

INFORMATIVA SUL TRATTAMENTO DEI DATI Ex art. 13 Reg. UE 679/2016

L'Associazione del Registro dei pazienti con malattie neuromuscolari (in seguito anche "ADR") ed il centro clinico [Riportare nome centro] (in seguito "il Centro") sono impegnati nella protezione dei Dati Personali che vengono loro affidati. Pertanto, la loro gestione e la loro sicurezza vengono garantite con la massima attenzione, conformemente a quanto richiesto dalla normativa privacy (ex Regolamento UE 679/2016, d.lgs. 196/2003 come successivamente modificato ed integrato, nonché in base alla normativa sanitaria vigente in materia di dati clinici e genetici).

Questa informativa illustra chi siamo, per quali scopi potremmo utilizzare i dati del minore, come li gestiamo, a chi potrebbero essere comunicati, dove potrebbero essere trasferiti e quali sono i Suoi diritti.

Chi tratterà i Suoi dati?

I dati del minore, compresi i Suoi dati sensibili e genetici, saranno trattati da ADR con sede in Milano, Via Gorki n. 5 e dal Centro. L'ADR ed il Centro si qualificano, in adempimento a quanto disposto dall'art. 26 del Regolamento Europeo n. 679/2016 sul trattamento dei dati personali, quali Contitolari del trattamento dei dati raccolti e trattati tramite lo specifico Registro per la Distrofia Muscolare Facio-Scapolo omerale, (Registro FSHD), una banca dati elettronica posizionata all'interno del Registro neuromuscolare italiano. L'ADR ed il Centro hanno sottoscritto un accordo di contitolarità in appendice alla presente informativa, (Appendice A - Accordo di Contitolarità).

I medici del Centro che potranno accedere e trattare i dati del minore verranno nominati persone autorizzate al trattamento da parte del Centro stesso. Il Centro che raccoglie i dati del minore per le finalità di questo registro fa parte di una rete clinica per lo studio della FSHD, di cui è coordinatore, ed agisce anche da Centro Coordinatore del Registro FSHD, il Dott. Massimiliano Filosto in qualità di Responsabile scientifico nazionale e Curatore del Registro stesso. Il soggetto che gestisce dal punto di vista informatico e fornisce manutenzione alla piattaforma del registro (ASTIR s.r.l., Via Giovanni Battista Pirelli, 30, Milano) potrà trattare i dati del minore in qualità di Responsabile del trattamento.

Il DPO di ADR è identificato nella persona dell'Avvocato Michela Maggi reperibile presso i seguenti contatti: e-mail: mmaggi@maggilegal.it; PEC: michela.maggi@milano.pecavvocati.it. Il DPO di ADR è stato designato dai Contitolari quale punto di contatto per gli interessati.

Perché avete bisogno dei dati del minore?

I Contitolari possono utilizzare i dati del minore, anche riguardanti la salute o genetici, unicamente per le seguenti finalità:

- Realizzazione, su base volontaria, di una banca dati e piattaforma web (c.d. Registro nazionale FSHD) dei soggetti affetti da malattie neuromuscolari, accessibile anche attraverso internet dai soggetti a ciò autorizzati, al fine di mettere in contatto il paziente con il centro clinico più adeguato alla cura della sua malattia (finalità di tutela della salute del paziente).
- Raccolta di dati del paziente sulla gestione clinica della sua malattia e sulla qualità della sua vita, anche attraverso indagini mirate volte alla cura ed a migliorare la vita del paziente (finalità di tutela della salute del paziente).
- Fini di ricerca scientifica e statistica della sua malattia, previa anonimizzazione o pseudonimizzazione dei dati (finalità di ricerca scientifica e statistica). In questo caso, al paziente verrà sottoposta un nuovo set documentale, cioè nuove informative con la descrizione dello specifico progetto di ricerca e richiesta di specifico consenso da parte del Centro.
- Condivisione dei dati clinici dei pazienti in forma anonimizzata, con iniziative scientifiche internazionali al fine di uniformare le linee guida per la diagnosi e la cura a livello internazionale, anche nell'ambito di progetti congiunti. Inoltre, i dati potrebbero essere anonimizzati o aggregati per promuovere analisi di fattibilità di nuovi studi clinici (finalità di ricerca scientifica e statistica).
- Messa a disposizione dei clinici che hanno in cura pazienti o terzi appartenenti alla stessa linea genetica dei dati clinici e sanitari dei pazienti stessi in un unico contesto (finalità di tutela della salute del paziente o di un terzo).

