



La DPIA (Data Protection Impact Assessment) – o anche VIP (Valutazione d'Impatto Privacy) - è un processo, che si risolve in un documento, inteso a descrivere il trattamento, valutarne la necessità e la proporzionalità, nonché contribuire a gestire i rischi per i diritti e le libertà delle persone fisiche derivanti dal trattamento di dati personali, valutando detti rischi e determinando le misure per affrontarli. Essa mette dunque a disposizione:

- una descrizione sistematica del trattamento;
- la esplicitazione delle finalità del trattamento;
- una valutazione della necessità e proporzionalità del trattamento;
- una valutazione dei rischi per i diritti e le libertà degli interessati;
- le misure tecniche e organizzative che il titolare ritiene di dover adottare allo scopo di mitigare tali rischi.

La DPIA è redatta dal preposto al trattamento<sup>1</sup> e oggetto di valutazione del Responsabile della protezione dei dati.

## DESCRIZIONE DEL TRATTAMENTO

Denominazione del trattamento<sup>2</sup>

INDICATES - Terapia Localizzata Individualizzata per pazienti con Sarcoma di Ewing: un nuovo strumento di previsione clinica

Indicare la finalità del trattamento<sup>3</sup>

Lo scopo dello studio è quello di sviluppare un modello dinamico che preveda e aggiorni il tasso di sopravvivenza di ciascun paziente in qualsiasi momento durante e dopo il trattamento, tenendo conto delle informazioni individuali registrate durante il follow-up. Poiché i modelli di previsione richiedono solitamente dati dettagliati e producono risultati complessi, un obiettivo finale è facilitare l'uso pratico dello strumento sviluppato per le parti interessate tramite un'interfaccia app facile da usare. A nostra conoscenza, non sono disponibili strumenti di previsione per l'EwS, rappresentando così una grande novità per la comunità dell'EwS.

Indicare le tipologie di dati oggetto del trattamento,specificando ogni tipologia di dato<sup>4</sup>

Tale valutazione d'impatto si limita alla fase di inserimento dati per i pazienti AOU Careggi. I dati richiesti sono: Dati anagrafici; dati relativi alle caratteristiche cliniche di malattia alla diagnosi (stadiazione TNM [18],dimensione del tumore); dati relativi alla RADIOTERAPIA (data di inizio/fine,dose, sito) dati relativi trattamento chirurgico e all'esito istologico (data, tipo di procedura) regime chemioterapico adottato; dati relativi al follow-up ed eventuale recidiva di malattia (ricorrenza di malattia locale, sede e sua data di diagnosi, ricorrenza di malattia a distanza con sedi coinvolte e data di diagnosi, diagnosi eventuale di secondi tumori, tipo di secondo tumore e data di diagnosi, status del paziente, eventuale data e causa di morte,).



Indicare le tipologie di interessati al trattamento<sup>5</sup>

Pazienti con Sarcoma di Ewing, con diagnosi di malattia dal 2000 al 2019, che hanno ricevuto terapia locale (chirurgia, radioterapia o entrambe).con età <50 anni.

Indicare i soggetti interni che partecipano al trattamento quali persone espressamente designate o autorizzate e se queste siano state adeguatamente istruite sul trattamento<sup>6</sup>

Oltre al PI dello studio, personale medico della SOD Radioterapia coinvolto nel gruppo di sperimentazione.

Indicare eventuali soggetti esterni che partecipano al trattamento quali titolari, responsabili o persone designate/autorizzate al trattamento e se questi siano state adeguatamente istruiti sul trattamento<sup>7</sup>

