

## VALUTAZIONE D'IMPATTO PER PROGETTI DI RICERCA IN AMBITO SANITARIO

### SU DATI RETROSPETTIVI

(ART. 110 D. LGS. 196/2003, Provvedimento Garante n. 146/2009)

La valutazione di impatto (DPIA) consente di identificare in modo puntuale i rischi per la protezione dei dati personali quando vengono pianificati nuovi progetti di ricerca o aggiornati progetti di ricerca in corso e di individuare le azioni necessarie per mitigare tali rischi.

**Una valutazione di impatto, secondo l'Autorità Garante per la protezione dei dati personali, deve sempre essere effettuata negli studi retrospettivi quando:**

- il trattamento dei dati personali è su larga scala;
- vengono trattate categorie particolari di dati, ad esempio dati genetici;
- l'attività comporta il data linkage di molteplici e diversi archivi di dati;
- l'attività prevede la rilevazione di dati per individui vulnerabili (minori, soggetti con patologie psichiatriche, anziani, ecc.);
- la base giuridica per il trattamento dei dati non è riferibile al consenso al trattamento, a ricerche condotte sulla base di disposizioni di legge o regolamento o al diritto, o ad altre specifiche fattispecie previste dal GDPR e dal Codice Privacy.

#### A CURA DEL RICERCATORE

**Titolo dello studio:** Biomarkers of disease PROgression and myeloid profiling in patients with relapsing remitting multiple sclerosis treated with autologous hematopoietic stem cell TRANSPLANTation and anti-CD20 monoclonal antibody.

**Codice di Protocollo:** TRANSPLANT-PRO study

**Titolare del trattamento:** Ospedale San Raffaele srl

**Principal Investigator:** Prof Massimo Filippi

**Unità:** Neurologia

**Data compilazione:** 27/11/2024

TRATTAMENTO DEI DATI	
Descrizione del trattamento	
<b>Sinossi dello Studio</b>	<p>Questo studio si pone l'obiettivo di indagare se i farmaci attualmente in uso per la SMRR siano in grado di ritardare o bloccare i fenomeni di infiammazione cronica e neurodegenerazione correlati alla progressione di malattia e se, questo possibile effetto sia mediato da cellule della linea mieloide.</p> <p>A tal proposito studieremo l'andamento di biomarcatori di progressione in un gruppo di 30 pazienti con SMRR trattati, secondo pratica clinica, con tre delle principali terapie ad oggi utilizzate per le forme aggressive di malattia: aHSCT (n=15) e ocrelizumab/ofatumumab (n=15). Ciò permetterà di indagare se le terapie in osservazione, accanto al già noto effetto sull'attività clinica e radiologica infiammatoria di malattia, siano in grado di incidere sui meccanismi di progressione di malattia. Considerato il ruolo preminente del compartimento mieloide, centrale e periferico, sui meccanismi fisiopatologici di progressione, saranno effettuati dei prelievi di sangue periferico su cui verranno studiate in modo longitudinale le variazioni indotte da ognuno dei tre farmaci sulle sottopopolazioni mieloidi. Infine, per verificare se esiste un'associazione fra profilo mieloide periferico e progressione di malattia, verranno effettuati studi di correlazione fra sottopopolazioni mieloidi identificate e i biomarcatori di progressione studiati. A causa della limitata disponibilità di trattamenti per la SMSP, è essenziale un'analisi approfondita per comprendere meglio (1) l'effetto delle DMT nella prevenzione della transizione alla SPMS e (2) i meccanismi patogenetici correlati alla progressione, con lo scopo di contribuire a cambiare la prospettiva terapeutica della SM. I risultati di tali analisi potrebbero in futuro guidare decisioni cliniche personalizzate sul paziente che devono dimostrare di avere, accanto al controllo immediato dei fenomeni infiammatori di malattia, un impatto a lungo termine sui fenomeni neurodegenerativi e sul conseguente accumulo di disabilità.</p> <p>Obiettivo primario: Valutare l'impatto dei trattamenti studiati (aHSCT, ocrelizumab/ofatumumab) su biomarcatori di progressione di malattia nella SM (lesioni croniche attive, PRL). Poiché per valutare clinicamente la conversione in SPMS è necessario un lungo follow-up, la valutazione dei biomarcatori surrogati della progressione consentirà una migliore e più rapida identificazione.</p>