L'iscrizione al Registro FSHD e la partecipazione al Progetto comportano necessariamente il trattamento dei dati personali per tutte le finalità appena specificate.

Base giuridica del trattamento

I Contitolari effettueranno il trattamento per le finalità di cui al punto a, b, c, d, ed e, sulla base del Vostro/Suo consenso, ai sensi degli artt. 6, co. 1 lett. A) e 9 del GDPR che costituisce la base giuridica dei trattamenti elencati. Tale consenso può sempre essere revocato.

Come gestirete i dati del minore?

I Contitolari hanno come obiettivo la tutela dei dati dei propri pazienti, improntando il loro trattamento ai principi di correttezza,

liceità e trasparenza. Vi/La informiamo, pertanto, che i dati personali del minore saranno trattati, tramite l'utilizzo di strumenti e procedure idonei a garantirne la massima sicurezza e riservatezza, mediante archivi e supporti cartacei, con l'ausilio di supporti digitali, mezzi informatici e telematici.

In particolare, i dati del minore sono raccolti dal medico a ciò designato dal Centro all'interno di un archivio elettronico (Registro FSHD) posizionato su una piattaforma informatica che comprende diverse banche dati indipendenti relative a diverse patologie neuromuscolari (Registro neuromuscolare italiano). I server che gestiscono i dati sono posizionati all'interno dell'Unione Europea.

Per quanto tempo conserverete le Sue informazioni?

- I dati personali saranno conservati finché il Registro sarà in essere, rispettando il principio di minimizzazione di cui all'art. 5, par. 1, lett. c) del GDPR nonché gli obblighi di legge cui è tenuto il Titolare, fatto salvo, in ogni caso, il diritto di revoca del consenso in ogni momento.
- I dati, inoltre, potranno essere conservati in forma anonima per un periodo ulteriore per archiviazione ai fini di ricerca scientifica.
- Verrà in ogni caso eseguita periodicamente una verifica di obsolescenza dei dati onde procedere alla cancellazione ed è salva ogni possibilità di revocare il consenso al trattamento.

Con chi condividerete le informazioni del minore?

In relazione alle predette finalità:

a) I dati personali e clinici del minore saranno accessibili:

- ai professionisti del Centro clinico di riferimento che opera per finalità di ricerca e cura della sua persona da Voi/Lei prescelto a cui Voi/Lei ha fornito il Consenso per l'Adesione al Registro per l'inserimento dei Suoi dati clinici, in qualità di persone autorizzate al trattamento;
- ai soggetti incaricati da ADR della fornitura, gestione e manutenzione del sistema informatico e della piattaforma del Registro NMD, in qualità di Responsabili del trattamento (cioè il personale della società Astir srl);
- ad Autorità regolatorie per eventuali *audit* se la richiesta sarà pertinente con l'utilizzo dei dati.

I dati del minore, non anonimizzati, potranno inoltre essere comunicati:

- al medico curante/Pediatra, per soli fini di tutela della salute del minore, in conformità a quanto disposto dalla normativa vigente;
- al medico curante/pediatra di un soggetto terzo appartenente alla linea genetica del minore, per soli fini di tutela della salute del terzo, in conformità a quanto disposto dalla normativa vigente, previo Vostro/Suo consenso.

b) I soli dati clinici del minore associati ad un codice di de-identificazione (dati pseudonimizzati) saranno accessibili al Curatore del registro operante presso il Centro Coordinatore, in qualità di persona autorizzata al trattamento;

c) I soli dati clinici del minore potranno essere comunicati, in formato completamente anonimo, a ricercatori, enti di ricerca, cliniche ospedaliere, associazioni di pazienti e/o aziende che ne facessero esplicita richiesta, previa verifica e approvazione dell'adeguatezza delle finalità scientifiche di tale richiesta condotta secondo le procedure dell'ADR per il Registro FSHD in accordo con la normativa vigente.

Per le finalità di cui al punto d) del paragrafo "Perché avete bisogno dei miei dati?" di cui alla presente informativa, i soli dati clinici del minore potranno essere comunicati anche all'estero, all'interno e all'esterno dell'Unione Europea, nel rispetto dei diritti e delle garanzie previsti dalla normativa vigente, previa verifica che il Paese in questione garantisca un livello di protezione "adeguato" e nel formato e con le modalità consentiti dalla legislazione vigente.