- Leiden University Medical Center (LUMC)**, Leiden, the Netherlands CENTRO PROMOTORE  
Prof.dr. M.A.J. van de Sande (orthopaedic surgeon, [m.a.j.van\\_de\\_sande@lumc.nl](mailto:m.a.j.van_de_sande@lumc.nl))  
Prof.dr. A.J. Gelderblom (medical oncologist, [a.j.gelderblom@lumc.nl](mailto:a.j.gelderblom@lumc.nl))
- Princess Máxima Center for Pediatric Oncology**, Utrecht, the Netherlands.  
Prof.dr. M.A.J. van de Sande (orthopaedic surgeon; [M.A.J.vandeSande-2@prinsesmaximacentrum.nl](mailto:M.A.J.vandeSande-2@prinsesmaximacentrum.nl))  
Prof.dr. J.H.M. Merks (paediatric oncologist, [j.h.m.merks@prinsesmaximacentrum.nl](mailto:j.h.m.merks@prinsesmaximacentrum.nl))
- Radboud University Medical Center**, Nijmegen, the Netherlands.  
Prof.dr. Bart Schreuder (orthopaedic surgeon, [bart.schreuder@radboudumc.nl](mailto:bart.schreuder@radboudumc.nl))  
Dr. Edwin Dierselhuis (orthopaedic surgeon, [edwin.dierselhuis@radboudumc.nl](mailto:edwin.dierselhuis@radboudumc.nl))
- University Medical Center Groningen**, Groningen, the Netherlands.  
Prof.dr. Paul Jutte (orthopaedic surgeon, [p.c.jutte@umcg.nl](mailto:p.c.jutte@umcg.nl))
- Medical University of Graz**, Graz, Austria.  
Prof.dr. Andreas Leithner (orthopaedic surgeon, [andreas.leithner@medunigraz.at](mailto:andreas.leithner@medunigraz.at))  
Dr. Dimosthenis Andreou (orthopaedic surgeon, [dimosthenis.andreou@medunigraz.at](mailto:dimosthenis.andreou@medunigraz.at))  
Dr. Maria Smolle (orthopaedic surgeon, [maria.smolle@medunigraz.at](mailto:maria.smolle@medunigraz.at))
- Saint-Luc University Clinics**, Brussels, Belgium.  
Prof.dr. Thomas Schubert (orthopaedic surgeon, [Thomas.schubert@saintluc.uclouvain.be](mailto:Thomas.schubert@saintluc.uclouvain.be))  
Dr. Bénédicte Brichard (orthopaedic surgeon, [benedicte.brichard@saintluc.uclouvain.be](mailto:benedicte.brichard@saintluc.uclouvain.be))
- Universitair Ziekenhuis Leuven**, Leuven, Belgium.  
Dr. Marleen Renard (paediatric hematologist-oncologist, [marleen.renard@uzleuven.be](mailto:marleen.renard@uzleuven.be))
- Hospital de Clínicas de Porto Alegre**, Porto Alegre, Brazil.  
Dr. Ricardo Becker (orthopaedic surgeon, [rbecker@hcpa.edu.br](mailto:rbecker@hcpa.edu.br))
- Mount Sinai Hospital**, Toronto, Canada.  
Dr. Jay Wunder (orthopaedic surgeon, [jay.wunder@sinaihealthsystem.ca](mailto:jay.wunder@sinaihealthsystem.ca))
- Traumatology Institute**, Santiago, Chile.  
Dr. Oscar Ceballos Diegues (orthopaedic surgeon, [oceballos87@gmail.com](mailto:oceballos87@gmail.com))
- Motol University Hospital**, Prague, Czech Republic.  
Dr. Katerina Kopeckova (oncologist, [Katerina.kopeckova@fnmotol.cz](mailto:Katerina.kopeckova@fnmotol.cz))  
Dr. Anna Nohejlova (oncologist, [Anna.Nohejlova@fnmotol.cz](mailto:Anna.Nohejlova@fnmotol.cz))
- National and Kapodistrian University of Athens**, Athens, Greece.  
Dr. Vasileios Kontogeorgakos (orthopaedic surgeon, [vaskonto@gmail.com](mailto:vaskonto@gmail.com))



