

**Informativa progetto COVID19 L@B**

**Descrizione caratteristiche di natura clinico/operativa**

**1) Scopo del progetto**

Il progetto COVID19\_L@B vuole costituirsi come:

- a) Incubatore di progetti per lo sviluppo di quesiti clinici ed assistenziali in ambito infezione COVID19;
- b) Strumento di promozione della ricerca clinica orientata al monitoraggio ed alla valutazione degli esiti, oltre che allo sviluppo di terapie;
- c) Strumento di governance sanitaria per la verifica e costante miglioramento dei percorsi di cura;
- d) Strumento di verifica del corretto allocamento delle risorse destinate alla cura dei malati;
- e) Centro elaborazione della letteratura scientifica sulla tematica COVID19.

**2) Responsabile del progetto per conto dell'ASST Papa Giovanni XXIII**

COVID19\_L@B è un progetto aziendale che prevede il coinvolgimento di tutta la ASST Papa Giovanni 23, con il coordinamento del Clinical Trial Center (CTC) in partnership con la Fondazione per la Ricerca Ospedale di Bergamo (FROM). Il Responsabile del progetto per conto dell'ASST Papa Giovanni XXIII è il dott. Antonio Bellasi

**3) Obiettivi del progetto**

COVID19\_L@B è un progetto organizzativo che si pone gli obiettivi di seguito elencati:

- a) creare un'infrastruttura che aiuti e faciliti gli sperimentatori nello sviluppare quesiti clinici e di ricerca relativi al COVID19
- b) contribuire all'ideazione di progetti attraverso la messa a disposizione di competenze scientifiche e metodologiche per supportare e favorire lo sviluppo di studi clinici, di validazione di algoritmi per la predizione del rischio, di valutazione dei livelli di sicurezza dell'assistenza, di soluzioni diagnostiche, terapeutiche, assistenziali o, in generale, di soluzioni ideate per rispondere ai bisogni della popolazione COVID-19+
- c) raccogliere e sistematizzare i dati clinici e laboratoristici in grado di descrivere i diversi fenotipi e le traiettorie della patologia
- d) supportare metodologicamente l'analisi dei dati, anche per ottenere score di rischio per la predizione di esiti clinici
- e) creare e valutare l'adeguatezza dei percorsi e dei modelli organizzativi in atto per fronteggiare la crisi
- f) raccogliere campioni biologici per potenziali analisi future
- g) implementare soluzioni innovative terapeutiche e gestionali per rispondere al meglio alla richiesta sanitaria
- h) sviluppare partnership per ampliare le opportunità, le competenze e le risorse disponibili
- i) orientare e supportare gli sperimentatori nella ricerca di finanziamenti pubblici e privati a supporto dell'attività di ricerca

**Descrizione caratteristiche inerenti la tutela della riservatezza**

**4. Titolare del trattamento ed altri soggetti partecipanti al progetto**

Ai sensi e per gli effetti dell'Articolo 13 del REGOLAMENTO (UE) 2016/679 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati, informiamo che l'Azienda Socio Sanitaria Territoriale Papa Giovanni XXIII (d'ora in poi PG23), in qualità di Promotore degli studi clinici facenti parte del "Progetto COVID19\_L@B" ed anche di centro di sperimentazione dei suddetti studi clinici, è il Titolare del trattamento e a tal fine tratta i dati personali da Lei forniti per iscritto o verbalmente e liberamente comunicati (Art. 13.1, lett. a) Reg. 679/2018).

Nome soggetto	Ruolo all'interno dello studio/ricerca
Azienda Socio Sanitaria Territoriale Papa Giovanni XXIII	Promotore

PG23 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 Regolamento 679/2016/UE, della normativa nazionale italiana di armonizzazione con il Regolamento medesimo ed i provvedimenti dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali in materia.

Qui di seguito verrà riportato il link presso cui sarà possibile prendere visione di tutte le informative predisposte per tutti gli studi clinici osservazionali retrospettivi facenti parte del "Progetto COVID19\_L@B": [<http://www.asst-pg23.it/component/modulistica/51>]

5. **Data Protection Officer (DPO) / Responsabile della Protezione dei dati (RPD) (Art. 13.1.b Regolamento 679/2016/UE)**

Il Data Protection Officer/Responsabile della Protezione dei dati individuato dall'ente è il seguente soggetto:

DPO	P.IVA	Via/Piazza	CAP	Comune	Nominativo del DPO
LTA S.r.l.	14243311009	Via della Conciliazione, 10	00193	Roma	Recupero Luigi

Il Data Protection Officer è reperibile presso la sede di PG23 in Piazza OMS 1, 24127 Bergamo. In caso di istanze/comunicazione scritte da inviarsi in modalità digitale il Data Protection Officer può essere contattato utilizzando i recapiti istituzionali di PG23 [ufficioprotocollo@pec.asst-pg23.it](mailto:ufficioprotocollo@pec.asst-pg23.it) indicati sul sito web dell'Azienda.