Quali sono i nostri/miei diritti?

In relazione ai trattamenti descritti nella presente Informativa, in qualità di interessato Lei potrà, alle condizioni previste dal GDPR, esercitare i diritti sanciti dagli articoli da 15 a 22 del GDPR e, in particolare, i seguenti diritti:

- **diritto di accesso** – articolo 15 GDPR: diritto di ottenere conferma che sia o meno in corso un trattamento di dati personali che La riguardano e, in tal caso, ottenere l'accesso ai Suoi dati personali;
- **diritto di rettifica** – articolo 16 GDPR: diritto di ottenere, senza ingiustificato ritardo, la rettifica dei dati personali inesatti che La riguardano e/o l'integrazione dei dati personali incompleti;
- **diritto alla cancellazione (diritto all'oblio)** – articolo 17 GDPR: diritto di ottenere, senza ingiustificato ritardo, la cancellazione dei dati personali che La riguardano. Il diritto alla cancellazione non si applica nella misura in cui il

trattamento sia necessario per l'adempimento di un obbligo legale o per l'esecuzione di un compito svolto nel pubblico interesse o per l'accertamento, l'esercizio o la difesa di un diritto in sede giudiziaria.

- **diritto di limitazione di trattamento** – articolo 18 GDPR: diritto di ottenere la limitazione del trattamento, quando: a) l'interessato contesta l'esattezza dei dati personali; b) il trattamento è illecito e l'interessato si oppone alla cancellazione dei dati personali e chiede invece che ne sia limitato l'utilizzo; c) i dati personali sono necessari all'interessato per l'accertamento, l'esercizio o la difesa di un diritto in sede giudiziaria; d) l'interessato si è opposto al trattamento in attesa della verifica in merito all'eventuale prevalenza dei motivi legittimi del Titolare del trattamento rispetto a quelli dell'interessato.
- **diritto alla portabilità dei dati** – articolo 20 GDPR: diritto di ricevere, in un formato strutturato, di uso comune e leggibile da un dispositivo automatico, i dati personali che La riguardano forniti al Titolare e il diritto di trasmetterli a un altro titolare senza impedimenti, qualora il trattamento si basi sul consenso e sia effettuato con mezzi automatizzati. Inoltre, il diritto di ottenere che i Suoi dati personali siano trasmessi direttamente da questo Titolare ad altro titolare qualora ciò sia tecnicamente fattibile;
- **diritto di opposizione** – articolo 21 GDPR: diritto di opporsi, in qualsiasi momento, al trattamento dei dati personali che La riguardano basati sulla condizione di legittimità del legittimo interesse, compresa la profilazione, salvo che sussistano motivi legittimi per il Titolare di continuare il trattamento che prevalgono sugli interessi, sui diritti e sulle libertà dell'interessato oppure per l'accertamento, l'esercizio o la difesa di un diritto in sede giudiziaria.
- **diritto a non essere sottoposto a un processo decisionale automatizzato** – articolo 22 GDPR: l'interessato ha il diritto di non essere sottoposto a una decisione basata unicamente sul trattamento automatizzato, compresa la profilazione, che produca effetti giuridici che lo riguardano o che incida in modo analogo significativamente sulla sua persona, salvo che ciò sia necessario per la conclusione o esecuzione di un contratto o Lei abbia rilasciato il Suo consenso. In ogni caso, un processo decisionale automatizzato non potrà riguardare i Suoi dati personali e Lei potrà in ogni momento ottenere l'intervento umano da parte del Titolare del trattamento, esprimere la propria opinione e contestare la decisione.
- **diritto di proporre reclamo** all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali: <http://www.garanteprivacy.it>;

Inoltre avete/ha il **diritto di revocare il consenso** prestato in ogni momento e con la stessa facilità con cui è stato fornito senza pregiudicare la liceità del trattamento basata sul consenso prestato prima della revoca.

Potrete/potrà esercitare i Suoi diritti inviando una comunicazione tramite e-mail nei confronti di ciascuno dei Contitolari; per quanto riguarda ADR all'indirizzo e-mail info@registronmd.it, per quanto riguarda il Centro clinico all'indirizzo e-mail [\[Riportare indirizzo mail a cui paziente può rivolgersi\]](#).

