



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT STUDI CLINICI

#### ESTRATTO

ID DELLO STUDIO: 7761

NOME DELLO STUDIO: S-MASH

PRINCIPAL INVESTIGATOR: PROF. L. MIELE

24/11/2025

### Sommario

<b>1. CONSIDERAZIONI PRELIMINARI .....</b>	<b>4</b>
<b>2. DESCRIZIONE DELLO STUDIO - <i>Contesto, responsabilità, standard, risorse di supporto</i> .....</b>	<b>5</b>
2.1 Specificare ID e Titolo originale dello Studio.....	5
2.2 Sinossi dello Studio.....	5
2.3 Tipologia Di Studio .....	8
2.4 Numero Di Pazienti Arruolati.....	8
2.5 Dataset, Pseudonimizzazione, controlli di integrità, Data breach.....	9
2.6 Database E Software Utilizzati.....	10
2.7 CRF/eCRF .....	10
2.8 Campioni Biologici .....	11
2.9 Risorse: Soggetti interni coinvolti nello studio (ruoli e funzioni).....	11
2.10 Ruoli Privacy .....	11

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

2.1	Trasferimenti dati extra UE .....	12
<b>3.</b>	<b>PRINCIPI FONDAMENTALI .....</b>	<b>13</b>
<b>3.1</b>	<b>PROPORZIONALITÀ E NECESSITÀ .....</b>	<b>13</b>
3.11	Gli scopi del trattamento sono specifici, esplicativi e legittimi? .....	13
3.12	Quali sono le basi legali che rendono lecito il trattamento? .....	13
3.13	Ci sono standard applicabili al trattamento? .....	13
3.14	I dati raccolti sono adeguati, pertinenti e limitati a quanto è necessario in relazione alle finalità per cui sono trattati (minimizzazione dei dati)? .....	15
3.15	I dati sono esatti e aggiornati? .....	15
3.16	Qual è il periodo di conservazione dei dati? .....	15
<b>3.2</b>	<b>MISURE A TUTELA DEI DIRITTI DEGLI INTERESSATI.....</b>	<b>16</b>
3.21	Come sono informati dei trattamenti gli interessati? .....	16
3.22	Ove applicabile: come si ottiene il consenso degli interessati? .....	16
3.23	Come fanno gli interessati a esercitare i loro diritti di accesso e di portabilità dei dati? ....	16
3.24	Come fanno gli interessati a esercitare i loro diritti di rettifica e di cancellazione (diritto all'oblio)? .....	17
3.25	Come fanno gli interessati a esercitare i loro diritti di limitazione e di opposizione? .....	17
3.26	Gli obblighi dei responsabili del trattamento sono definiti con chiarezza e disciplinati da un contratto? .....	17
3.27	In caso di trasferimento di dati al di fuori dell'unione europea, i dati godono di una protezione equivalente? .....	18
<b>4.</b>	<b>CALCOLO DEL RISCHIO .....</b>	<b>18</b>
<b>5.</b>	<b>ANALISI DEI RISCHI .....</b>	<b>19</b>
5.1	Tabella delle Contromisure tecniche .....	19
5.2	Tabella delle Contromisure logistiche .....	20
5.3	Tabella delle Contromisure Organizzative .....	21



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

5.4 Quali potrebbero essere i principali impatti sugli interessati se il rischio si dovesse concretizzare?.....	21
5.5 Quali sono le principali minacce che potrebbero concretizzare il rischio? .....	22
5.6 Quali sono le fonti di rischio? .....	23
5.7 Quali misure fra quelle individuate contribuiscono a mitigare il rischio? .....	23
<b>6. RISULTATI DPIA E AZIONI DI MIGLIORAMENTO .....</b>	<b>23</b>
<b>7. RISULTATI DPIA – PARERE DEL DPO.....</b>	<b>24</b>
<b>8. DOCUMENTI A SUPPORTO .....</b>	<b>24</b>

ATTIVITA'	FUNZIONE	RESPONSABILE	DATA
Redatto da:	Ufficio Privacy		24/11/2025
Verificato da:	DPO	Avv. Giorgianni	24/11/2025
Approvato da:	Direttore Generale	Dr. Daniele Piacentini	24/11/2025



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### 1. CONSIDERAZIONI PRELIMINARI

Questo modello di DPIA è implementato dalla Fondazione Policlinico Gemelli IRCSS per adempiere a quanto previsto dalle indicazioni del GPDP del 6 giugno 2024 “FAQ - Presupposti giuridici e principali adempimenti per il trattamento da parte degli IRCCS dei dati personali raccolti a fini di cura della salute per ulteriori scopi di ricerca” a seguito delle modifiche al Codice Privacy introdotte nell’art. 44 comma 1 bis della legge 29 aprile 2024, n. 56.

L’art. 44 comma 1 bis della legge 29 aprile 2024, n. 56 ha modificato l’art. 110 del Codice della privacy eliminando il requisito dell’autorizzazione preventiva del Garante, ove, per finalità di ricerca medico – scientifica, sia necessario utilizzare dei dati per i quali non è più possibile ottenere il consenso. Il nuovo art. 110 del Codice della privacy, infatti, prevede che: “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. Nei casi di cui al presente comma, il Garante individua le garanzie da osservare ai sensi dell’articolo 106, comma 2, lettera d), del presente codice”.