13. **IRCCS Rizzoli Orthopaedic Institute**, Bologna, Italy.  
Dr. Giuseppe Bianchi (orthopaedic surgeon, [giuseppe.bianchi@ior.it](mailto:giuseppe.bianchi@ior.it))
14. **Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico S.Orsola-Malpighi**, Bologna, Italy.  
Dr. Silvia Cammelli (radiation oncologist, [silvia.cammelli2@unibo.it](mailto:silvia.cammelli2@unibo.it))
15. **C.T.O. Hospital**, Turin, Italy.  
Dr. Pietro Pellegrino (orthopaedic surgeon, [pelle.pelle@gmail.com](mailto:pelle.pelle@gmail.com))
16. **Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi**, Florence, Italy.  
Prof.dr. Lorenzo Livi (clinical and medical oncologist, [lorenzo.livi@unifi.it](mailto:lorenzo.livi@unifi.it))  
Dr. Daniela Greto (clinical oncologist, [daniela.greto@unifi.it](mailto:daniela.greto@unifi.it))
17. **Fondazione Policlinico Campus Bio-medico**, Rome, Italy.  
Dr. Alessandro Mazzocca (medical oncologist, [a.mazzocca@policlinicocampus.it](mailto:a.mazzocca@policlinicocampus.it))
18. **Instytut Matki i Dziecka**, Warsaw, Poland.  
Prof.dr. Anna Raciborska (paediatric oncologist, [Klinika.onkologii@imid.med.pl](mailto:Klinika.onkologii@imid.med.pl))
19. **Maria Skłodowska-Curie National Research Institute of Oncology**, Warsaw, Poland  
Prof.dr. Piotr Rutkowski (surgical oncologist, [Piotr.Rutkowski@nio.gov.pl](mailto:Piotr.Rutkowski@nio.gov.pl))
20. **Instituto Português de Oncologia do Porto**, Porto, Portugal.  
Prof.dr. António Miguel Abreu (medical oncologist, [antonio.m.abreu@jpoporto.min-saude.pt](mailto:antonio.m.abreu@jpoporto.min-saude.pt))
21. **Hospital Infantil Universitario Niño Jesus**, Madrid, Spain.  
Dr. Alba Rubio (paediatric oncohematologist, [alba.rubio@salud.madrid.org](mailto:alba.rubio@salud.madrid.org))
22. **Hospital Virgen de la Arrixaca**, Murcia, Spain.  
Dr. Irene Jiménez (paediatric oncohematologist, [irene.jimenez@carm.es](mailto:irene.jimenez@carm.es))
23. **University Hospital 12 de Octubre**, Madrid, Spain.  
Dr. Nerea Domínguez Pinilla (paediatric oncohematologist, [nere.mdc@gmail.com](mailto:nere.mdc@gmail.com))
24. **Hospital General Universitario Gregorio Marañón**, Madrid, Spain.  
Dr. Cristina Mata Fernández (paediatric oncohematologist, [cristina.mata@salud.madrid.org](mailto:cristina.mata@salud.madrid.org))
25. **Euro Ewing Consortium**, UCL Cancer Institute, University College London, London, United Kingdom. EEC e-mail: [eec@ucl.ac.uk](mailto:eec@ucl.ac.uk)  
Prof. dr. Sandra Strauss (EEC Executive Committee Chair, [s.strauss@ucl.ac.uk](mailto:s.strauss@ucl.ac.uk))  
Dr. Abigail Evans (EEC Scientific Project Manager, [abigail.evans@ucl.ac.uk](mailto:abigail.evans@ucl.ac.uk))

Descrivere il flusso dati (cioè come i dati sono spostati o elaborati). Occorre descrivere il flusso analiticamente nei suoi vari passaggi, operazioni, attori<sup>8</sup>

- La raccolta dei dati richiesti ed elencati sopra, avverrà dai sistemi operativi aziendali (ArchiMed); ove necessario verranno consultate le cartelle cartacee dei pazienti che sono raccolte nell'archivio afferente al reparto di Radioterapia.
- I dati verranno inseriti in un database(piattaforma Castor) in cui ciascun paziente avrà un codice personale (Subject ID). I subject ID saranno assegnati dagli sperimentatori e potranno essere ricollegati alle identità dei pazienti solo dagli Sperimentatori della Radioterapia Oncologica dell'AOUC coinvolti nello studio e non sarà condivisa con il promotore
- I dati poi vengono inviati al promotore tramite inserimento nella ecrf Castor
- Tale valutazione si limita ai pazienti Aouc

Indicare dove vengono archiviati i dati<sup>9</sup>

I dati saranno archiviati sulla piattaforma Castor e conservati fino a pubblicazione.



Indicare se i dati sono trasferiti (si/no) ed eventualmente dove: (fuori dall'Azienda, fuori dall'Italia, fuori dall'Unione Europea)<sup>10</sup>  
I dati verranno trasferiti telematicamente al promotore (Leiden University Medical Center (LUMC) Department of Orthopedic Surgery) in Olanda

### **PRINCIPI FONDAMENTALI**

**Limitazione delle finalità:** indicare la base giuridica del trattamento, cioè la sua finalità lecita, quale prevista dal Regolamento UE 2016/679 (d'ora in poi Regolamento)<sup>11</sup>

La base giuridica del trattamento è il consenso. Per gli interessati che non sarà possibile informare e per i quali non sarà possibile ottenere il consenso, è rappresentata, dal parere positivo del competente comitato etico a livello territoriale (ela successiva autorizzazione del Direttore Generale dell'AOUC), alla luce della nuova formulazione dell'art. 110 del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 Codice in materia di protezione dei dati personali, conseguente alle modifiche apportate dalla Legge 56 del 29 aprile 2024

**Minimizzazione dei dati:** indicare i criteri utilizzati per garantire l'adeguatezza, la pertinenza e la non eccedenza dei dati utilizzati<sup>12</sup>

I dati raccolti sono esclusivamente quelli indispensabili al raggiungimento degli obiettivi dello studio.

