



Informativa relativa al trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 14 Reg. UE 679/2016 – GDPR

STUDI CLINICI RETROSPETTIVI

ai sensi dell'art. 110, primo comma, Codice Privacy

Nel rispetto di quanto previsto dal Reg. UE 679/2016 (Regolamento Europeo per la protezione dei dati personali), forniamo le dovute informazioni in ordine al trattamento dei dati personali. Si tratta di un'informativa resa ai sensi dell'art. 14, par. 5, lett. b) del Reg. UE 2016/679 (Regolamento Europeo per la protezione dei dati personali).

Il Titolare del trattamento, Promotore dello studio, per gli ambiti di propria competenza e in accordo alle responsabilità previste dalle norme della buona pratica clinica (d.l. 211/2003), tratterà i dati personali dell'Interessato esclusivamente in funzione della realizzazione dello studio sotto indicato, secondo le modalità di seguito riportate.

Il Titolare del trattamento garantisce che il trattamento dei dati personali si svolge nel rispetto dei diritti e delle libertà fondamentali, nonché della dignità dell'Interessato, con particolare riferimento alla riservatezza, all'identità personale e al diritto alla protezione dei dati personali, nel rispetto delle prescrizioni del Reg. UE 2016/679, della normativa nazionale italiana di armonizzazione con il Regolamento medesimo ed i provvedimenti dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali in materia. Tutte le operazioni di trattamento saranno effettuate solo da personale debitamente istruito ed autorizzato dal Titolare e avverranno nel rispetto del segreto professionale, del segreto d'ufficio e dei principi di correttezza, liceità e trasparenza, secondo quanto disposto dalle normative vigenti.

Il programma di ricerca è stato oggetto di motivato parere favorevole del competente comitato etico a livello territoriale.

TITOLO DELLO STUDIO: Studio di dati secondari del mondo reale di partecipanti pediatriche e adulti con microangiopatia trombotica (MAT) dopo trapianto di cellule staminali ematopoietiche (HSCT)" (ALX-TMA-502)



TITOLARE DEL TRATTAMENTO: ai sensi degli artt. 4 e 24 del Reg. UE 679/2016, il Titolare del trattamento è la Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico San Matteo (di seguito, per brevità, anche solo "Titolare" o "Fondazione"), con sede legale in Viale Golgi 19 Pavia, Tel. <<0382 5011>>, e-mail/PEC protocollo@pec.smatteo.pv.it



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@smatteo.pv.it



TIPOLOGIA DI DATI

I dati personali che verranno trattati per le finalità sotto indicate sono:

Dati anagrafici: nome, cognome, genere, razza, etnia e anno di nascita o età al momento della diagnosi di HSCT-TMA;

Dati di contatto: numero di telefono;

Dati contenuti nella CRF: Informazioni demografiche, informazioni sulla procedura di HSCT, Informazioni sulla MAT, stato di GvHD acuta al momento dell'HSCT-MAT, stato di sopravvivenza, eventuale dialisi, infezione attiva alla diagnosi di MAT, determinati problemi al cuore, ai polmoni, al cervello, alla vista o allo stomaco alla diagnosi di MAT, trasfusioni di piastrine o di globuli rossi da poco prima della diagnosi di MAT fino a 1 anno dopo la diagnosi, • Risultati di eventuali esami di laboratorio importanti che sono stati eseguiti a partire da 1 settimana prima della diagnosi di MAT fino a 1 anno dopo la diagnosi di MAT (conta piastrinica, LDH, schistociti, creatinina sierica/velocità di filtrazione glomerulare stimata).

Dati relativi alla salute;

Dati etnici e razziali;



I Suoi dati personali saranno trattati attraverso un codice che verrà attribuito a ciascun paziente arruolato allo Studio. In particolare, nel corso dello Studio Lei sarà identificato con un codice che non permetterà di risalire direttamente alla Sua identità. Soltanto il medico ed i soggetti autorizzati dalla Fondazione potranno collegare questo codice al Suo nominativo.