Inoltre, come riportato nelle FAQ succitate: “*Gli IRCCS possono, in alternativa [al consenso, n.d.R], fondare il trattamento dei dati personali raccolti per scopi di cura per ulteriori finalità di ricerca in campo medico, biomedico e epidemiologico sull’art. 110-bis, comma 4 del Codice, in base al quale “Non costituisce trattamento ulteriore da parte di terzi il trattamento dei dati personali raccolti per l’attività clinica, a fini di ricerca, da parte degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico, pubblici e privati, in ragione del carattere strumentale dell’attività di assistenza sanitaria svolta dai predetti istituti rispetto alla ricerca, nell’osservanza di quanto previsto dall’articolo 89 del Regolamento”.*

*L’art. 110-bis, comma 4 del Codice costituisce una di quelle disposizioni di legge, che si inseriscono nello spazio di normazione lasciato agli Stati membri, ai sensi dell’art. 9, par. 2, lett. j) del Regolamento, alle quali fa riferimento l’art. 110 (primo comma, primo periodo) del Codice nella parte in cui prevede che: “1. 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, [...] ed è condotta e resa pubblica una valutazione d’impatto ai sensi degli articoli 35 e 36 del Regolamento”.*

Nelle medesime FAQ il GPDP specifica gli adempimenti in carico al Titolare che voglia avvalersi del 110 bis: “*Nel caso in cui gli IRCCS fondino il trattamento dei dati raccolti per finalità di cura per ulteriori finalità di ricerca sull’art. 110-bis, comma 4 del Codice, essi devono obbligatoriamente svolgere e pubblicare la Valutazione d’impatto (VIP) sui propri siti web, in quanto tale articolo costituisce una di quelle disposizioni di legge alle quali fa riferimento l’art. 110 del Codice, prescrivendo tali ulteriori adempimenti.*

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### 2. DESCRIZIONE DELLO STUDIO - Contesto, responsabilità, standard, risorse di supporto

#### 2.1 SPECIFICARE ID E TITOLO ORIGINALE DELLO STUDIO

VALUTAZIONE DELLA RIGIDITÀ SPLENICA PER LA INDIVIDUAZIONE DELLA FIBROSI AVANZATA E PROGNOSI NEI PAZIENTI CON STEATOEPATITE ASSOCIATA A DISFUNZIONE METABOLICA (S-MASH) - ID 7761

#### 2.2 SINOSSI DELLO STUDIO

La misurazione della rigidità della milza (SSM) ha mostrato un potenziale come strumento complementare alla rigidità epatica (LSM) per la valutazione dell'ipertensione portale nei pazienti con MASLD, in particolare nel contesto della malattia epatica cronica avanzata compensata (cACLD). La sonda a 100 Hz per SSM, sviluppata più recentemente, migliora l'accuratezza delle misurazioni della rigidità della milza, catturando meglio le caratteristiche specifiche del parenchima splenico. Questo metodo ha dimostrato di correlarsi bene con l'HVPG, il gold standard per la valutazione dell'ipertensione portale, e ha mostrato un buon valore predittivo per la rilevazione di varici ad alto rischio, indicative di una malattia epatica avanzata. La correlazione tra SSM e altri marker clinici, come la dimensione della milza e il conteggio delle piastrine, è risultata forte, supportando ulteriormente la sua utilità nella valutazione della progressione della malattia.

Ciò rende l'SSM uno strumento promettente non invasivo per la rilevazione precoce e la stratificazione del rischio nel MASLD, il che è cruciale per prevenire la progressione verso stadi più gravi come la cirrosi o l'epatocarcinoma. In conclusione, l'uso combinato di LSM e SSM mostra un grande potenziale per migliorare la diagnosi e il monitoraggio non invasivi del MASLD, fornendo un'alternativa efficiente a metodi più invasivi come la biopsia epatica e l'HVPG. Tali evidenze hanno portato all'inserimento dell'utilizzo della SSM nelle linee guida sulla gestione dei pazienti con epatopatia cronica (3). Sono altresì necessari ulteriori studi per confermare questi risultati e affinare i protocolli per l'uso clinico, permettendo potenzialmente un intervento più precoce e una gestione migliore dei pazienti con MASLD e le sue complicazioni.

#### Obiettivi dello studio

- Primario (AIM1): testare l'ipotesi che la misurazione della rigidità della milza (SSM) possa fornire informazioni prognostiche riguardo agli esiti a lungo termine (MALO) nei pazienti con cACLD, migliorando così la capacità di prevedere complicazioni future come lo scompenso della funzione epatica, il decesso per patologia epatica, l'epatocarcinoma e la necessità di un trapianto di fegato.



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

- Secondario (AIM2): testare l'ipotesi che la misurazione della rigidità della milza (SSM) aumenti l'accuratezza nella diagnosi della cACLD, supportando un approccio in due step in aggiunta ai test non invasivi (NITs) attualmente disponibili.

### Endpoints

- Primari: L'endpoint primario è la misurazione del valore predittivo della LSM e SSM al baseline e delle variazioni nel tempo per l'incidenza di eventi avversi epatici maggiori (MALOs) in pazienti con MASLD e malattia epatica cronica avanzata (ACLD).

I MALOs sono definiti come la prima comparsa di uno dei seguenti eventi: scompenso epatico (ascite, encefalopatia epatica, emorragia da varici esofagee o gastriche), epatocarcinoma (HCC), trapianto di fegato, o morte per cause epatiche.

- Secondari: L'endpoint secondario è la performance diagnostica della misurazione della rigidità della milza (SSM) nell'identificare la malattia epatica cronica avanzata compensata (cACLD) paragonata al gold standard diagnostico rappresentato dalla Biopsia epatica. La diagnosi istologica di cACLD corrisponde ad uno stadio di fibrosi F3 o F4.

### Disegno dello studio

Studio osservazionale, ambispettico, multicentrico

### Numero di pazienti

In totale verranno arruolati 500 pazienti (di cui almeno il n40% per l'AIM2); nello specifico, presso FPG verranno arruolati 250 pazienti.

### Criteri di inclusione

- età > 18 anni
- diagnosi di MASLD secondo le linee guida EASL;
- presenza di cACLD confermata tramite istologia (fibrosi F3-F4) o valutata in modo non invasivo (LSM > 15 kPa) OPPURE sospetto di cACLD basato su NIT (LSM>8kPa) che comporta o ha comportato l'indicazione ad eseguire biopsia epatica come da pratica clinica abituale
- firma del consenso informato per la coorte prospettica

### Criteri di esclusione

- altra eziologia di malattia epatica, inclusa quella virale, autoimmune/colestatica, da farmaci, da alcol (ALD), o l'uso di farmaci hepatotossici (es. corticosteroidi orali a lungo termine, estrogeni-progestinici, metotrexato, acido valproico)
- tumore primario o secondario del fegato
- precedente scompenso epatico
- patologie ematologiche
- trombosi della vena porta
- precedente posizionamento di TIPS
- precedente trapianto di fegato
- tumore extra-epatico concomitante o pregresso (< 5 anni)
- pregressa chirurgia bariatrica (< 3 anni)

### Durata dello studio

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

La durata totale dello studio è di 84 mesi e la durata dell'arruolamento è 24 mesi.