**Limitazione della conservazione:** indicare per quanto tempo sono conservati i dati e i criteri per la conservazione dei dati<sup>13</sup>

Lo sponsor conserverà i dati per 7 anni già previsto dal D.Lgs. 6 novembre 2007, n. 200, riferibile ad una prassi consolidata e soprattutto ritenuto sufficiente e non eccedente in relazione allo scopo di consentire eventuali controlli successivi sulla correttezza delle inferenze effettuate nella valutazione dei dati raccolti nel corso della ricerca. Il termine settennale è commisurato alla opportunità di conservare una base dati statistica per successive verifiche o richieste di precisazioni circa i risultati pubblicati.

**Esattezza dei dati:** indicare le misure individuate per aggiornare, correggere o cancellare i dati che risultano non esatti in riferimento alla finalità per la quale sono trattati<sup>14</sup>

Una volta inseriti i dati, lo sponsor li verificherà e nel caso aprirà queries di chiarimento.

**Integrità e riservatezza dei dati:** indicare le misure tecniche ed organizzative adottate per garantire la sicurezza dei dati rispetto a trattamenti non autorizzati o illeciti, perdita, distruzione o danni accidentali<sup>15</sup>

**Stretta profilazione degli accessi, pseudonimizzazione dei dati.**

*Indicare se nel trattamento o in qualche sua fase (specificare) i dati sono pseudonimizzati, e secondo quali modalità<sup>16</sup>*

Le modalità di pseudonimizzazione dei dati avverrà attraverso l'assegnazione di un codice numerico (Subject ID). I dati personali sono trattati in associazione con questa informazione non direttamente



identificativa, e la correlazione tra questa e i dati identificativi dell'interessato è conservata separatamente, accessibile al solo personale coinvolto nello studio, assicurandone, con idonee misure di sicurezza tecniche ed organizzative, la riservatezza.

Il Subject ID consisterà in un codice numerico progressivo, generato ogni qual volta un nuovo paziente viene arruolato nello studio.

*Indicare se nel trattamento o in qualche sua fase (specificare) i dati sono crittografati, e secondo quali modalità<sup>17</sup>*

il server che ospita il database è accessibile esclusivamente attraverso il protocollo https (TLS) con esclusione di ogni accesso di altro tipo (SMB, FTP o altri).

*Indicare se nel trattamento o in qualche sua fase (specificare) i dati sono anonimizzati, e secondo quali modalità<sup>18</sup>*

I dati sono anonimizzati prima della pubblicazione, secondo la tecnica della K anonimizzazione prevedendo un valore K pari a 4

*Indicare se i dati sono soggetti a partizione<sup>19</sup>*  
NO

*Indicare con quali misure e cautele viene effettuato il trasferimento dei dati<sup>20</sup>*

I dati vengono inseriti nella ecrf anonimizzati

*Indicare i criteri di profilazione per l'accesso ai dati<sup>21</sup>*

Accessi concessi in lettura/scrittura al personale facente parte del gruppo di sperimentazione, previa autorizzazione del PI, a tutti i dati raccolti.

*Indicare se gli accessi sono tracciati<sup>22</sup>*  
Si

*Indicare con quale frequenza viene effettuato il backup dei dati<sup>23</sup>*  
MENSILE

*Indicare se il sistema prevede misure contro virus e malware<sup>24</sup>*  
IL SISTEMA prevede misure contro i virus

*Indicare se i dati sono trattati anche su supporti cartacei, e come questi sono gestiti<sup>25</sup>*

I source document dei pazienti sono conservati per una durata di 7 anni presso i locali del Dipartimento di Radioterapia Oncologica, Padiglione 11 stanza 011, in una stanza con accesso limitato.