Oltre ai diritti di cui sopra, e per quanto attiene ai dati genetici, l'interessato ha inoltre il diritto di:

- 1) conoscere, su mera richiesta, i risultati conseguibili anche in relazione alle notizie inattese che possono essere conosciute per effetto del trattamento dei dati genetici;
- 2) limitare l'ambito di comunicazione dei dati genetici, l'eventuale trasferimento dei campioni biologici (se previsto dal Registro) ed il loro possibile utilizzo per ulteriori scopi.

Possiamo/Posso revocare il nostro/mio consenso dopo averlo prestato?

Sì, potrete/potrà revocare, in qualsiasi momento, il Vostro/Suo consenso, per ciascuna delle finalità indicate. In tal caso, non sarà possibile per ciascun Contitolare proseguire nel trattamento dei suoi dati.

Abbiamo/Ho ancora delle domande...

Per ulteriori informazioni sulla presente informativa o su qualsiasi tematica privacy, o se desiderate/desideri esercitare i Vostri/Suoi diritti o revocare il Vostro/Suo consenso, potrà rivolgersi direttamente ai riferimenti indicati nella sezione "Chi tratterà i miei dati". Per avere maggiori informazioni potete/può scrivere all'indirizzo e-mail info@registronmd.it.

Presa visione dell'Informativa ex art. 13 del Regolamento 679/2016 EU,

- ☐ Acconsento al trattamento dei dati personali del minore per le finalità elencate ai punti a), b), c), d), e), consapevole che la iscrizione al Registro e la partecipazione al Progetto comportano necessariamente il trattamento dei dati personali per dette finalità.
- ☐ Non Acconsento al trattamento dei miei dati personali per le finalità elencate ai punti a), b), c), d), e), consapevole che il rifiuto non consente l'iscrizione al Registro e la partecipazione al Progetto.

Luogo _____, data _____

(firma del padre)

Luogo _____, data _____

(firma della madre)

Luogo _____, data _____

(firma del tutore legale)

- ☐ Acconsento a conoscere, previa mia richiesta, i risultati conseguibili anche in relazione alle notizie inattese che possono essere conosciute per effetto del trattamento dei dati genetici.
- ☐ Non Acconsento a conoscere i risultati conseguibili anche in relazione alle notizie inattese che possono essere conosciute per effetto dei dati genetici.

Luogo _____, data _____

(firma del padre)

Luogo _____, data _____

(firma della madre)

Luogo _____, data _____

(firma del tutore legale)

- ☐ Acconsento ad essere informato riguardo allo sviluppo di studi e sperimentazioni cliniche per cui il mio profilo clinico e genetico risulti compatibile con i criteri di inclusione nello studio. A tale riguardo, sono consapevole che l'inserimento in uno studio dipende dalla soddisfazione di criteri di inclusione o di esclusione specifici di ciascun protocollo clinico e che al momento della visita preliminare per lo specifico studio clinico, potrei non soddisfare qualcuno di questi criteri anche se inizialmente ritenuto idoneo in base alle informazioni disponibili nelle mie schede mediche all'interno del Registro.
- ☐ Non Acconsento ad essere informato riguardo allo sviluppo di sperimentazioni cliniche per cui il mio profilo clinico e genetico sia compatibile con i criteri di inclusione nello studio.

Luogo _____, data _____

(firma del padre)

Luogo _____, data _____

(firma della madre)

Luogo _____, data _____

(firma del tutore legale)

APPENDICE A

ACCORDO DI CONTITOLARITA'

TRA

Associazione del Registro dei pazienti con malattie neuromuscolari, con sede legale in Via Gorki n.5, 20146 Milano, codice fiscale n. 97534610155, rappresentata dalla Presidente Dott.ssa Valentina Baldini (di seguito "**ADR**")

E

Il Centro clinico _____; (di seguito "**Centro**"),

(di seguito ADR e il Centro singolarmente la "**Parte**" e congiuntamente le "**Parti**")

ARTICOLO 1

Con riferimento al trattamento dei dati personali connessi all'esecuzione dell'Accordo per l'adesione al progetto per la costituzione ed il mantenimento del registro FSHD, di cui il presente Accordo costituisce allegato (intendendosi a tal fine i dati personali dei medici che accedono al Registro neuromuscolare e dei pazienti che sono ivi registrati dal Centro), le Parti riconoscono di essere contitolari del trattamento ai sensi dell'art. 26 del GDPR.