### Trattamento/Procedura sperimentale

Si prevede di arruolare i soggetti che rispecchiano i criteri di inclusione ed esclusione che afferiscono presso gli Ambulatori di Epatologia dei centri coinvolti. Verranno raccolti tutti i dati elastografici (Fibroscan epatico LSM e splenico SSM), di laboratorio e biometrici secondo pratica clinica. Qualora il paziente abbia o abbia avuto una indicazione clinico-laboratoristica ad eseguire biopsia epatica percutanea (rialzo indici di citonecrosi o colestaei e/o  $LSM > 8\text{ kPa}$ ) verranno raccolti i dati inerenti esito dell'esame istologico della biopsia epatica. Tutti i pazienti arruolati saranno seguiti con visite di follow up secondo pratica clinica (ogni 6 o 12 mesi). Durante le visite di follow up verranno nuovamente raccolti tutti i dati elastografici (Fibroscan epatico LSM e splenico SSM), di laboratorio e biometrici secondo pratica clinica. Verranno inoltre registrati nel corso del follow up eventuali eventi MALO o altri eventi avversi (sviluppo di patologia cardiovascolare, oncologica, traumatica, decesso per cause non epatiche).

La somministrazione dei questionari previsti dal protocollo sarà effettuata esclusivamente nei soggetti arruolati nella parte prospettica dello studio.

### Dimensionamento campionario

Da una valutazione preliminare dei centri coinvolti e del rispettivo volume di pazienti, ci aspettiamo di includere più di 500 pazienti con MASLD-cACLD. Assumendo un'incidenza conservativa dell'endpoint principale del 5-7% a 5 anni, ci aspettiamo almeno 30 eventi per l'analisi primaria (AIM1). Ciò sarà sufficiente per stabilire il ruolo prognostico indipendente della SSM nella CLD dopo l'aggiustamento per almeno altre tre variabili clinicamente rilevanti.

**AIM2:** La prevalenza presunta di cACLD (F3-F4) nei pazienti sottoposti a biopsia epatica in un ambiente di cura secondario/terziario è stimata al 30% in base ai dati storici locali (Roma e Torino). Considerando un errore alfa=0,05, una precisione di  $\pm 0,07$ , una sensibilità attesa di 0,90 e una specificità attesa di 0,85, si prevede di arruolare 236 pazienti.

### Analisi statistica

Le variabili categoriche saranno presentate come n (%) e i dati continui saranno presentati come mediana (IQR) dopo aver esaminato la normalità delle variabili (test di Shapiro-Wilk). Le differenze nelle caratteristiche cliniche e biochimiche di base tra i pazienti saranno testate utilizzando il test t di Student non abbinato (per le variabili distribuite normalmente) o il test di Kruskal-Wallis per le variabili non distribuite normalmente. Il test del chi-quadro sarà utilizzato per testare le differenze tra i gruppi per le variabili categoriche.

Per valutare il valore diagnostico della rigidità splenica (SSM), della rigidità epatica (LSM) e dei punteggi derivati da LSM (Agile3+, Agile4) per la cACLD (AIM1), verranno condotte analisi di regressione logistica univariata e multivariata tenendo conto di possibili variabili confondenti (età, sesso, BMI, diabete, test di funzionalità epatica). Verrà esplorata la collinearità tra le covariate utilizzando i valori del fattore di inflazione della varianza. Valuteremo l'utilità discriminante dell'approccio basato su NITs a 1 e 2 passaggi calcolando l'area sotto la curva delle caratteristiche operative del ricevitore (AUC) e creando

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

grafici di calibrazione. Confronteremo le AUC dei diversi modelli applicando il test di DeLong. Valuteremo anche le performance diagnostiche dell'approccio a 1 e 2 passaggi per escludere o confermare la cACLD calcolando sensibilità, specificità, NPV, PPV, likelihood ratio positivo e negativo delle rispettive regole decisionali. Un'analisi di sensibilità verrà eseguita tenendo conto di fattori confondenti come età, obesità e splenomegalia. Per lo studio longitudinale (AIM2), verrà effettuata un'analisi di sopravvivenza univariata tramite analisi Kaplan-Meier e la significatività complessiva sarà calcolata tramite il test log-rank. L'analisi di regressione di Cox verrà utilizzata per esaminare l'associazione tra i risultati iniziali di LSM e SSM, le loro variazioni nel tempo e gli eventi clinici a lungo termine (MALOs), regolando per le possibili variabili confondenti. Le covariate incluse nei modelli di regressione multivariata saranno scelte in base alla loro significatività nelle analisi univariate o sulla base della loro plausibilità biologica o clinica. I risultati dei modelli di regressione di Cox saranno presentati come rapporti di rischio (HR) e intervalli di confidenza al 95% (CI).

I valori di  $p < 0,05$  saranno considerati statisticamente significativi.

**Sicurezza e gestione degli eventi avversi**

Tutti gli eventi avversi osservati nel corso dello studio saranno raccolti e registrati, come da normale pratica clinica.

### 2.3 TIPOLOGIA DI STUDIO

- Multicentrico
- No-profit<sup>1</sup>
- Retrospettivo

### 2.4 NUMERO DI PAZIENTI ARRUOLATI

500 totali, 250 FPG

---

<sup>1</sup> In caso di No-profit Non co-finanziato Multicentrico, si prega di sottomettere al Comitato Etico anche eventuali contratti tra le parti (es. Data Transfer Agreement).