### **DIRITTI DEGLI INTERESSATI**

Ove applicabile: indicare come sono informati gli interessati al trattamento

Per tale studio non è previsto il consenso da parte dei soggetti arruolati in quanto come specificato nella sezione 4.1 e 4.2 del protocollo v1 del 5/03/2024



- La quantità di lavoro per lo sperimentatore per ottenere il consenso informato sarebbe sproporzionata o porterebbe a un bias di selezione inaccettabile.
- I dati che verranno raccolti riguardano pazienti trattati tra il 2000 e il 2019 e quindi una parte significativa di questi pazienti è deceduta, poiché la sopravvivenza globale a 5 anni nei pazienti con sarcomi di Ewing (EwS) è scarsa (dal 55 al 65% negli EwS localizzati e dal 20 al 35% negli EwS metastatici). Tenendo conto della perdita di follow-up, circa il 25%-50% dei pazienti presenti nel database sarebbe disponibile per un consenso informato, il che rappresenterebbe una quantità non contributiva.

Per quanto riguarda nello specifico il nostro centro AOU Careggi , i 30 pazienti individuati sono deceduti o persi al follow up, quindi non sarebbe possibile recuperare il consenso.

Ove applicabile: indicare come è acquisito il consenso degli interessati

Ove applicabile: indicare se gli obblighi del responsabile del trattamento sono chiaramente definiti e formalizzati, e in caso di risposta positiva precisare come<sup>26</sup>  
Non applicabile

Valutare se, in caso di trasferimento dei dati al di fuori della UE, i dati godono di una protezione equivalente<sup>27</sup>  
Non si trasferiscono dati fuori dall'UE

## **GESTIONE DEI RISCHI**

### **ACCESSO ILLEGITTIMO AI DATI**

Sebbene la gravità del rischio possa essere considerata di medio livello, vista la specificità e le caratteristiche dei dati sensibili trattati, la probabilità del rischio si ritiene trascurabile.  
I dati sono infatti pseudonimizzati e separati dalle informazioni anagrafiche dei pazienti;

### **MODIFICHE INDESIDERATE DEI DATI**

La probabilità del rischio di modifica indesiderata dei dati può essere ritenuta trascurabile, anche alla luce delle misure pianificate. La gravità del rischio è stimata di medio livello.

### **PERDITA DEI DATI**

La probabilità di perdita dei dati è estremamente **bassa**, mentre l'eventuale danno sarebbe molto elevato.



## VALUTAZIONE DEL PREPOSTO AL TRATTAMENTO

PROF LORENZO LIVI

|              |             |
|--------------|-------------|
| <i>FIRMA</i> | <i>Data</i> |
|--------------|-------------|

<sup>1</sup> L’art. 2-quaterdecies del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 prevede che, tra le persone autorizzate al trattamento (cfr. nota 6), il titolare possa individuare, per lo svolgimento di specifiche funzioni di coordinamento e orientamento nel trattamento dei dati, persone e fisiche, che operano sotto la loro autorità, a ciò “espressamente designate”. La persona fisica “espressamente designata”, che coincide con la vecchia nozione di “responsabile interno del trattamento” (oggi il responsabile del trattamento è solo un soggetto esterno), è stata sinteticamente ridenominata dai diversi titolari, utilizzando varie espressioni (delegato, referente ecc. ): in Azienda è definita Preposto, con termine derivato dalla normativa in materia di sicurezza del lavoro, e che indica appunto un soggetto che sovrintende ad una data attività (a far intendere che il trattamento dei dati non è mai una attività sganciata da un concreto operare). Il Preposto al trattamento, in Azienda, è, per quanto riguarda gli studi, il PI.

<sup>2</sup> Inserire titolo e codice dello studio.

<sup>3</sup> Finalità del trattamento vale il suo *scopo pratico*. Occorre dunque indicare, posto che il trattamento è ovviamente funzionale alla esecuzione dello studio, quali sono gli scopi che si intendono raggiungere con lo studio medesimo.

<sup>4</sup> In via generale si tratta di dati afferenti alle categorie particolari, ad es. relativi alla salute o genetici, e di dati comuni (es. dati anagrafici e di contatto). Oltre a questa indicazione più generica, occorre esplicitare i dati che vengono effettivamente raccolti; ciò può essere fatto con un grado maggiore (es. esiti di questo o quell’esame di laboratorio) o minore (es. esiti esami di laboratorio) di analicità: è comunque preferibile essere più analitici possibile –questi elementi più puntuali sono normalmente già elencati nel protocollo - anche per motivare, se necessario, tali scelte in una prospettiva di minimizzazione (cioè di una loro stretta funzionalità rispetto allo studio).

<sup>5</sup> L’interessato è la persona fisica cui si riferiscono i dati personali trattati: in uno studio, sono i pazienti in essi arruolati, descritti attraverso le caratteristiche (es. di patologia, esiti, età) che li rendono in esso eleggibili.