**6. Natura dei dati trattati**

I dati trattati da PG23 nell'ambito degli studi clinici facenti parte del "Progetto COVID19\_I@b" sono di natura personale comune/identificativa ed anche appartenenti a categorie particolari quali:

- dati genetici
- dati biometrici
- dati relativi alla salute

Si comunica all'Interessato che il conferimento dei dati personali e particolari oggetto del presente "Progetto COVID19\_I@b" risulta essere necessario al fine di poter trattare i dati per lo svolgimento dello studio in oggetto. Nell'eventualità in cui l'Interessato non fornisca correttamente i dati, non sarà garantita la sua partecipazione al programma previsto dal progetto.

I dati dell'Interessato saranno trattati attraverso un codice che verrà attribuito a ciascun paziente. Il Titolare del trattamento adotta tutte le misure tecnico-organizzative per garantire il rispetto del principio di minimizzazione come disposto dall'art. 89 del Regolamento (UE) 2016/679 e dai provvedimenti dell'Autorità Garante approvati in materia.

**7. Finalità del trattamento dei dati personali (Art. 13.1.c Regolamento 679/2016)**

Tutti i dati personali comunicati dal soggetto Interessato, sono trattati dal Titolare del trattamento sulla base di uno o più dei seguenti presupposti di liceità:

- Espressione del consenso dell'interessato (Art. 9.2, lett. a) Reg. 679/2016);
- Il trattamento è necessario per tutelare un interesse vitale dell'interessato o di un'altra persona fisica qualora l'interessato si trovi nell'incapacità fisica o giuridica di prestare il proprio consenso (Art. 9.2, lett. c) Reg. 679/2016);
- Il trattamento è necessario 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, sulla base del diritto dell'Unione o degli Stati membri che prevede misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti e le libertà dell'interessato, in particolare il segreto professionale (Art. 9.2, lett. i) Reg. 679/2016);

In elenco, le finalità per cui i dati personali dell'Interessato verranno trattati:

- Inserimento nei database informatici aziendali;
- Esecuzione, monitoraggio e sviluppo del "Progetto COVID19\_I@b";
- Rendicontazione nei confronti degli enti ai quali la normativa riconosce poteri di monitoraggio e controllo nei confronti di PG23;
- Ottemperare a specifiche richieste dell'Interessato.

**8. Eventuali destinatari o eventuali categorie di destinatari dei dati personali (Art. 13.1, lett. e) Reg. 679/2016)**

I dati personali dell'Interessato, nei casi in cui risultasse necessario, potranno essere comunicati (con tale termine intendendosi il darne conoscenza ad uno o più soggetti determinati), oltre che ai soggetti indicati al punto 7:

- ai soggetti la cui facoltà di accesso ai dati è riconosciuta da disposizioni di legge, normativa secondaria, comunitaria, nonché di contrattazione collettiva (in particolar modo Regione Lombardia ed altri enti del sistema sanitario regionale e nazionale, secondo le prescrizioni del Regolamento per il trattamento dei dati sensibili e giudiziari approvato dalla giunta regionale, delle aziende sanitarie, degli enti e agenzie regionali, degli enti vigilati dalla Regione Lombardia – Regolamento regionale 24 dicembre 2012 – n.3).

I dati personali relativi allo stato di salute, la vita sessuale, i dati genetici ed i dati biometrici non vengono in alcun caso diffusi (con tale termine intendendosi il darne conoscenza in qualunque modo ad una pluralità di soggetti indeterminati).

#### **9. Trasferimento dati verso Paesi extra UE (Art. 13.1, lett. f) Reg. 679/2016/UE)**

I dati personali oggetto del progetto potrebbero essere comunicati a soggetti terzi non operanti sul territorio UE.

PG23 non è al momento a conoscenza di quali saranno i paesi extra UE a cui potrà comunicare i dati personali dei pazienti raccolti per lo studio clinico.

Nel caso in cui si dovesse configurare la necessità di trasmettere dati personali in Paesi al di fuori dell'Unione Europea PG23 si impegna a comunicare i Paesi nei quali i dati potranno essere comunicati al fine di poter idoneamente informare l'interessato. Al fine di rendere lecita la trasmissione PG23 riconosce che le prescrizioni normative di riferimento sono quelle previste dagli articoli 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50 del Regolamento 679/2016/UE; quindi qualora la trasmissione avvenisse in Paesi nei confronti dei quali non sussistessero decisioni di adeguatezza della Commissione Europea (ex. Articolo 45 del Regolamento 679/2016/UE) e non sussistessero le garanzie adeguate di cui all'articolo 46 del Regolamento 679/2016/UE, il trasferimento potrà essere effettuato solamente sulla base di apposito consenso dell'interessato ai sensi dell'articolo 49, comma 1, lettera a) del Regolamento 679/2016/UE. Nel caso in cui i dati vengano trasmessi in Paesi che non offrono lo stesso livello di tutela previsto dal Regolamento 679/2016/UE PG23 adotterà tutte le misure necessarie a garantire una sufficiente e adeguata tutela della privacy.