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### 2.5 DATASET, PSEUDONIMIZZAZIONE, CONTROLLI DI INTEGRITÀ, DATA BREACH

- **Riportare una riga di dataset (es. CRF)**

ID PZ.	SESSO	ETA'	ALTEZZA	PESO	BMI	CIRCONF. VITA	P.A.	MEDICAL HISTORY	TERAPIA	LSM (kPa)	CAP (dB/m)	IQR (%)	SD (db/m)	SSM (kPa)

- **Produrre un esempio della pseudonimizzazione utilizzata per lo Studio (se non possibile riportare la modalità di pseudonimizzazione)**

I dati raccolti dal Centro di Sperimentazione saranno contraddistinti da un codice alfanumerico univoco che sostituirà il nominativo del soggetto interessato, cosicché soltanto il medico ed i soggetti autorizzati potranno associare questo codice al nominativo del partecipante allo studio.

- **La tabella di conversione è conservata in un luogo/software separato rispetto al dato pseudonimizzato? (specificare la modalità)**

La tabella di conversione che associa il codice alfanumerico al nominativo del soggetto è conservata in un file Excel separato, cifrato e archiviato nella cartella OneDrive dedicata allo studio, accessibile esclusivamente al PI e ai soggetti autorizzati. L'accesso è protetto da credenziali personali FPG.

- **Come avvengono i controlli per l'esattezza e l'aggiornamento dei dati (integrità del dato)?**

Il controllo di integrità del dato avviene tramite verifica incrociata periodica delle informazioni contenute nella eCRF con i registri clinici TrakCare. Gli accessi e le modifiche ai file sono tracciati mediante log di sistema OneDrive.

- **Il PI ha edotto il personale coinvolto nello studio sui comportamenti da tenere in caso di violazione, anche presunta, dei dati personali (data breach)? (specificare la modalità)**

Il PI ha previsto una specifica sessione informativa rivolta a tutti i membri coinvolti nello studio in materia di Data Breach e Data Leak. In tale sessione sono state illustrate le procedure da seguire in caso di violazione (anche presunta) dei dati personali relativamente all'obbligo di segnalazione immediata al PI, che inoltrerà tali segnalazioni all'Ufficio DPO della Fondazione.



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### 2.6 DATABASE E SOFTWARE UTILIZZATI

- Indicare i database aziendali utilizzati per raccogliere i dati da utilizzare per lo Studio (es: PACS, TrakCare, etc)

TrakCare

- Per lo studio è necessario utilizzare il/i software/dispositivi/piattaforme online:

	<b>Nome software/dispositivo/piattaforma</b>	<b>Funzione/utilizzo</b>	<b>Indicare se il Software è installato in FPG o in cloud</b>	<b>Indicare il Fornitore /o indicare se open source</b>
1	Microsoft Excel	Raccolta dati	FPG	Microsoft
2	R	Analisi statistica	FPG	Open source

### 2.7 CRF/ECRF

- In caso di eCRF indicare software/piattaforma utilizzata**  
Microsoft Excel (file protetto da password, archiviato su server sicuro FPG).
- Indicare se il software/ piattaforma utilizzata è di proprietà di Fondazione o di un fornitore esterno (outsourcing)**  
Di proprietà della Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS.
- In caso di outsourcing indicare fornitore della piattaforma**  
N/A
- Indicare modalità di scambio dei files provenienti dai centri di sperimentazione (caso multicentrico)**

I dati pseudoanonimizzati provenienti dal centro satellite verranno inviati tramite email aziendale. I file saranno criptati e le password di accesso saranno condivise fisicamente o tramite differente canale telematico protetto (ambiente aziendale).

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

- Nel caso di CRF (cartaceo): indicare modalità di conservazione dei documenti cartacei e (nel caso di studi multicentrici) le modalità di trasmissione dai Centri alla Fondazione**  
Non applicabile (nessuna CRF cartacea prevista; raccolta dati esclusivamente elettronica).

### 2.8 CAMPIONI BIOLOGICI

N\A

### 2.9 RISORSE: SOGGETTI INTERNI COINVOLTI NELLO STUDIO (RUOLI E FUNZIONI)

Tutti i soggetti che tratteranno i dati personali sono stati nominati come da Istruzione Operativa - IO.018

SI

NO

### 2.10 RUOLI PRIVACY

- Titolare del Trattamento** (Promotore): Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS  
Largo Francesco Vito, n. 1 – 00168 Roma.

- Eventuali autonomi titolari – Centri Partecipanti**  SI  NO

	Autonomi titolari	Indirizzo
1	A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino	Via Corso Bramante, 88 - 10126 - Torino

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

- **Eventuali responsabili del trattamento ex art. 28 GDPR**
  - Corrieri e trasportatori di materiale biologico, dataset contenuti in supporti fisici, etc  SI  NO

Nome Fornitore	Indirizzo
1 \	

- Fornitori/gestori/manutentori di applicativi/software outsourcing (es. eCRF, Diario elettronico, APP di monitoraggio, APP/Software collegabili a dispositivi indossabili connessi, televisita/telemedicina, piattaforme online)

Nome software/dispositivo	Fornitore	Indirizzo
1 \		

- Contract Research Organization (CRO)  SI  NO

Se sì, specificare Nome, indirizzo e PEC della CRO

- **Deposito campioni biologici presso biobanche /biorepository  SI  NO**

Nome laboratorio	Indirizzo	Ruolo Privacy
1 \		

### 2.11 Trasferimenti dati extra UE

I dati sono trasferiti extra UE

SI  NO



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### 3. PRINCIPI FONDAMENTALI

#### 3.1 PROPORZIONALITÀ E NECESSITÀ

##### 3.11 Gli scopi del trattamento sono specifici, esplicativi e legittimi?

Sì, il trattamento è eseguito per la finalità di ricerca scientifica in ambito medico/sanitario e nei limiti strettamente funzionali al perseguitamento di tale finalità.

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

##### 3.12 Quali sono le basi legali che rendono lecito il trattamento?

Norma di legge Art. 110 bis D.lgs n. 196/2003 e ss. mm. ii (Codice Privacy) in conformità degli articoli 9 lett J e 89 GDPR.