<sup>6</sup> E’ sufficiente indicare le professionalità afferenti al gruppo di sperimentazione.

Tali soggetti dovrebbero essere stati istruiti sulle corrette modalità di trattamento dei dati, e tali istruzioni, nell’ottica della responsabilizzazione del titolare (che consiste nell’applicare i principi previsti all’art. 5 del regolamento UE 2016/679, documentandone le modalità di applicazione), essere raccolte in un atto di nomina a firma del P.I. (che potrà essere anche riferito al gruppo di sperimentazione nel suo complesso, oppure qualora i compiti, all’interno del gruppo di sperimentazione siano significativamente differenziati, essere più personalizzato e quindi nominativo).

La persona autorizzata al trattamento è insomma la persona fisica – dipendente o collaboratore, -sottoposta, per quanto concerne il trattamento dei dati, al Titolare (cioè l’Azienda), e che tratta dati personali solo nella misura in cui sia stata a ciò autorizzata e istruita: le istruzioni delimitano l’ambito di trattamento autorizzato, e precisano le modalità secondo le quali il trattamento deve essere effettuato. Nessun incaricato può trattare dati senza adeguate istruzioni (che sono un suo diritto), e nessun incaricato, ricevutele, può effettuare operazioni di trattamento ulteriori rispetto a quelle da esse consentite.

<sup>7</sup> Qui si può far riferimento tanto ad altri Centri di sperimentazione, che partecipano allo studio quali titolari autonomi o contitolari del trattamento, che a soggetti (normalmente enti) che collaborano funzionalmente allo studio (es. un laboratorio esterno che effettui esami previsti dalla ricerca) ma che non assumono il ruolo di titolare del trattamento in quanto non hanno partecipato alla elaborazione e condivisione del protocollo di ricerca, e che quindi devono formalmente individuarsi – mediante un atto o contratto - come Responsabili del trattamento (è Responsabile del trattamento il soggetto esterno rispetto al titolare che tratta dati per conto – cioè per le finalità – del titolare, secondo le modalità da questo indicate).

<sup>8</sup> Un trattamento di dati personali si traduce in un flusso di informazioni, che può coinvolgere vari spazi (es. banche dati), soggetti ecc., e che può sostanziarsi in una serie di operazioni (es. la raccolta dei dati, per la quale occorre indicare come essi vengono



selezionati e trasmessi, ad es. in un foglio di raccolta o in un database; il trasferimento dei dati – il loro mero spostamento, anche all'interno di un singolo titolare – o la loro comunicazione, tra due o più titolari; le modalità di elaborazione ecc. ).

La valutazione d'impatto – come eminente espressione della responsabilizzazione del titolare - si fonda anzitutto su un trattamento chiaramente e analiticamente conosciuto e descritto in ogni suo aspetto: la qual cosa, tra l'altro, assume anche una valenza organizzativa, con positiva ricaduta sul piano operativo e logistico dello studio.

<sup>9</sup> E' necessario individuare dove i dati vengono allocati per la gestione dello studio, specificando anche il sistema o il data base utilizzato. Se per la loro successiva conservazione si utilizza una banca dati diversa, occorrerà indicarla. In ordine ai profili di sicurezza, anche in relazione alla integrità dei dati, è inutile precisare che un foglio excel su un pc in locale non soddisfa i requisiti minimi.

Qualora venga utilizzata una piattaforma esterna, occorrerà procurarsi le relative informazioni tecnico informatiche, da mettere agli atti della documentazione di studio (di tale documentazione si potrà offrire evidenza, allegandolo o meno, nel presente documento).

<sup>10</sup> Si precisa nuovamente che il trasferimento del dato coincide con il suo mero spostamento anche all'interno di un singolo ambito di titolarità (cioè ad es. da un server all'altro dell'Azienda).

<sup>11</sup> Nel caso che non sia possibile informare l'interessato ed acquisirne il consenso, e non si tratti di studio previsto da una norma di legge/da una disposizione regolamentare/ dal diritto UE/dal programma di ricerca sanitaria di cui all'art. 12 bis del D.Lgs. 502/92, occorre riportare quanto segue:

La base giuridica del trattamento, per gli interessati che non sarà possibile informare e per i quali non sarà possibile ottenere il consenso, è rappresentata, oltre che dal parere positivo del competente comitato etico a livello territoriale, dalla consultazione preventiva presso l'Autorità Garante per la protezione dei dati personali di cui all'art. 110 comma 1 secondo periodo del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 Codice in materia di protezione dei dati personali.