	<p>Obiettivo secondario: Caratterizzare longitudinalmente i cambiamenti indotti da ciascuno dei trattamenti analizzati (aHSCT e ocrelizumab/ofatumumab) sul compartimento mieloide periferico dei pazienti arruolati. Indagare se l'espansione omeostatica indotta dal trattamento e la maggiore regolazione immunitaria del compartimento mieloide siano correlate all'andamento longitudinale dei biomarcatori di progressione della malattia.</p> <p>Studio osservazionale, multicentrico, prospettico/retrospettivo, farmacologico con raccolta aggiuntiva di materiale biologico</p> <p>Pazienti con SMRR saranno reclutati tra i pazienti ambulatoriali e MAC afferenti al Centro Sclerosi Multipla dell'Ospedale San Raffaele per quanto riguarda i pazienti trattati con ocrelizumab/ofatumumab. Poiché la popolazione dei pazienti sottoposti a HSCT è rara, per quanto riguarda l'analisi immunologica, 10 dei 15 pazienti saranno arruolati in modo retrospettivo tra i pazienti ambulatoriali e MAC afferenti al Centro Sclerosi Multipla dell'Ospedale San Raffaele e dell'azienda Ospedaliero Universitaria Careggi di Firenze. I pazienti saranno selezionati come di seguito indicato in base alla terapia proposta secondo pratica clinica (La decisione di prescrivere il farmaco al singolo soggetto è del tutto indipendente da quella di includere il soggetto stesso nello studio): 15 per trapianto autologo di cellule staminali ematopoietiche (aHSCT) e 15 per ocrelizumab/ofatumumab (OCR/OFA).</p>
<b>Tipologia di dati raccolti</b>	
<p><b>Modalità di raccolta</b> (fonte dei dati) (barrare anche più caselle)</p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> da cartelle cliniche/documentazione sanitaria</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> da archivi di dati clinici (esempio Dossier Sanitario Elettronico, RIS-PACS)</p> <p><input type="checkbox"/> da archivi di test diagnostici</p> <p><input type="checkbox"/> da dati di laboratorio</p> <p><input type="checkbox"/> da database amministrativi</p> <p><input type="checkbox"/> altro (specificare)</p> <p>_____</p>
<p><b>Trattamento dei dati</b> (indicare il supporto utilizzato per la rilevazione e conservazione dei dati)</p>	<p><input type="checkbox"/> In formato cartaceo</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> In formato digitale</p> <p><input type="checkbox"/> In formato cartaceo / digitale</p> <p><input type="checkbox"/> altro (specificare)</p> <p>_____</p>

<b>Categorie di persone interessate</b>	<input checked="" type="checkbox"/> pazienti <input type="checkbox"/> volontari sani <input type="checkbox"/> operatori sanitari <input type="checkbox"/> altro (specificare) <hr/>
<b>Categorie di dati trattati</b>	<input checked="" type="checkbox"/> dati sulla salute fisica o psichica <input type="checkbox"/> dati genetici <input type="checkbox"/> informazioni sulla vita sessuale <input type="checkbox"/> informazioni sull'orientamento sessuale <input type="checkbox"/> informazioni sugli stili di vita e/o le condizioni socioeconomiche <input type="checkbox"/> informazioni su istruzione e formazione professionale <input type="checkbox"/> anamnesi lavorativa <input type="checkbox"/> informazioni su religione o altre credenze <input type="checkbox"/> altro (specificare) <hr/>
<b>I dati personali (anche pseudonimizzati e che non siano pertanto anonimi o aggregati) vengono comunicati/condivisi con altri?</b>	<input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/> Sì In caso positivo, selezionare uno o più ambiti di comunicazione: <input type="checkbox"/> Promotore <input checked="" type="checkbox"/> Altri centri partecipanti <input type="checkbox"/> CRO
<b>I dati personali (anche pseudonimizzati e che non siano pertanto anonimi o aggregati) vengono trasferiti all'estero?</b>	<input type="checkbox"/> No <input checked="" type="checkbox"/> Sì Se sì <input checked="" type="checkbox"/> Paesi area UE <input type="checkbox"/> Paesi extra UE In quale/i Paese/i all'interno dell'area o extra UE _Svizzera (Zurigo)_____