A tal fine, Le Parti concordano quanto segue:

- a) L'informativa di cui agli artt. 13 e 14 del Regolamento 679/2016 sarà condivisa tra le Parti e sarà fornita dal Centro all'interessato al primo contatto utile; nell'informativa dovrà essere precisato, in modo chiaro e comprensibile per l'interessato, la contitolarità del trattamento e tutto quanto previsto dalla normativa.
- b) Le Parti convengono che le richieste di esercizio dei diritti presentati dagli interessati saranno gestite nel quadro delle finalità di trattamento stabilite dalle Parti, restando in ogni caso inteso che gli interessati potranno esercitare i propri diritti nei confronti di ADR e del Centro ai sensi dell'art. 26, comma 3, del Regolamento. In particolare, le richieste saranno veicolate ad ADR che invierà una risposta al soggetto interessato, dopo averla concertata con il Centro.
- c) La procedura di notifica di data breach verrà gestita dalle Parti secondo la procedura condivisa qui descritta.
- d) Le Parti si impegnano altresì, ai sensi dell'art. 26, comma 2, del Regolamento 679/2016, a mettere a disposizione dell'interessato il contenuto essenziale del presente accordo, come allegato dell'informativa resa agli interessati.
- e) Le Parti designano con la presente congiuntamente, come referente e quale punto di contatto per gli interessati il Data Protection Officer di ADR, nella persona dell'avv. Michela Maggi, Email mmaggi@maggilegal.it Pec: michela.maggi@milano.pecavvocati.it.

ARTICOLO 2

PROCEDURA DI NOTIFICA DI VIOLAZIONE DEI DATI PERSONALI

2.1. Le Parti concordano che ADR si occuperà della notificazione all'Autorità Garante per la protezione dei dati personali di cui all'art. 33 del Regolamento ed agli interessati ai sensi dell'art. 34 del Regolamento.

Il Centro ha l'obbligo di comunicare ad ADR tramite PEC, qualsiasi violazione dei dati personali (data breach) entro e non oltre un (1) giorno lavorativo dall'esserne venuto a conoscenza, prestando ogni necessaria collaborazione ad ADR in relazione all'adempimento degli obblighi di cui sopra gravanti.

2.2 Per data breach si intende ogni violazione della sicurezza che comporti accidentalmente o in modo illecito la distruzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati.

2.3 La comunicazione di cui al precedente articolo 2.1 conterrà le seguenti informazioni, oltre a quanto stabilito nella Linee Guida sulla notifica delle violazioni dei dati personali ai sensi del Regolamento adottate il 3 ottobre 2017 ed emendate il 6 febbraio 2018 ed oltre quanto meglio specificato negli artt. 33 e 34 del Regolamento:

- a. la natura della violazione dei dati personali
- b. la categoria e numero approssimativo degli interessati
- c. la categoria e il numero approssimativo delle registrazioni dei dati personali
- d. il contatto presso cui ottenere più informazioni
- e. la descrizione delle probabili conseguenze della violazione
- f. gli interventi attuati o che si prevede di attuare in conseguenza della violazione
- g. misure tecniche e organizzative adottate ab origine per la protezione dei dati personali oggetto di violazione
- h. misure di sicurezza adottate successivamente alla scoperta della violazione.

2.4 Il Centro si impegna a fornire tutte le informazioni utili e pertinenti, adoperandosi con la massima diligenza esigibile per assistere l'ADR nelle operazioni di notifica o di verifica della necessità di effettuare o meno la notifica o altri adempimenti o comunicazioni.

2.5 Nel caso di violazione di obblighi in materia di protezione dei dati personali da parte del Centro all'interno della propria struttura o nell'ambito del rapporto di contitolarità con ADR, che possano cagionare un danno qualsiasi ad ADR, il Centro si obbliga a manlevare ed a mantenere completamente indenne ADR.

2.6 Nel caso di violazione di obblighi in materia di protezione dei dati personali da parte di ADR all'interno della propria struttura o nell'ambito del rapporto di contitolarità con il Centro, che possano cagionare un danno qualsiasi al Centro, ADR si obbliga a manlevare ed a mantenere completamente indenne il Centro.