Nel caso che non sia possibile informare l'interessato ed acquisirne il consenso, e si tratti di studio previsto da una norma di legge/da una disposizione regolamentare/ dal diritto UE/dal programma di ricerca sanitaria di cui all'art. 12 bis del D.Lgs. 502/92, occorre riportare quanto segue (scegliendo il caso d'interesse):

La base giuridica del trattamento è rappresentata dalla legge (specificare), che ha previsto lo studio.

La base giuridica del trattamento è rappresentata dalla disposizione regolamentare (specificare), che ha previsto lo studio.

La base giuridica del trattamento è rappresentata dalla normativa UE

La base giuridica del trattamento è rappresentata dal programma di ricerca sanitaria di cui all'art. 12 bis del D.Lgs. 502/92 (specificare l'anno), che ha previsto lo studio.

<sup>12</sup> La minimizzazione dei dati si traduce appunto nella garanzia che i dati siano "adeguati, pertinenti e limitati a quanto necessario rispetto alle finalità per le quali sono trattati" art. 5 paragrafo 1 c del Regolamento). Ovvio che tali requisiti non possano essere assolutizzabili, in quanto strettamente funzionali allo scopo; e sarà dunque lecito utilizzare, tanto da un punto di vista qualitativo che quantitativo, soltanto le informazioni indispensabili per quel determinato studio. Chi valuta quali dati sono o meno necessari? Ovviamente il Titolare, che, nell'ottica della responsabilizzazione dovrà argomentare e sostenere tale valutazione.

Nel nostro caso occorre dunque dimostrare che i dati trattati, e già sopra elencati, sono soltanto quelli indispensabili alla realizzazione dello studio. Tale necessità, normalmente, si evince dal protocollo di ricerca (che è peraltro trasmesso al Garante), laddove si elencano appunto le informazioni che si ritiene necessario raccogliere per raggiungere gli obiettivi dello studio. E' di tale necessità – strettamente correlata alla razionalità dello studio da un punto di vista eminentemente scientifico - che deve essere data brevemente evidenza.

<sup>13</sup> Il termine previsto è ordinariamente di sette anni, un termine maggiore (ad es. assolutamente necessario per un registro di patologia) deve essere motivato.

<sup>14</sup> In questo caso l'esattezza del dato non si intende riferita al suo aggiornamento, ma alle modalità con le quali i dati sono raccolti e dunque duplicati, garantendone appunto l'esattezza rispetto ai dati originali, per le finalità dello studio. Ovvio che misure di controllo sono meno necessarie quando l'estrazione da un data base informatico avviene quasi automaticamente a seguito dell'inserimento di dati parametri, rispetto alla copia manuale.

<sup>15</sup> Ai sensi dell'art. 5 par. 2 del Regolamento, i dati devono essere "trattati in maniera da garantire un'adeguata sicurezza dei dati personali, compresa la protezione, mediante misure tecniche e organizzative adeguate, da trattamenti non autorizzati o illeciti e dalla perdita, dalla distruzione o dal danno accidentali («integrità e riservatezza»)". Le politiche di sicurezza sono necessarie per evitare:

- la divulgazione di dati personali o l'accesso agli stessi non autorizzati o accidentali;
- la modifica non autorizzata o accidentale di dati personali (così che i dati sono modificati o incompleti);
- la perdita della possibilità di accesso o distruzione accidentale o non autorizzata di dati personali.

Occorre indicare, sinteticamente, le misure adottate da un punto di vista organizzativo, nonché quelle assicurate dal sistema sul quale i dati sono archiviati, anche attraverso il rimando alla relativa documentazione tecnica.



<sup>16</sup> La pseudonimizzazione consiste nell'associare dei dati (es. quelli relativi alla salute del partecipante allo studio) ad una informazione di carattere non identificativo (ad es. un codice), sostituendo con essa quella di carattere identificativo, ad es. il nome/cognome dell'interessato, e mantenendo riservata, con specifiche misure di sicurezza, la correzione tra dato identificativo e dato non identificativo (tra codice ed anagrafica). Essa è una operazione di trattamento che si traduce in una misura di sicurezza e di minimizzazione dei dati. Non ogni codificazione può tradursi in una pseudonimizzazione dei dati: non lo è certo l'utilizzo del codice fiscale (ben più identificativo del mero nome giuridico), ma neppure un codice che sia conosciuto al di fuori del gruppo di sperimentazione (es. il numero nosologico o simile, anche a livello di singolo reparto).