**Misure di protezione dei dati**

<p><b>Verranno conservati i dati identificativi dei partecipanti?</b></p>	<p><input type="checkbox"/> No</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Sì</p> <p>Se sì, specificare le ragioni sottese a tale esigenza:</p> <hr/> <p>In modo tale da poter valutare l'associazione fra dati clinici e risultati relativi all'analisi di campioni biologici o di MRI</p> <hr/> <hr/>
<p><b>Descrivere le procedure utilizzate per non identificare direttamente o rendere anonimi o pseudonimizzati i dati dei partecipanti nelle diverse fasi della ricerca</b></p>	<p>Per non identificare direttamente l'interessato sono adottate le seguenti misure:</p> <p><input type="checkbox"/> Adozione di tecniche crittografiche</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Utilizzo di codici univoci per ciascun partecipante. Solo il responsabile della ricerca o altri soggetti autorizzati, possono (con l'uso di mezzi ragionevoli) collegare i codici all'identità dei partecipanti</p> <p><input type="checkbox"/> Altro, specificare in dettaglio</p> <hr/> <hr/> <p>Per anonimizzare o aggregare i dati, anche in un momento successivo alla raccolta, sono adottate le seguenti misure:</p> <p><input type="checkbox"/> I dati personali, a seguito della raccolta sono eliminati definitivamente senza la possibilità di risalire ai dati originali</p> <p><input type="checkbox"/> I dati personali sono sostituiti da uno o più identificatori, che possono essere utilizzati per un set di dati o per ogni singolo dato con distruzione del dato personale originario</p> <p><input type="checkbox"/> Sono distrutti i dati che possono essere idonei a identificare gli interessati e sono conservati i soli dati aggregati</p> <p><input type="checkbox"/> Altro (specificare)</p> <hr/>

PRINCIPI, FINALITA' E BASI GIURIDICHE	
<b>Necessità e proporzionalità</b>	
<b><i>Gli scopi del trattamento sono specifici, espliciti e legittimi?</i></b>	<p>X Sì  <input type="checkbox"/> No</p> <p>Motivare la risposta:</p> <p>1. Specificità degli scopi:  Gli scopi del trattamento sono chiaramente e analiticamente definiti all'interno del protocollo. In relazione agli obiettivi dello studio il trattamento è legato esclusivamente alla ricerca così come dettagliatamente descritta e non a ulteriori scopi; pertanto, le finalità risultano circoscritte al contesto descritto. L'uso dei dati è confinato a uno scopo ben definito e non a fini generici o non correlati.</p> <p>2. Esplicitazione degli scopi:  Gli scopi del trattamento sono comunicati chiaramente negli endpoints del protocollo. Gli stessi sono funzionali a raccogliere evidenze scientifiche, migliorare la comprensione delle patologie/trattamenti descritti, e i relativi dati saranno trattati in modo proporzionale all'obiettivo.</p> <p>3. Legittimità degli scopi:  Per quanto riguarda la legittimità, lo studio osservazionale deve rispettare i requisiti legali per la ricerca scientifica previsti dal GDPR e dalle normative nazionali applicabili. Poiché il trattamento è finalizzato alla ricerca, e non a scopi commerciali, rientra nelle finalità legittime ai sensi dell'art. 9 del GDPR, che consente il trattamento di dati sanitari per motivi di ricerca scientifica, soggetto all'adozione di adeguate misure di sicurezza e minimizzazione dei dati.</p> <p>4. Proporzionalità e necessità:  Riguardo a proporzionalità e necessità, i dati trattati sono strettamente necessari a raggiungere gli obiettivi dello studio.  Nel contesto di uno studio retrospettivo, ciò implica l'uso di dati già raccolti in precedenza, riducendo al minimo il rischio di interferenze non necessarie con la protezione dei dati degli interessati.  L'utilizzo di dati anonimi o pseudonimizzati, ove applicabile, sarà sempre impiegato quale misura di mitigazione per limitare il rischio.</p>
<b><i>I dati raccolti sono adeguati, pertinenti e limitati a quanto è necessario in relazione alle finalità per cui sono trattati (minimizzazione dei dati)?</i></b>	<p>X Sì  <input type="checkbox"/> No</p> <p>Motivare la risposta:</p> <p>La valutazione circa la pertinenza, limitazione e necessità in relazione alle finalità dello studio in oggetto è basata sul principio di minimizzazione dei dati (art. 5(1)(c) del GDPR):</p> <p>1. Adeguatezza dei dati:  I dati raccolti sono appropriati per raggiungere le finalità dello studio.  Nello studio osservazionale retrospettivo descritto, significa che i dati selezionati oggetto di trattamento sono strettamente necessari per rispondere ai quesiti oggetto della ricerca e alle ipotesi formulate nel protocollo.</p>