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

##### 3.13 Ci sono standard applicabili al trattamento?

#### Gov e PRO

- REG:016 Rev:1.0 01/03/2024 (REGOLAMENTO RICERCA CLINICA)
- PRO.1049 PROCEDURA: Gestione delle Informative e dei Consensi Adempimenti in Materia di Protezione dei Dati Personalini
- IO.018 Istruzione operativa: Data Privacy Manager, Data Privacy Manager Assistant e Incaricati Del Trattamento
- PRO.021: Procedura Gestione della Documentazione Sanitaria in Ospedale
- Nomine autorizzate al trattamento
- MAN 014: Manuale per l'Utilizzo per le Procedure Informatiche

La Ricerca Clinica è inoltre regolamentata dalla seguente normativa, da Standard Nazionali e Internazionali:

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

- Convenzione del Consiglio d'Europa per la protezione dei diritti dell'uomo e della dignità dell'essere umano (Convenzione di Oviedo del 04/04/1997, ratifica autorizzata con Legge 28/03/2001 n. 145);
- Declaration of Helsinki (World Medical Association) "Ethical Principles for Medical Research Involving Human Subjects" del 1964 e ss.mm.ii;
- D.lgs 30 giugno 2003, n. 196, Codice in materia di protezione dei dati personali (recante disposizioni per l'adeguamento dell'ordinamento nazionale al regolamento (UE) n. 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 e che abroga la direttiva 95/46/CE) e ss.mm.ii.
- D.lgs 30 dicembre 1992, n. 502, recante riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'articolo 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421;
- D.M. Ministero della Salute 30 novembre 2021: Misure volte a facilitare e sostenere la realizzazione degli studi clinici di medicinali senza scopo di lucro e degli studi osservazionali e a disciplinare la cessione di dati e risultati di sperimentazioni senza scopo di lucro a fini registrativi, ai sensi dell'art. 1, comma 1, lettera c), del decreto legislativo 14 maggio 2019, n. 52.
- D.M. Ministero della Salute 1° febbraio 2022: Individuazione dei comitati etici a valenza nazionale.
- d.M. Ministero della Salute 26 gennaio 2023: Individuazione di quaranta comitati etici territoriali.
- Linee guida di buona pratica clinica (Good Clinical Practice - GCP) e ss. mm.ii adottate dall'Unione Europea nel 1996, recepite nell'ordinamento italiano con D.M. 15 luglio 1997, n.162; ICH E6 (R3) GOOD CLINICAL PRACTICE GCP (luglio 2025)
- Linee guida "Per i trattamenti di dati personali del Garante per la Protezione dati personali nell'ambito delle sperimentazioni cliniche di medicinali" del 24 luglio 2008
- Regolamento (UE) n. 536/2014 del Parlamento Europeo e del consiglio, del 16 aprile 2014, sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE;
- Regolamento (UE) 2016/679 del 27 aprile 2016 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati (GDPR) che abroga la direttiva 95/46/CE;
- Regolamento (UE) n 2017/745 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 5 aprile 2017 relativo ai dispositivi medici;
- Regolamento (UE) n 2017/746 del Parlamento Europeo relativo ai dispositivi medico diagnostici in vitro;
- Autorizzazione Generale del 22/2/2017 e ss modifiche (Autorizzazione Generale al trattamento di dati genetici);

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### 3.14 I dati raccolti sono adeguati, pertinenti e limitati a quanto è necessario in relazione alle finalità per cui sono trattati (minimizzazione dei dati)?

Il trattamento avviene nel rispetto del principio di minimizzazione in quanto sono raccolti e trattati solo i dati strettamente necessari per il raggiungimento delle finalità dello Studio, come indicato nel Protocollo approvato dal Comitato Etico.

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

### 3.15 I dati sono esatti e aggiornati?

Il trattamento dei dati personali avviene in conformità del Protocollo dello Studio approvato dal Comitato Etico e nel rispetto dei principi di buona pratica clinica (GCP) a garanzia dell'esattezza dei dati raccolti e della non alterazione dei dati stessi; i dati sono costantemente aggiornati e fedelmente riportati nelle Schede Raccolta Dati cartacee (Case Report Forms –CRF) o elettroniche (electronics Case Report Forms- eCRF). Tutti i documenti essenziali sono raccolti nel Trial Master File (TMF) che è il fascicolo permanente della sperimentazione che consente di verificare in ogni momento come essa viene condotta e la qualità dei dati ottenuti. L'accesso ai dati necessari per lo studio è consentito solo al personale espressamente autorizzato che opera sotto la vigilanza del Medico Sperimentatore (Principal Investigator –PI); ogni accesso alle eCRF e al TMF è tracciato.

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

### 3.16 Qual è il periodo di conservazione dei dati?

I dati e i campioni biologici sono conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario per conseguire le finalità per le quali sono stati raccolti e trattati (art. 11, comma 1, lett. e) del Codice Privacy, il termine massimo di conservazione è di 7 anni dal termine dello studio, come da Provvedimento Autorità Garante del 18 luglio 2023 [9920977] "Linee guida per i trattamenti di dati personali nell'ambito delle sperimentazioni cliniche di medicinali - 24 luglio 2008 " che ha ritenuto congruo il termine di 7 anni desunto dall'art. 18 del D. Lgs. 6 novembre 2007, n. 200 (Attuazione della direttiva 2005/28/CE recante principi e linee guida dettagliate per la buona pratica clinica relativa ai medicinali in fase di sperimentazione a uso umano).

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### 3.2 MISURE A TUTELA DEI DIRITTI DEGLI INTERESSATI

#### 3.2.1 Come sono informati dei trattamento gli interessati?

Gli interessati sono informati tramite Informativa compilata a cura del Titolare (art. 13 GDPR) e pubblicata sul sito aziendale nella sezione del sito: <https://www.policlinicogemelli.it/servizi-paziente/privacy-e-protezione-dei-dati-personali/>.

