

Valutazione di impatto (DPIA)

Controllo versione e Cronologia modifiche				
Version e	Data	Αp	provato da	Descrizione delle modifiche effettuate
1.0	07/02/202 4			Prima stesura
1.1	03/06/202 4			Integrazioni
1.2	04/06/202 4			Revisione con ufficio privacy
			Audience e	distribuzione
Strutture e Dipartimenti		Tutti		
Processo interessato		Gestione della compliance		
Livello di i	Livello di riservatezza		ESTRATTO pubblicabile	
documento				

Redazione Valutazione di impatto (DPIA) - Informazioni necessarie

Al fine di poter effettuare correttamente la Valutazione di impatto (DPIA) relativa ad uno specifico trattamento, come previsto dall'attuale disciplina sulla protezione dei dati personali (art. 35 GDPR), è necessario fornire le informazioni e la documentazione di seguito riportate.

NOTA: i campi con riportato l'asterisco (*) sono obbligatori; l'assenza di uno o più degli elementi obbligatori potrebbe comportare l'impossibilità di procedere alla gestione della richiesta.

Titolo del Progetto di ricerca * REAL WORLD EXPERIENCE WITH MOGAMULIZUMAB IN THE
TREATMENT OF CUTANEOUS T-CELL LYMPHOMA: A MULTICENTER
OBSERVATIONAL STUDY

[Utilizzo in real-life di Mogamulizumab nel trattamento dei linfomi cutanei a cellule T: studio multicentrico osservazionale]

Ruolo *	Nominativo *	e-mail *	Tel. (diretto/mobile) *
Responsabile del Progetto di ricerca (PI) *	Dott. Fabbri Alberto	a.fabbri@ao- siena.toscana.it	057758 6798
Referenti (soggetti interni alla Struttura competente per materia, ad es., funzionario, RUP, incaricato del procedimento/ trattamento dei dati personali)	1) Dott.ssa Cristiana Cafarelli (responsabile gestione dei dati)	1) cristiana.cafarelli@ao- siena.toscana.it	057758 6798

Definizione del tratt	amento	
Descrizione del Progetto di ricerca *	Riportare una breve descrizione del trattamento con indicazione del <u>flusso</u> <u>delle informazioni</u> , delle eventuali <u>interconnessioni</u> con altri titolari (strutture ospedaliere o enti di ricerca) o della delega ai Responsabili delle attività di trattamento:	studio osservazionale, retrospettivo, multicentrico per valutare l'attività clinica di Mogamulizumab nei pazienti con Linfoma cutaneo a cellule T trattati in real-life sulla base dei diversi sottotipi di malattia (micosi fungoide/sindrome di Sèzary) e ai compartimenti coinvolti (cute/linfonodi/sangue))
Normativa di riferimento	Leggi nazionali e regionali, Regolamenti, Atti amministrativi, Direttive, Circolari:	 Regolamento (UE) 679 del 2016 D.LGS 196 del 2003 e smi Deliberazione n.52 del 24 luglio 2008 – Linee guida per i trattamenti di dati personali nell'ambito delle sperimentazioni cliniche di medicinali (Pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 190 del 14 agosto 2008) Provvedimento n. 467 dell'11 ottobre 2018 - Elenco delle tipologie di trattamenti soggetti al requisito di una valutazione d'impatto sulla protezione dei dati ai sensi dell'art. 35, comma 4, del Regolamento (UE) n. 2016/679 - 11 ottobre 2018 (Pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale Serie Generale n. 269 del 19 novembre 2018) Provvedimento n. 515 del 19 dicembre 2018 - Regole deontologiche per trattamenti a fini statistici o di ricerca scientifica pubblicate ai sensi dell'art. 20, comma 4, del d.lgs. 10 agosto 2018, n. 101 - 19 dicembre 2018 (Pubblicate sulla Gazzetta Ufficiale n. 11 del 14 gennaio 2019) Provvedimento n. 146 del 5 giugno 2019 – Provvedimento recante le prescrizioni relative al trattamento di categorie particolari di dati, ai sensi

Definizione del tratta	amento		
		101 (Pubblicato sulla Gaz rale n. 176 del 29 luglio 20 • FAQ del Garante (https://www.garan e-ricerca-scientifica)	del 06/06/2024 teprivacy.it/temi/sanita-
Area geografica del progetto di ricerca *	Indicare l'estensione geografica del progetto di ricerca (in termini di soggetti coinvolti o posizionamento dei sistemi di conservazione delle informazioni):	 ☒ nazionale; ☐ paesi dell'Unione Euro ☐ internazionale (paesi of adeguatezza"); ☐ soggetti sottoposti al D ☐ internazionale (paesi of GDPR). 	on "decisione di Data Privacy Framework;
Studio spontaneo o sponsorizzato *	Specificare la tipologia dello studio clinico:	☑ spontaneo (<i>no profit</i>);☐ sponsorizzato (<i>profit</i>).	
Altri partecipanti al progetto	Indicare denominazione e ruolo di eventuali partner (centri partecipanti), enti, sponsor o finanziatori:	Denominazione: 1) S.C. Dermatologia U - A.O.U. Città della Sa- lute e della Scienza di Torino 2) U.O.C. Ematologia - A.O.U.I. di Verona 3) Clinica di Ematologia - AOU Ospedali Riu- niti delle Marche, Ancona 4) S.C. Ematologia e Tra- pianto emopoietico - A.O. S.Giuseppe Moscati, Avellino 5) U.O.C. Ematologia - IRCCS Istituto Tu- mori Giovanni Paolo II, Bari 6) Clinica Dermatologia - A.O.U. Policlinico Consorziale, Bari 7) Istituto di Ematologia - Policlinico S.Orsola Malpighi, Bologna 8) S.C. Ematologia - ASST Spedali Civili di Bre- scia 9) S.C. Ematologia e CTMO - A.O. Brotzu Ospedale Businco, Cagliari 10) U.O.C. di Ematologia - A.O.U. Policlinico S. Marco, Catania 11) Unità funzionale di Ematologia - Azienda Ospedaliera Universitaria Ca- reggi, Firenze	Ruolo: 1) centro coordinatore 2–20) centro partecipante