	<p>I dati trattati sono scelti in base alla loro rilevanza scientifica e clinica rispetto agli obiettivi dello studio.</p> <p>2. <b>Pertinenza dei dati:</b> I dati sono pertinenti ovvero hanno un legame diretto con gli scopi dello studio. Gli stessi sono rilevanti per rispondere agli specifici quesiti scientifici che lo studio intende esplorare. Non vengono trattati dati che non hanno una connessione chiara con le finalità dichiarate, riducendo il trattamento a informazioni essenziali per la validità scientifica dello studio.</p> <p>3. <b>Limitazione dei dati (minimizzazione):</b> Il protocollo prevede la raccolta dei soli dati strettamente necessari per conseguire le finalità dello studio. I dati sono limitati per ridurre l'impatto sulla privacy degli interessati, evitando la raccolta di informazioni sovrabbondanti o ridondanti. Poiché lo studio è retrospettivo, verranno trattati dati già raccolti per altri scopi (quali la cura dei pazienti), relativamente ai quali si sono accuratamente selezionate solo le informazioni essenziali per l'analisi. Si farà ricorso a tecniche di anonimizzazione o pseudonimizzazione, ove applicabile, per limitare l'identificabilità degli individui.</p> <p>4. <b>Necessità dei dati:</b> Relativamente al principio di necessità lo studio non potrebbe essere condotto correttamente senza il trattamento dei dati previsti dal protocollo. Ogni categoria di dato trattato è necessaria per fornire risultati significativi e validi scientificamente. La raccolta di ulteriori dati fuori protocollo non essenziali non sarebbe in alcun modo giustificata. Pertanto, è possibile considerare i dati adeguati perché appropriati allo scopo dello studio, pertinenti perché direttamente legati alle finalità dichiarate e limitati in quanto raccolti solo nella misura strettamente necessaria per la ricerca, nel rispetto del principio di minimizzazione dei dati previsto dal GDPR.</p>
<b>Integrità ed esattezza</b>	
<p><b><i>I dati sono esatti e aggiornati?</i></b></p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> Sì <input type="checkbox"/> No</p> <p>Motivare la risposta: La valutazione rispetto alla correttezza dei dati e all'aggiornamento è stata fatta in linea con il principio di esattezza previsto dall'art. 5(1)(d) del GDPR:</p> <p>1. <b>Esattezza dei dati:</b> Lo studio osservazionale retrospettivo si basa su dati già esistenti, raccolti in precedenza per finalità cliniche. Poiché originariamente utilizzati per diagnosi e trattamenti medici, i dati sono stati raccolti e registrati con un alto livello di accuratezza e precisione, in quanto necessari per garantire la cura dei pazienti. Le fonti dei dati, quali ad esempio cartelle cliniche, referti o database ospedalieri, sono dunque affidabili in quanto strumentali al corretto trattamento del paziente, il che assicura una raccolta attenta e precisa delle informazioni.</p> <p>2. <b>Validazione delle fonti dei dati:</b></p>