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

#### 3.2.2 Ove applicabile: come si ottiene il consenso degli interessati?

Non applicabile. La presente DPIA consente di derogare all'acquisizione del consenso ai sensi dell'art 110 bis D.lgs. 30 giugno 2003, n. 196 come novellato dall'art. 44 comma 1 bis della legge 29 aprile 2024, n. 56 e come meglio specificato nelle FAQ (*Presupposti giuridici e principali adempimenti per il trattamento da parte degli IRCCS dei dati personali raccolti a fini di cura della salute per ulteriori scopi di ricerca*) pubblicate dal GPDP e di seguito riportate:

*"Gli IRCCS possono, in alternativa [al consenso n.d.R], fondare il trattamento dei dati personali raccolti per scopi di cura per ulteriori finalità di ricerca in campo medico, biomedico e epidemiologico sull'art. 110-bis, comma 4 del Codice, in base al quale "Non costituisce trattamento ulteriore da parte di terzi il trattamento dei dati personali raccolti per l'attività clinica, a fini di ricerca, da parte degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico, pubblici e privati, in ragione del carattere strumentale dell'attività di assistenza sanitaria svolta dai predetti istituti rispetto alla ricerca, nell'osservanza di quanto previsto dall'articolo 89 del Regolamento".*

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

#### 3.2.3 Come fanno gli interessati a esercitare i loro diritti di accesso e di portabilità dei dati?

Nella informativa pubblicata sul sito sono fornite agli interessati specifiche indicazioni per esercitare il diritto di accesso e gli altri diritti riconosciuti dal GDPR, con indicazione dei dati di contatto del Titolare e del DPO aziendale.

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

L'esercizio dei diritti degli interessati può essere suscettibile di limitazioni in considerazione della finalità di ricerca scientifica nei limiti ed alle condizioni indicate dall'art. 89 GDPR. Il diritto alla portabilità dei dati non è applicabile in questo caso poiché la base giuridica del trattamento è una norma di legge (110 bis) e non è basato sul consenso dell'interessato (art. 20 GDPR).

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

### 3.24 Come fanno gli interessati a esercitare i loro diritti di rettifica e di cancellazione (diritto all'oblio)?

L'interessato ha il diritto di chiedere al Titolare del trattamento la rettifica e la cancellazione dei dati con le modalità indicate nell'informativa scrivendo ai dati di contatto del Titolare e del DPO aziendale indicati nella stessa. Il diritto alla cancellazione può subire delle limitazioni per la finalità di ricerca scientifica in conformità di quanto previsto dall'art. 17, par. 3 lett. d) GDPR.

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

### 3.25 Come fanno gli interessati a esercitare i loro diritti di limitazione e di opposizione?

Nella informativa pubblicata sul sito sono fornite agli interessati specifiche indicazioni per esercitare i diritti riconosciuti dal GDPR, con indicazione dei dati di contatto del Titolare e del DPO aziendale. L'esercizio dei diritti degli interessati può essere suscettibile di limitazioni in considerazione della finalità di ricerca scientifica nei limiti ed alle condizioni indicate dall'art. 89 GDPR.

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

### 3.26 Gli obblighi dei responsabili del trattamento sono definiti con chiarezza e disciplinati da un contratto?

Gli obblighi dei responsabili del trattamento sono espressamente definiti nell'atto di nomina ex art. 28 GDPR ed anche contrattualizzati con apposito documento nei casi in cui i fornitori vengano a contatto (anche solo potenzialmente) coi dati personali a titolarità della Fondazione (ad esempio: laboratori di analisi esterni, corrieri esterni, fornitori di software provvisti di contratto di manutenzione, etc).

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

### 3.27 In caso di trasferimento di dati al di fuori dell'unione europea, i dati godono di una protezione equivalente?

Il trasferimento è sempre soggetto alla rigorosa osservanza delle condizioni e delle garanzie previste dal Capo V del GDPR (es: decisioni di adeguatezza, SCCs, etc.).

Valutazione	Accettata	Migliorabile	Critico	Non accettata
	X			

## 4. CALCOLO DEL RISCHIO

Questo capitolo descrive i criteri adottati per calcolare il rischio che il trattamento oggetto di DPIA comporta nell'ambito dei diritti e delle libertà dell'interessato.

Si procede con il calcolo:

- del Rischio Accettabile **RA**
- del Rischio Inerente **RI**
- della % di mitigazione del Rischio Inerente dovuta all'implementazione delle contromisure di sicurezza.
- del **Rischio Residuo** calcolato come  $Ri - (Ri \times \% \text{ di mitigazione})$ .

Qualora il trattamento sottoposto a DPIA risulti associato ad un valore di Rischio Residuo inferiore al valore di Rischio "Accettabile" (Ra), il trattamento stesso sarà considerato adeguato dal punto di vista della protezione dei dati personali, al netto di un monitoraggio periodico.

Il **rischio accettabile** (Ra) è il valore di rischio che il titolare del trattamento ritiene adeguato al trattamento in oggetto e che pertanto è disposto ad accettare.

Il **rischio inerente** è il rischio che grava su un'organizzazione in assenza di qualsiasi azione o misura in grado di ridurne la Probabilità e/o la Gravità e rappresenta la massima perdita realizzabile in seguito al concretizzarsi dei rischi e alla mancanza di azioni tese a limitarne gli effetti.

Il Rischio Inerente si calcola moltiplicando la Probabilità per la Gravità (o impatto):  $RI = PxG$ .

La **probabilità** di realizzazione di un rischio (in termini di protezione del dato personale) è qui considerata sulla base delle caratteristiche del trattamento che possano mettere a repentaglio diritti e libertà degli interessati. La stima della probabilità di un accadimento avverso avviene attraverso la valutazione dei seguenti elementi: Profilazione, Monitoraggio, Consenso, Complessità del trattamento, Informativa, Nuove Tecnologie, Revisione

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

DPIA, Numero interessati, Data Breach. Ogni elemento presenta quattro scenari diversi ai quali è associato uno score da 1 a 4.

In base alla compilazione della tabella contenente gli elementi succitati si otterrà un punteggio di scoring compreso in un range da 9 a 36.

Associato allo scoring c'è il livello di Probabilità P (Improbabile, Poco Probabile, Probabile, Molto Probabile) col relativo punteggio di P (1-improbabile, 2-poco probabile, 3-probabile, 4-molto probabile).

**La gravità o impatto** rappresenta l'entità del danno in cui potrebbero incorrere gli interessati in quanto persone fisiche al manifestarsi di un rischio legato ad un data breach: tale danno può essere di natura fisica, materiale o immateriale, come da tabella sottostante. Il data breach può concretizzarsi a seguito di una perdita di Riservatezza (R), Integrità (I) e Disponibilità (D) del dato personale.