**FINALITÀ
DEL TRATTAMENTO**

- Esecuzione, monitoraggio e sviluppo dello studio effettuato sulla base di un progetto, oggetto di motivato parere favorevole del competente Comitato Etico a livello territoriale, secondo le disposizioni previste dal Reg. UE 2016/679, dal D.Lgs. 30 giugno 2003, n. 196 così come integrato con le modifiche introdotte dal D.Lgs. 10 agosto 2018, n.101, dai Codici di deontologia e di buona condotta emanati in ambito medico e sanitario, nonché dai Provvedimenti emanati dall’Autorità Garante in materia, dal titolo Studio di dati secondari del mondo reale di partecipanti pediatrici e adulti con microangiopatia trombotica (MAT) dopo trapianto di cellule staminali ematopoietiche (HSCT)” (ALX-TMA-502)

- farmacovigilanza



**LICEITA’
DEL TRATTAMENTO**

Base giuridica per le finalità di studio e di ricerca scientifica:

- Art. 110, c.1, Codice Privacy (D.Lgs. 196/2003 e ss.mm.), il quale individua i presupposti e le garanzie in presenza dei quali il consenso dell’interessato per il trattamento dei dati relativi alla salute, a fini di ricerca scientifica in campo medico, biomedico o epidemiologico, non è necessario.

- Per quanto concerne la finalità relativa alla farmacovigilanza, il trattamento è effettuato per adempiere ad obblighi di legge e per motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica, quali la protezione da gravi minacce per la salute a carattere transfrontaliero o la garanzia di parametri elevati di qualità e sicurezza dell’assistenza sanitaria e dei medicinali e dei dispositivi medici:

- Art. 6, par. 1, lett. c) GDPR
- Art. 9, par. 2, lett. i) GDPR

Si informa quindi l’Interessato che in forza di quanto stabilito dal su indicato articolo 110 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 e dal Provvedimento del Garante per la Protezione dei Dati Personali intitolato “Regole deontologiche per trattamenti a fini statistici o di ricerca scientifica ai sensi degli artt. 2-quater e 106 del Codice” del 9 maggio 2024, la Fondazione ha predisposto le garanzie necessarie per il trattamento dei dati personali dell’Interessato, anche di natura particolare, contenuti nelle sue cartelle cliniche.

Si comunica inoltre che la Valutazione d’impatto (VIP) ai sensi dell’art. 35 del Reg.



**PERIODO DI
CONSERVAZIONE DATI**

I Suoi dati personali saranno conservati per il periodo di tempo prescritto dalle vigenti normative in materia di conservazione dei dati personali e comunque non oltre il tempo necessario ad adempiere alle finalità indicate. Nello specifico si tratta di 25 anni dalla chiusura dello studio, salvo la necessità di ottemperare a obblighi legali, rispettare requisiti normativi, o risolvere controversie o liti.

UE 2016/679 effettuata sui trattamenti di dati personali relativi allo studio, dove sono anche indicate le motivazioni del trattamento in assenza di consenso, è pubblicata e consultabile sul sito internet: <https://www.sanmatteo.org/site/home/scheda10871.html>

MODALITA' DI TRATTAMENTO

Tutte le operazioni di trattamento, effettuate solo da personale debitamente istruito ed autorizzato dal Titolare o da suoi delegati (quali, ad esempio, il Data Manager che presta la sua attività per il Titolare e si occupa, tra le altre, della compilazione dei documenti e della raccolta dei report), avverranno nel rispetto del segreto professionale, del segreto d'ufficio e dei principi di correttezza, liceità e trasparenza, secondo quanto disposto dalle normative vigenti.

I dati, trattati mediante strumenti cartacei ed elettronici, saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima, ad esempio attraverso pubblicazioni scientifiche, statistiche e convegni scientifici. In conformità alla normativa vigente, il personale individuato dal Promotore o delle società esterne che eseguono per conto del primo il monitoraggio e la verifica dello studio, il Comitato etico e le autorità sanitarie italiane e straniere potranno conoscere i dati riguardanti l'Interessato, contenuti anche nella sua documentazione clinica originale, con modalità tali da garantire la riservatezza della sua identità.

I dati personali dell'Interessato sono raccolti e trattati al fine di eseguire la ricerca scientifica sopra indicata. Il Titolare si impegna a non trattare i dati personali per fini diversi da quelli qui descritti e a non comunicarli o trasferirli a soggetti terzi.