	<p>Tutte le fonti dei dati sono istituzionalmente validate e soggette a rigorosi controlli di qualità. Vengono applicate procedure per la revisione e la verifica dei dati clinici, riducendo così il rischio di errori. I dati utilizzati sono stati raccolti in conformità a questi protocolli di qualità, assicurando la loro precisione.</p> <p>3. Controlli e verifiche incrociate: All'interno dello studio, sono attuati meccanismi di controllo per garantire l'esattezza dei dati utilizzati. Processi di revisione e pulizia dei dati sono posti in essere per assicurare che non vi siano errori evidenti o duplicazioni [selezionare se del caso tra 4-Eyes Check, Double Data Entry, Source Data Verification (SDV), Query Management, Edit Checks, Audit Trail, Risk-Based Monitoring, Statistical Data Cleaning, Validation and Cross-Validation]</p> <p>4. Aggiornamento dei dati: Lo studio retrospettivo utilizza dati storici, pertanto i dati utilizzati sono pertinenti per il periodo temporale di riferimento dello studio. L'aggiornamento dei dati si riferisce alla loro coerenza rispetto al momento storico e al contesto clinico in cui sono stati raccolti. In quest'ottica, i dati non devono pertanto essere "aggiornati" nel senso tradizionale, ma devono riflettere fedelmente lo stato di salute o il trattamento del paziente in quel determinato periodo.</p> <p>5. Misure di mitigazione del rischio: Esclusivamente i dati accurati e affidabili vengano inclusi nelle analisi finali: lo studio adotta misure di mitigazione come l'esclusione di record non completi o poco chiari. Pertanto i dati trattati nello studio sono esatti perché raccolti da fonti affidabili e soggette a controlli di qualità, accurati nel contesto clinico originario e aggiornati rispetto al periodo storico di interesse. Inoltre, lo studio prevede misure per verificare la correttezza dei dati e garantire che qualsiasi eventuale errore venga identificato e corretto.</p>
<b>Limitazione della conservazione</b>	
<p><b>Per quanto tempo verranno conservati i dati raccolti?</b></p>	<p>Indicare il numero di mesi/anni: ___7 anni_____</p> <p>Decorso tale termine i dati verranno:</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Anonimizzati completamente</p> <p><input type="checkbox"/> Distrutti</p> <p><input type="checkbox"/> altro (<i>specificare</i>)</p> <p>_____</p>

Basi giuridiche	
<b>Quali sono le basi giuridiche del trattamento?</b>	<input checked="" type="checkbox"/> art. 9, par. 2, lett. j) GDPR <sup>1</sup> <input type="checkbox"/> art. 110, co. 1 primo periodo Codice Privacy <sup>2</sup> <input type="checkbox"/> art. 110, co. 1, secondo periodo Codice Privacy <sup>3</sup>
MISURE A TUTELA DEI DIRITTI DELL'INTERESSATO	
Informativa e consenso	
<b>SOLO SE LA BASE GIURIDICA È L'ART. 110, CO. 1, SECONDO PERIODO</b> <i>Indicare i motivi per i quali non è possibile fornire l'informativa ai partecipanti allo Studio (soggetti interessati) e acquisirne il consenso</i>	<input type="checkbox"/> motivi etici riconducibili alla circostanza che l'interessato ignora la propria condizione <input checked="" type="checkbox"/> sebbene sia stato svolto ogni ragionevole sforzo organizzativo, non è possibile contattare gli interessati in ragione del numero molto alto di interessati non contattabili/non raggiungibili <input type="checkbox"/> deceduti o non contattabili
<b>Come sono informati del trattamento gli interessati?</b>	<input checked="" type="checkbox"/> E' stata pubblicata una informativa per pubblici proclami sul sito del promotore <input type="checkbox"/> E' stata pubblicata una informativa per pubblici proclami sul sito di tutti i centri partecipanti
<b>E' stata predisposta una valutazione di impatto ai sensi dell'art. 35 del GDPR?</b>	<input checked="" type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no
<b>E' stata pubblicata la valutazione di impatto?</b>	<input type="checkbox"/> sul sito del promotore <input checked="" type="checkbox"/> sul sito di tutti i centri partecipanti

<sup>1</sup> il trattamento è necessario a fini di archiviazione nel pubblico interesse, di ricerca scientifica o storica o a fini statistici in conformità dell'articolo 89, paragrafo 1, sulla base del diritto dell'Unione o nazionale, che è proporzionato alla finalità perseguita, rispetta l'essenza del diritto alla protezione dei dati e prevede misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti fondamentali e gli interessi dell'interessato.

<sup>2</sup> 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 quando la ricerca è effettuata in base a disposizioni di legge o di regolamento o al diritto dell'Unione europea in conformità all'articolo 9, paragrafo 2, lettera j), del Regolamento, ivi incluso il caso in cui la ricerca rientra in un programma di ricerca biomedica o sanitaria previsto ai sensi dell'articolo 12-bis del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, ed è condotta e resa pubblica una valutazione d'impatto ai sensi degli articoli 35 e 36 del Regolamento.