La stima della gravità di un accadimento avverso avviene attraverso la valutazione dei possibili danni divisi in tre categorie: Fisico (danni fisici subiti dall'interessato), Materiale (danni che coinvolgono le proprietà dell'interessato), Immateriale.

Ogni categoria presenta quattro scenari diversi ai quali è associato uno score da 1 a 4. In base alla compilazione della tabella si otterrà un punteggio di scoring compreso in un range da 3 a 12. Associato allo scoring c'è il livello di Gravità G (Lieve, Moderata, Grave, Molto Grave) col relativo punteggio di G (1-lieve, 2-moderato, 3-grave, 4-molto grave).

Moltiplicando GxP otteniamo 4 possibili valori di Rischio Inerente: RI (1-lieve, 2-moderato, 3-grave, 4-molto grave)

**Le tabelle delle contromisure** adottate per minimizzare il rischio inherente sono composte da varie voci, ognuna delle quali associata ad un valore di adeguatezza (da 0 – non applicabile a 3 - adeguato). Tali valori di adeguatezza concorrono a generare la % di abbattimento del rischio.

Il Rischio Residuo finale si calcola come RI -RI x %Mitigazione).

### 5. ANALISI DEI RISCHI

#### 5.1 Tabella delle Contromisure tecniche

ID	Misure
1	I dati dello studio sono trattati tramite software installati su sistemi FPG e di conseguenza protetti dai sistemi e dalle policies di cybersecurity di FPG, che comprendono: <ul style="list-style-type: none"><li>• Misure di pseudonimizzazione e crittografia dei dati personali</li><li>• Misure per garantire la riservatezza, l'integrità, la disponibilità e la resilienza costanti dei sistemi e dei servizi di elaborazione, ad ex: firewall perimetrali, proxy, antivirus/antimalware sulle pdl e sui server, blocco delle installazioni sulle pdl, disattivazione automatica schermo, hardening dei sistemi, etc</li><li>• Misure per garantire la capacità di ripristinare tempestivamente la disponibilità e l'accesso ai dati personali in caso di incidente fisico o tecnico; ex backup e procedure di continuità operativa</li></ul>

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

	<ul style="list-style-type: none"><li>• Procedure per testare, valutare e valutare regolarmente l'efficacia delle misure tecniche e organizzative al fine di garantire la sicurezza del trattamento: ex effettuazione di VA periodiche</li><li>• Misure per l'identificazione, l'autorizzazione e la profilazione degli utenti: ex: utenze AD, password policy, eliminazione account inattivi, accesso profilato ai software solo dietro autorizzazione, etc</li><li>• Misure per la protezione dei dati durante la trasmissione: ex VPN, Autenticazione a più fattori</li><li>• Misure per la protezione dei dati durante l'archiviazione: ex Crittografia, Backup</li><li>• Misure per garantire la sicurezza fisica dei luoghi in cui vengono trattati i dati personali: ex badge elettronici di accesso consentono l'accesso agli ingressi comuni dell'edificio. La sicurezza degli ingressi comuni dell'edificio è garantita e gestita dai responsabili dell'edificio e dalle società di vigilanza; l'accesso ai sistemi IT (sala server e sala di archiviazione IT) è limitato al personale autorizzato con accesso tramite badge elettronico, come previsto da procedure specifiche.</li><li>• Misure per garantire la configurazione del sistema, inclusa la configurazione predefinita: ex. disattivazione e/o modifica utenze di default su server e apparati di rete, gestione utenze di servizio automatizzate;</li><li>• Misure per garantire una conservazione limitata dei dati.</li></ul>
2	I software/ Piattaforma fanno parte del Portafoglio Applicativo FPG
3	La tabella di conversione è conservata in un luogo/software separato rispetto al dato pseudonimizzato
4	I codici pseudonimizzati rispettano la previsione di non inserire riferimenti identificativi dei pazienti
5	Il trattamento dei dati personali avviene solo tramite dispositivi/ personal computer aziendali
6	I dati dello studio sono caricati in cloud gestiti da Fornitori FPG iscritti nell'albo fornitori e provvisti di regolare contratto.
7	L'accesso al software/piattaforma/piattaforma ECRF contenente i dati avverrà con credenziali personali.

### 5.2 Tabella delle Contromisure logistiche

ID	Misure
1	L'accesso ai luoghi dove sono conservati i dispositivi utilizzati per il trattamento è consentito solo a personale autorizzato
2	L'accesso ai luoghi dove sono conservati i dati (ad esempio campioni biologici) e/o la documentazione utilizzati per il trattamento è consentito solo a personale autorizzato
3	L'eventuale documentazione cartacea è conservata in contenitori (armadi, schedari, ecc.) muniti di serratura la cui chiave è nelle disponibilità del solo personale autorizzato.

## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

### 5.3 Tabella delle Contromisure Organizzative

ID	Misure	Evidenze
1	Ruoli e responsabilità	Descritte nella IO 0.18 per i soggetti interni e descritte per lo studio in oggetto nei parr.2.7 e 2.8; i responsabili ex art 28 hanno apposito atto di nomina; eventuali trasferimenti extra UE sono regolati attraverso appositi strumenti come SCC, DTA (data transfer agreement), decisioni di adeguatezza, DPF (data privacy framework).
2	Formazione	Il Titolare attua una specifica attività di formazione per il personale e per i soggetti coinvolti nella gestione del trattamento dei dati personali, al fine di presidiare adeguatamente le istruzioni fornite e, in ogni caso, di promuovere la cultura della privacy e della sicurezza delle persone fisiche con riguardo ai dati personali all'interno dell'organizzazione aziendale. Il corso erogato al personale di FPG si basa sulla normativa vigente sul trattamento dei dati personali delle persone fisiche, ovvero, il Regolamento Europeo (UE) 2016/679 e il Codice in materia di protezione dei dati personali (D.Lgs. n. 196 del 2003) modificato e integrato dal D.Lgs. 101/2018. Sono, inoltre, previsti degli specifici eventi formativi, in relazione agli specifici settori di competenza. Sono altresì previste delle apposite indicazioni e linee guida specifiche per gli Studi Clinici.
3	Gov e PRO	Vedi par. 3.13 della presente DPIA
4	Gestione data breach	Lo staff coinvolto nello studio è formato in merito alla pro. da adottare al verificarsi di un data breach.
5	E' presente un apposito spazio aziendale dove pubblicare informativa e DPIA dello studio	Vedi par. 3.22 della presente DPIA