DESTINATARI O CATEGORIE DI DESTINATARI DEI DATI

Nello svolgimento della propria attività e per il perseguimento delle finalità descritte, i dati personali dell'Interessato potrebbero essere trattati da:

- Promotore (Alexion Pharmaceuticals, Inc, 121 Seaport Boulevard, Boston MA 02210, USA), in qualità di autonomo titolare del trattamento;
- CRO (Contract Research Organization) (IQVIA RDS Inc, 4820 Emperor Blvd, Durham, NC 27703, Stati Uniti), nominata dal Promotore;
- Società, enti, partner del Promotore, da quest'ultimo individuati e disciplinati nell'ambito della relativa autonoma titolarità;
- 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;
- fornitori di servizi strettamente correlati e funzionali alle attività necessarie per lo svolgimento dello studio, i quali agiscono tipicamente in qualità di responsabili del trattamento ex art. 28 del GDPR;
- fornitori di servizi IT per la gestione dell'infrastruttura tecnologica, dei sistemi informativi e delle reti di telecomunicazione;
- soggetti la cui facoltà di accesso ai dati è riconosciuta da disposizioni di legge, normativa secondaria, comunitaria, nonché di contrattazione collettiva.



TRASFERIMENTO DATI VERSO UN PAESE TERZO

I suoi dati personali verranno trasferiti fuori dall'Unione Europea. (promotore)



DESTINATARIO: Alexion Pharmaceuticals Inc (**Promotore dello Studio**)

PAESE: 121 Seaport Boulevard, Boston MA 02210, USA

LICEITA' DEL TRASFERIMENTO:

- **Standard Contractual Clauses (Clausole Contrattuali Standard) ex art. 46 GDPR**

La informiamo altresì che per volontà del Promotore i dati personali oggetto dello studio potranno essere da quest'ultimo

comunicati verso altre affiliate del gruppo del Promotore e verso terzi operanti per suo conto, compresi quelli all'estero, in paesi extra UE che non offrono lo stesso livello di protezione dei dati garantito dal Regolamento UE 2016/679. In tal caso sarà onere del Promotore, quale Titolare autonomo del trattamento dei Suoi dati, adottare e far adottare ai propri affiliati e terzi soggetti nello svolgimento delle attività dello Studio, tutte le misure necessarie a garantire un adeguato e sufficiente livello di protezione dei dati, in applicazione degli articoli 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50 del Regolamento UE 2016/679; pertanto, Lei potrà contattare il Promotore, anche tramite la Fondazione (in persona del Medico sperimentatore che la segue per assicurare la riservatezza della Sua identità), al fine di richiedere tutte le informazioni relative al predetto trattamento di dati.



DIRITTI DEGLI INTERESSATI

L'Interessato 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@smatteo.pv.it. L'Interessato ha il diritto, in qualunque momento, di chiedere l'accesso ai suoi dati personali, la rettifica, la cancellazione/oblio, la limitazione al trattamento degli stessi. Inoltre, solamente nei casi previsti dall'art. 20 del Reg. UE 2016/679, ha il diritto alla portabilità dei suoi dati. L'Interessato ha altresì il diritto di manifestare la volontà di interrompere la propria partecipazione allo studio, senza determinare però alcun pregiudizio circa la liceità del trattamento sino a quel momento effettuato dal Titolare. In tal caso, gli eventuali campioni biologici correlati alla sua persona verranno distrutti. Se l'Interessato decide di manifestare la volontà di non partecipare allo studio, potrà contattare ed esprimere liberamente la sua volontà al Titolare e/o al RPD/DPO, utilizzando i recapiti indicati nella presente informativa.

Fatto salvo ogni altro ricorso amministrativo e giurisdizionale, se l'Interessato ritiene che il trattamento dei dati che lo riguardano, violi quanto previsto dal Reg. UE 679/2016, ai sensi dell'art. 15 lettera f) del succitato Reg. UE 679/2016, ha il diritto di proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali (Autorità di controllo www.garanteprivacy.it).

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.

FONTE DA CUI HANNO AVUTO ORIGINE I DATI (Art. 14.2, lett. f) Reg. UE 2016/679)

Si precisa che i Centri partecipanti sono elencati nel Protocollo di studio e nei relativi emendamenti.

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