<sup>3</sup> Il consenso non è inoltre necessario quando, a causa di particolari ragioni, informare gli interessati risulta impossibile o implica uno sforzo sproporzionato, oppure rischia di rendere impossibile o di pregiudicare gravemente il conseguimento delle finalità della ricerca. In tali casi, il titolare del trattamento adotta misure appropriate per tutelare i diritti, le libertà e i legittimi interessi dell'interessato, il programma di ricerca è oggetto di motivato parere favorevole del competente comitato etico a livello territoriale e deve accuratamente motivare e documentare, nel progetto di ricerca, la sussistenza delle ragioni etiche o organizzative per le quali informare gli interessati e quindi acquisire il consenso, risulta impossibile o implica uno sforzo sproporzionato, oppure rischia di rendere impossibile o di pregiudicare gravemente il conseguimento delle finalità della ricerca, se del caso documentando altresì i ragionevoli sforzi profusi per tentare di contattarli.

Nei predetti casi, i titolari del trattamento di dati sulla salute per finalità di ricerca medica, biomedica e epidemiologica riferiti a soggetti deceduti o non contattabili devono altresì svolgere e pubblicare la valutazione di impatto, ai sensi dell'art. 35 del Regolamento, dandone comunicazione al Garante.

<b><i>E' stata comunicato l'avvenuto svolgimento e pubblicazione della valutazione di impatto al Garante Privacy?<sup>4</sup></i></b>	<input type="checkbox"/> si <input type="checkbox"/> no <input checked="" type="checkbox"/> non necessario
<b>Esercizio da parte dell'interessato dei diritti ex artt.15-22 DPR</b>	
<b><i>E' stata predisposta una procedura ad hoc da parte del Titolare?</i></b>	<input checked="" type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
<b><i>Come fanno gli interessati a esercitare i loro diritti</i></b>	Rivolgendosi direttamente ai titolari del trattamento o ai rispettivi dpo così come indicato nell'informativa

---

<sup>4</sup> Solo nel caso in cui la base giuridica sia art. 110, co. 1, secondo periodo Codice Privacy<sup>4</sup>

MISURE DI SICUREZZA APPLICATE AL TRATTAMENTO		
MISURA	Esistenti	Note
Organigramma interno	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Ruoli e Responsabilità</li> </ul>
Controllo accessi	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ L'accesso avviene tramite account personali.</li> <li>○ Sono applicate politiche di minimizzazione e restrizione dell'accesso ai dati personali.</li> <li>○ L'autenticazione è effettuata tramite password e, in alcuni casi, tramite autenticazione a due fattori.</li> <li>○ Sono adottate delle politiche di complessità delle password in coerenza con le buone pratiche di settore</li> </ul>
Gestione dei cambiamenti	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Ogni modifica ai sistemi IT è valutata, registrata e monitorata.</li> <li>○ E' stata definita una procedura generale per la protezione dei dati personali, comprensiva di valutazioni in ottica by design e by default, volta a individuare i requisiti di protezione dei trattamenti e a implementare e mantenere i sistemi e le applicazioni garantendo livelli di sicurezza adeguati.</li> <li>○ L'acquisizione di componenti del sistema informativo tiene conto dei requisiti di sicurezza dei trattamenti che dovranno essere supportati e delle garanzie offerte dal fornitore.</li> </ul>
Strumenti di sicurezza e protezione	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Firewall, anti-malware centralizzati e strumenti di protezione per le postazioni di lavoro.</li> <li>○ Monitoraggio continuo del sistema IT per rilevare incidenti di sicurezza.</li> </ul>
Gestione degli incidenti	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Le violazioni dei dati personali vengono gestite tramite procedure di escalation, coinvolgendo il DPO.</li> <li>○ È attivo un sistema di monitoraggio continuo (SIEM e SOC) per raccogliere e analizzare i log.</li> <li>○ Il titolare mantiene un registro delle violazioni dei dati personali.</li> </ul>
Rapporti con i Responsabili	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Il titolare gestisce i rapporti con i propri Responsabili del trattamento attraverso accordi formalizzati che comprendono specifiche clausole per assicurare la riservatezza dei dati trattati e l'obbligo per i Responsabili di operare in conformità alla normativa sul trattamento dei dati personali, in particolare, per quanto riguarda le misure di sicurezza, in riferimento agli art. 28 e 32.</li> </ul>

