, verificarne contenuto, origine, esattezza, ubicazione (anche in relazione ai Paesi Terzi ove i dati si trovino e/o ai soggetti cui i Dati possono essere comunicati), chiederne copia, integrazione, aggiornamento, rettificazione e, nei casi previsti dalla Legge vigente, la cancellazione, la trasformazione in forma anonima, la limitazione, la portabilità; Lei potrà revocare il consenso prestato ex art. 7 del suddetto Regolamento, nonché proporre reclamo all'autorità di controllo competente ai sensi dell'articolo 77 (Garante per la Protezione dei Dati Personali) e opporsi al trattamento dei suoi dati personali ai sensi dell'art. 21 del suddetto Regolamento.

La modifica dei dati originari può avere effetti significativi sui risultati dello studio, per cui in caso di esercizio di diritti che comportano variazione/integrazione dei dati registrati, le modifiche richieste potranno essere annotate e registrate a margine dei dati originari senza modificare questi ultimi.

Potrà interrompere in ogni momento e senza fornire alcuna giustificazione la Sua partecipazione allo studio; in tal caso, non saranno raccolti ulteriori dati che la riguardano ferma restando l'utilizzazione di quelli eventualmente già raccolti per determinare, senza alterarli, i risultati della ricerca.

Per esercitare i Suoi diritti Lei può contattare il DPO o il Centro di Sperimentazione (Titolare del trattamento), ai recapiti sopra indicati ovvero, per il suo tramite, il Promotore.

CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Letta l'informativa di cui sopra, chiesti e ottenuti tutti i chiarimenti ritenuti necessari per comprenderne l'intero contenuto, io sottoscritto/a, in maniera del tutto autonoma e libera da condizionamenti

1) consento il trattamento dei miei dati personali - compresi quelli riguardanti il mio stato di salute e i miei stili di vita - per il Progetto di ricerca menzionato nell'informativa e con le modalità nella stessa indicate

SI NO

2) Consento al trasferimento dei suddetti dati all'Organizzazione Mondiale della Sanità, Ufficio Regionale per l'Europa, quale Promotore dello Studio

SI NO