#### **10. Criteri utilizzati al fine di determinare il periodo di conservazione (Art. 13.2, lett. a) Reg. 679/2016)**

PG23 dichiara che i dati vengano conservati nel rispetto dei termini di conservazione stabiliti nel Massimario di Scarto approvato dalla Regione Lombardia attualmente in vigore e ss.mm.ii. comunque non superiori a quelli necessari per la gestione dei possibili ricorsi/contenziosi.

#### **11. Modalità del trattamento**

I dati, trattati mediante strumenti anche elettronici, saranno diffusi in forma rigorosamente anonima, ad esempio attraverso pubblicazioni scientifiche, statistiche e convegni scientifici. La partecipazione allo studio implica che il personale del soggetto promotore o delle società esterne che eseguono per conto dello stesso 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 documentazione clinica originale, con modalità tali da garantire la riservatezza dell'identità dell'interessato stesso.

L'interessato potrà in ogni momento e senza fornire alcuna giustificazione interrompere la propria partecipazione allo studio: in tal caso i campioni biologici correlati alla persona verranno distrutti. Non saranno inoltre raccolti ulteriori dati che riguardano l'interessato, ferma restando l'utilizzazione di quelli eventualmente già raccolti per determinare, senza alterarli, i risultati della ricerca.

#### **12. Diritti dell'interessato (Art. 13.2, lett. b) Reg. 679/2016)**

Si comunica che, in qualsiasi momento, l'Interessato può esercitare:

- Diritto di revoca del consenso in qualsiasi momento senza pregiudicare la liceità del trattamento basata sul consenso prestato prima della revoca, ex Art. 7, par. 3 Regolamento 679/2016/UE;
- Diritto di chiedere al Titolare del trattamento, ex Art. 15 Regolamento 679/2016/UE, di poter accedere ai propri dati personali;
- Diritto di chiedere al Titolare del trattamento, ex Art. 16 Regolamento 679/2016/UE, di poter rettificare i propri dati personali, ove quest'ultimo non contrasti con la normativa vigente sulla conservazione dei dati stessi e con la necessità di tutelare in caso di contenzioso giudiziario i professionisti sanitari che li hanno trattati;
- Diritto di chiedere al Titolare del trattamento, ex Art. 17 Regolamento 679/2016/UE, di poter cancellare i propri dati personali, ove quest'ultimo non contrasti con la normativa vigente sulla conservazione dei dati stessi e con la necessità di tutelare in caso di contenzioso giudiziario i professionisti sanitari che li hanno trattati;



Ospedale  
Papa Giovanni XXIII

Sistema Socio Sanitario



Regione  
Lombardia

ASST Papa Giovanni XXIII

- Diritto di chiedere al Titolare del trattamento, ex Art. 18 Regolamento 679/2016/UE, di poter limitare il trattamento dei propri dati personali;
- Diritto di opporsi al trattamento, ex Art. 21 Regolamento 679/2016/UE;
- Diritto di chiedere al Titolare del trattamento, solamente nei casi previsti all'art. 20 del Regolamento 679/2016/UE, che venga compiuta la trasmissione dei propri dati personali ad altro operatore sanitario in formato leggibile

**13. Diritto di presentare reclamo (Art. 13.2, lett. d) Reg.679/2016)**

Il soggetto Interessato ha sempre il diritto di proporre un reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali per l'esercizio dei suoi diritti o per qualsiasi altra questione relativa al trattamento dei suoi dati personali.



**Presenza visione dell'informativa**

Con la presente il sottoscritto,

Cognome:.....

Nome:.....

Data e luogo di nascita:.....

Residenza:.....

Recapiti telefonici:..... Recapito mail:.....

Tutore di Nome.....

Curatore Cognome.....

Genitore

dichiara

di aver ricevuto informazioni comprensibili ed esaurienti sugli scopi ed i limiti del progetto a cui è stato proposto di sottoporsi e di aver letto e compreso l'informativa resa per iscritto presentata prima dell'avvio delle attività di natura clinico-sanitaria afferenti al progetto.

**Modulo richiesta consensi**

L'interessato dichiara inoltre di prestare il proprio consenso al fine di essere sottoposto alle attività inerenti il progetto descritto all'interno dell'informativa parte integrante del presente modulo.

Accenso

Non accenso

Data e firma .....

L'interessato acconsente al trattamento dei propri dati personali secondo le condizioni indicate nell'informativa parte integrante del presente modulo.

Accenso

Non accenso

Nome..... Cognome.....

Data e firma .....



**Consenso al trattamento di dati genetici**

L'interessato dichiara inoltre:

Volere

Non volere

conoscere i risultati delle analisi genetiche effettuate ai fini dello studio descritto all'interno dell'informativa parte integrante del presente modulo.

Volere

Non volere

contattare altri membri della famiglia il cui coinvolgimento potrebbe essere rilevante ai fini delle analisi genetiche.

Volere

Non volere

che il materiale biologico venga conservato al fine di essere utilizzato per ulteriori studi o ricerche di interesse genetico.

Volere

Non volere

Essere informato di eventuali nuovi risultati o possibilità diagnostiche derivanti da tali studi o ricerche.

Nome..... Cognome.....

Data e firma .....