Pseudonimizzazione e cifratura	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Pseudonimizzazione e cifratura sono utilizzate per limitare l'identificabilità dei dati.</li> <li>○ Viene applicata la cifratura nelle connessioni VPN, nei servizi HTTPS e nelle comunicazioni machine-to-machine.</li> </ul>
Continuità operativa	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ L'infrastruttura IT è progettata per garantire la continuità operativa tramite due datacenter distanti almeno 20 km.</li> <li>○ I dati di backup sono conservati in un sito di recupero dati a oltre 100 km.</li> </ul>
Formazione e gestione del personale	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Il personale riceve formazione istituzionale con corsi FAD sulla protezione dei dati e sicurezza informatica, con incontri di aggiornamento periodici awareness e sensibilizzazione.</li> <li>○ Il personale con ruoli specifici nell'ambito della data protection (Local Privacy Executive e Local Privacy Contact) riceve una formazione specifica ulteriore.</li> </ul>
Sicurezza delle postazioni di lavoro e delle reti	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Le postazioni di lavoro sono aggiornate regolarmente e protette da sistemi anti-malware.</li> <li>○ Le reti sono protette da firewall e strumenti di monitoraggio delle intrusioni.</li> </ul>
Backup e Vulnerability Assessment	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ Backup giornalieri dei dati e test periodici del sistema di ripristino.</li> <li>○ Valutazioni periodiche della vulnerabilità per identificare possibili rischi di sicurezza.</li> </ul>
Sicurezza fisica	X	<ul style="list-style-type: none"> <li>○ I datacenter sono protetti da misure fisiche e ambientali (protezione da incendi, allagamenti, controllo accessi fisici).</li> <li>○ I datacenter sono certificati TIER3 e TIER4.</li> </ul>

**APPENDICE**

<b>MINACCE</b>	
<b>ACCESSO ILLEGITTIMO AI DATI</b>	
<b>Quali potrebbero essere i principali impatti sugli interessati se il rischio si dovesse concretizzare?</b>	
<b>Impatti Potenziali</b>	
Perdita di controllo dei propri dati	
Utilizzo da parte di terzi di dati dell'interessato	
<b>Quali sono le principali minacce che potrebbero concretizzare il rischio?</b>	
<b>Minaccia</b>	
Comportamenti sleali/fraudolenti	
Attacco informatico (es. social engineering, man in the middle, denial of service, brute force, etc.)	
Furto e/o perdita di dispositivi, supporti di memorizzazione, documenti	
<b>Quali sono le fonti di rischio?</b>	
<b>Fonte</b>	
Fonti umane esterne (es. criminali informatici, fornitori, utenti)	
Fonti umane interne accidentali (es. collaboratori negligenti)	
<b>Quali misure fra quelle individuate contribuiscono a mitigare il rischio?</b>	
Istruzioni persone autorizzate trattamento; Formazione; Procedure; Politiche di tutela della privacy; Misure anti – intrusive; Politiche di sicurezza informatica; Controllo accessi (log); Antivirus/firewall; Politiche di trasmissione dei dati; Crittografia; Pseudonimizzazione	
<b>Come stimereste la gravità del rischio, specialmente alla luce degli impatti potenziali e delle misure pianificate?</b>	<b>Importante</b>
<b>Come stimereste la probabilità del rischio, specialmente con riguardo alle minacce, alle fonti di rischio e alle misure pianificate?</b>	<b>Limitato</b>
<b>MODIFICHE INDESIDERATE DEI DATI</b>	
<b>Quali potrebbero essere i principali impatti sugli interessati se il rischio si dovesse concretizzare?</b>	
<b>Impatti Potenziali</b>	
Dati non esatti e/o non aggiornati	
<b>Quali sono le principali minacce che potrebbero concretizzare il rischio?</b>	