Occorre descrivere come è strutturato e gestito il processo di pseudonimizzazione dei dati.

<sup>17</sup> Occorre precisare se i dati, in qualche momento del processo (es. trasferimento o comunicazione, oppure archiviazione, sono cifrati.

<sup>18</sup> L'informazione non è relativa alla ovvia anonimizzazione dei dati che si effettua in vista della pubblicazione dei dati di studio, operazione successiva alla chiusura dello studio (o comunque di una sua fase). Si ricorda che, per anonimizzazione ci si riferisce ad una tecnica che si applica ai dati personali al fine di ottenere una loro deidentificazione assoluta e irreversibile. In pratica, il dato anonimizzato non potrà più essere, in nessun contesto di trattamento, ricollegato all'interessato. Come tale, il dato anonimo/anonimizzato ben raramente può essere presente in uno studio. Si ribadisce che un set di dati privato dell'anagrafica non è, come secondo la nozione etimologica o di senso comune, un dato anonimizzato: è, normalmente, un dato personale non immediatamente identificativo. Un set di dati è anonimizzato solo quando è definitivamente e irreversibilmente privato, anche prospetticamente, di una possibilità di raccordo con la relativa anagrafica, nel senso che questa non è più recuperabile (e non è dunque più possibile una reidentificazione).

<sup>19</sup> Per partizione dei dati si intende la loro separazione fisica in archivi dati distinti.

<sup>20</sup> Il trasferimento del dato, soprattutto se effettuato al di fuori del proprio ambito di titolarità (che normalmente corrisponde ad un perimetro presidiato), può rappresentare un momento critico, che necessita l'adozione di idonee misure di sicurezza tanto tecniche che organizzative: di quelle appunto specificamente riferibili al trasferimento del dato si richiede una breve descrizione.

<sup>21</sup> La profondità di accesso indica il *quantum* di accessibilità ai dati - tanto da un punto di vista quantitativo che di tipologia di informazioni - è concesso ad una determinata persona autorizzata al trattamento; a questa possono inoltre essere riconosciute particolari possibilità di intervento sui dati (lettura, scrittura, cancellazione, elaborazione ecc.). Tutte queste prerogative sono connesse ad uno o più profili di autorizzazione (e, correlativamente e simmetricamente, di protezione dei dati), che si chiede di descrivere in breve.

<sup>22</sup> Il tracciamento degli accessi, con finalità di sicurezza e controllo, può riguardare tanto operazioni che modificano la consistenza dei dati che la loro mera consultazione. Tale tracciamento si traduce nella conservazione di file di log, che sono conservati per un certo tempo. E' richiesto di specificare, appunto, se sono tracciati gli accessi, se sono tracciati anche gli accessi in consultazione, per quanto tempo gli eventuali file di log sono conservati.

<sup>23</sup> Tra le misure che ostano alla perdita, totale o parziale, dei dati, vi è senz'altro il backup, che può essere svolto con una diversa frequenza. Si chiede di precisare se il backup dei dati è assicurato, e con quale tempistica.

<sup>24</sup> Il termine malware indica un programma che è stato progettato per danneggiare un computer; è una sorta di genere ampio, rispetto alle specie quale trojan, virus ecc.. Un virus è un malware che tende a danneggiare file e dati.

<sup>25</sup> La gestione dei supporti cartacei, in questo caso, riguarda la loro archiviazione sicura e la loro accessibilità.

<sup>26</sup> Il Responsabile del trattamento è la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o altro organismo che tratta dati personali per conto del titolare del trattamento. Più in concreto: il responsabile è il soggetto al quale il titolare esternalizza una attività o un servizio, che comporta un trattamento di dati personali che sono nella Titolarità di quest'ultimo. Ai sensi dell'art. 28 paragrafo 3 del Regolamento tale incarico deve essere formalizzato in un contratto o altro atto giuridico, che precisi la materia disciplinata e la durata del trattamento, la natura e la finalità del trattamento, il tipo di dati personali e le categorie di interessati, gli obblighi e i diritti del titolare del trattamento; tale atto deve poi essere tale che il responsabile tratti i dati personali soltanto su istruzione documentata del titolare del trattamento.

<sup>27</sup> Si pone qui la questione del trasferimento dei dati extra UE, in paesi nei quali non vigono le stesse regole poste a tutela del diritto alla protezione dei dati personali dalla normativa europea; si chiede in particolare se sono stati redatti agreement per il trasferimento dei dati, documentando comunque la valutazione della necessità e proporzionalità del trattamento che è stata effettuata.