### 5.4 Quali potrebbero essere i principali impatti sugli interessati se il rischio si dovesse concretizzare?

#### Riservatezza – accesso illegittimo ai dati

Con riferimento al Considerando 75 del GDPR i potenziali impatti potrebbero essere:

- Perdita di riservatezza dei dati personali protetti da segreto professionale;



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

- Conoscenza da parte di terzi non autorizzati di dati particolari laddove si riesca a re-identificare l'interessato;
- rischio di re-identificazione degli interessati/pazienti arruolati per i progetti di ricerca.

### Integrità – modifica indesiderata dei dati

Con riferimento al Considerando 75 del GDPR i potenziali impatti potrebbero essere:

- Perdita del controllo della qualità del dato.
- Inoltre, nel caso di modifica indesiderata dei dati, la Fondazione potrebbe incorrere nel rischio di veder vanificate le attività di ricerca.

### Disponibilità – perdita dei dati

Con riferimento al Considerando 75 del GDPR i potenziali impatti potrebbero essere:

- Nessuno sull'interessato, trattandosi di dati copiati dai DB aziendali ai software di ricerca e non utilizzati a fini di cura ma di ricerca.

## 5.5 Quali sono le principali minacce che potrebbero concretizzare il rischio?

### Riservatezza – accesso illegittimo ai dati

Replica dei dati su supporto non sicuro/adatto, installazione di software non autorizzato sulla postazione di lavoro, divulgazione involontaria delle informazioni (es in un dialogo), attacco di ingegneria sociale per carpire informazioni/furto identità, mancata protezione dei pc (es. schermi non protetti), cambio mansione, dimissioni di dipendente, affidamento di attività di progetto/servizio a fornitori, infezioni da virus/malware, sistema di autenticazione/profilazione/gestione delle credenziali non adeguato, errori/vulnerabilità nel software utilizzato, trasmissioni di dati in maniera non sicura, comportamenti sleali o fraudolenti di dipendenti, furto di dispositivi (pc, telefono, HW).

### Integrità – modifica indesiderata dei dati

Installazione di un middleware, software o HW che danneggia i dati, errori in fase di aggiornamento dei S.O., del middleware, delle configurazioni, errori umani involontari di dipendenti (es per poca formazione/competenza, disattenzione, ...), inserimento errato di dati durante la reportistica dei risultati delle analisi o dei controlli, comportamenti sleali o fraudolenti di dipendenti.

### Disponibilità – perdita dei dati

Infezioni da virus/malware, errori/vulnerabilità nel software utilizzato, errori in fase di aggiornamento dei SO, del middleware, delle configurazioni, errori umani involontari di dipendenti (es per poca formazione/competenza, disattenzione, etc.), evento naturale catastrofico (incendio, inondazione), evento vandalico, furto di dispositivi (pc, telefono, hw), utilizzo di sw contraffatto, dimensionamento non corretto dei repository dei dati (DB, file system), errori in fase di aggiornamento dei sw applicativo, scadenza licenza,



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

mancato aggiornamento middleware, interruzioni o non disponibilità della rete (guasti), indisponibilità del personale (malattia, sciopero, pensionamento, etc.), furto documenti cartacei, guasto hardware, attacchi DOS/DDOS, interruzioni o non disponibilità dei sistemi complementari (elettricità, climatizzazione, etc.).

### 5.6 Quali sono le fonti di rischio?

Riservatezza – accesso illegittimo ai dati
Fonti interne umane, fonti esterne non umane.
Integrità – modifica indesiderata dei dati
Fonti interne umane, fonti esterne non umane.
Disponibilità – perdita dei dati
Fonti interne umane, fonti esterne non umane.

### 5.7 Quali misure fra quelle individuate contribuiscono a mitigare il rischio?

Riservatezza – accesso illegittimo ai dati
Vedi parr 5.1, 5.2, 5.3.
Integrità – modifica indesiderata dei dati
Vedi parr 5.1, 5.2, 5.3.
Disponibilità – perdita dei dati
Vedi parr 5.1, 5.2, 5.3.

## 6. RISULTATI DPIA E AZIONI DI MIGLIORAMENTO

Dall'analisi sulla gravità e le probabilità dei rischi emerge un valore di **Rischio Inerente** di livello **Moderato** (in una scala che prevede valori da lieve a moderato a grave a molto grave)

Nell'ottica di mitigazione di tali rischi si evince che, con l'implementazione delle misure tecnico/organizzative in atto, **il valore di abbattimento del Rischio Inerente, ovvero il Rischio Residuo, rientra in una condizione di accettabilità da parte dell'organizzazione.**



## DATA PROTECTION IMPACT ASSESSMENT MODELLO STUDI CLINICI - ESTRATTO

Al netto delle azioni di miglioramento si ritiene pertanto che **il trattamento in oggetto presenti un grado di rischio accettabile sui diritti e libertà dell'interessato** e di conseguenza non è richiesta una consultazione preventiva all'Autorità Garante.

**N.B Il dettaglio dei valori, dei sistemi di calcolo e delle evidenze che hanno condotto al risultato di accettabilità è presente nella versione integrale della DPIA, a disposizione, su richiesta, del GPDP.**

### 7. RISULTATI DPIA – PARERE DEL DPO

Ai sensi dell'art. 35(2) e art. 39(1) (lett. c) del GDPR, in qualità di Responsabile della protezione dei dati e sulla base di quanto sopra riportato il DPO esprime parere:  
favorevole  
all'implementazione del trattamento oggetto della presente DPIA.

Firmata digitalmente da

Avv. Francesco Giorgianni

### 8. DOCUMENTI A SUPPORTO

**omissis**