<b>Minaccia</b>	
Errore operativo	
<b>Fonte</b>	
Fonti umane interne accidentali (es. collaboratori neglienti)	
<b>Quali misure, fra quelle individuate, contribuiscono a mitigare il rischio?</b>	
Istruzioni persone autorizzate trattamento; Formazione; Procedure; Politiche di tutela della privacy; Misure anti – intrusive; Politiche di sicurezza informatica; Controllo accessi (log); antivirus/firewall; Back – up dei dati	
<b>Come stimereste la gravità del rischio, in particolare alla luce degli impatti potenziali e delle misure pianificate?</b>	Limitato
<b>Come stimereste la probabilità del rischio, specialmente con riguardo a minacce, fonti di rischio e misure pianificate?</b>	Trascurabile
<b>PERDITA DI DATI</b>	
<b>Quali potrebbero essere gli impatti principali sugli interessati se il rischio dovesse concretizzarsi?</b>	
Una perdita dei dati potrebbe causare l’alterazione dei risultati dello Studio o la impossibilità di proseguire lo Studio; tuttavia non si tratta di dati originali	
<b>Impatti Potenziali</b>	
Costi aggiuntivi	
<b>Quali sono le principali minacce che potrebbero consentire la materializzazione del rischio?</b>	
<b>Minaccia</b>	
Errore operativo	
<b>Quali sono le fonti di rischio?</b>	
<b>Fonte</b>	
Eventi tecnologici (es. guasti, malfunzionamenti, etc.)	
Fonti umane interne accidentali (es. collaboratori neglienti)	
<b>Quali misure, fra quelle individuate, contribuiscono a mitigare il rischio?</b>	
Back – up dei dati; Controllo accessi (log); Misure anti – intrusive; antivirus/firewall; Tracciabilità, Gestione postazioni; Politiche di tutela della privacy, Politiche di sicurezza informatica	
<b>Come stimereste la gravità del rischio, specialmente alla luce degli impatti potenziali e delle misure pianificate?</b>	Trascurabile
<b>Come stimereste la probabilità del rischio, specialmente con riguardo alle minacce, alle fonti di rischio e alle misure pianificate?</b>	Trascurabile

### VALUTAZIONE DEL RISCHIO

<i>PROBABILITA' (P)</i>	<i>IMPATTO (I)</i>	<i>RISCHIO (R=P*I)</i>
Probabilità trascurabile: 1 Probabilità limitato: 2 Probabilità importante: 3 Probabilità massima: 4	Impatto trascurabile: 1 Impatto limitato: 2 Impatto importante: 3 Impatto massimo: 4	Rischio basso: $R < 6$ Rischio medio: $7 < R < 11$ Rischio alto: $R > 11$

### MATRICE DI VALUTAZIONE DEL RISCHIO

		IMPATTO <sup>§§</sup>			
		TRASCURABILE	LIMITATO	IMPORTANTE	MASSIMO
PROBABILITA' §	MASSIMO	4	8	12	16
	IMPORTANTE	3	6	9	12
	LIMITATO	2	4	6	8
	TRASCURABILE	1	2	3	4

§ Frequenza con la quale si possono verificare criticità nel trattamento dei dati: **Rischio molto basso**: è probabile che non si verifichi mai; **Basso**: non è probabile che si verifichi, ma può accadere; **Medio**: si può verificare occasionalmente; **Alto**: è probabile che si verifichi, ma non in modo persistente/stabile;

§§ Impatto atteso: **Molto basso**: è improbabile che possa avere un qualsiasi impatto; **Basso**: può avere un impatto; **Medio**: è probabile che abbia un impatto; **Alto**: molto probabile che abbia un impatto significativo;

<u>MINACCIA</u>	<u>VALORE DEL RISCHIO</u> (P*I)	<u>LIVELLO DI RISCHIO</u>	<u>VALUTAZIONE</u> <u>COMPLESSIVA</u> (SOMMA COLONNA LIVELLO RISCHIO)
ACCESSO ILLEGITTIMO	3*2	6	<b>6</b>
MODIFICHE INDESIDERATE DEI DATI	1*2	2	
PERDITA DI DATI	1*1	1	

<u>Classificazione</u>	<u>Intervallo del rischio</u>
Assenza di Rischio	Valore finale tra 0 e 2 compresi
Rischio Limitato	Valore finale tra 3 e 6 compresi
Rischio Importante	Valore finale tra 7 e 11 compresi
Rischio Massimo	Valore finale tra 12 e 16 compresi