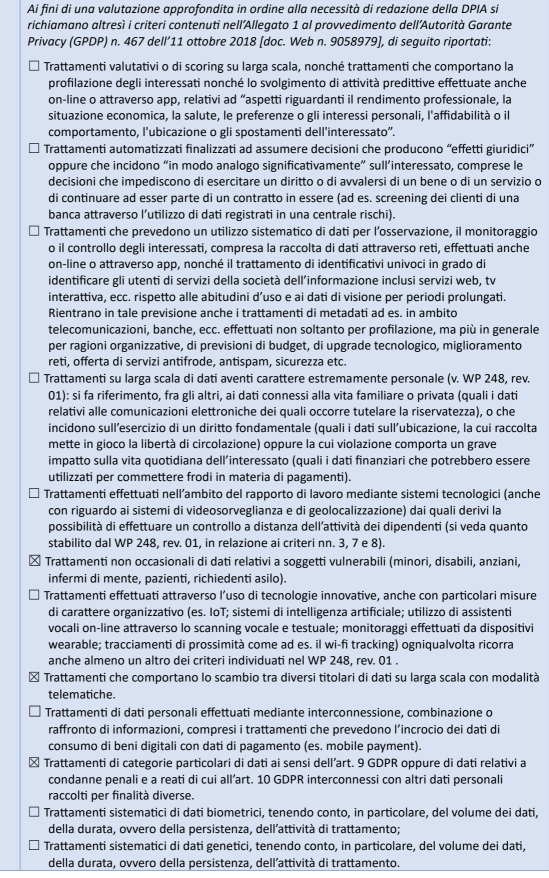
Definizione del trattamento		
Tipologia di studio clinico *	Specificare la tipologia di studio clinico classificato secondo la metodologia sperimentale utilizzata:	12) S.C. Dermatologia − E.O. Galliera, Genova 13) S.C. Ematologia e Terapie Cellulari − IRCCS Policlinico S. Martino, Genova 14) U.O.C. Dermatologia − Ospedale Maggiore Policlinico Fondazione IRCCS Ca' Grande, Milano 15) Clinica Dermatologia A.O.U. Luigi Vanvitelli, Napoli 16) U.O.C. Dermatologia A.O.U. di Padova 17) Divisione di Ematologia − IRCCS Policlinico San Matteo, Pavia 18) U.O. Ematologia − Ospedale Guglielmo da Saliceto, Piacenza 19) UOSD Porfirie e Malatitie Rare − IRCCS I.F.O. San Gallicano, Roma 20) U.O.C. Ematologia − Policlinico Tor Vergata, Roma Studio osservazionale: □ longitudinale prospettico; □ longitudinale retrospettivo; □ caso-controllo (anche nidificati); □ trasversale (studio di prevalenza); □ di correlazione geografica o temporale; □ descrittivo - serie di casi; □ descrittivo - studi ecologici; □ descrittivo - distribuzione spaziale; □ descrittivo - andamento temporale. Studio sperimentale:
Dimensione della	Spacificara la dimensione della studio	 ☐ Trial sul campo; ☐ Trial di interventi di comunità; ☐ Trial controllati randomizzati: sperimentazioni cliniche.
Dimensione dello studio clinico *	Specificare la dimensione dello studio:	☐ Studio monocentrico ☐ Studio multicentrico
Autorizzazione del Comitato Etico competente	Specificare se il Comitato Etico (regionale/ di altra regione) competente ha o meno valutato il progetto:	☒ approvato da un Comitato Etico;☐ presentato al Comitato Etico;☐ valutazione preliminare da presentare al Comitato Etico.
Modalità di arruolamento	Specificare la modalità di arruolamento:	□ da parte del personale sanitario che ha in cura il soggetto;

Definizione del tratta	amento		
		☐ tramite associazioni; ☐ altro (specificare):	
Modalità di acquisizione dei dati *	Specificare le modalità di raccolta dei dati personali:	□ somministrazione di sti procedure e registrazi comportamentali, opi □ somministrazione di sti procedure che il sogge fastidiosi, stressanti, fi psicologicamente dolo	focus group); seeping); ica; mentale diretta; mentale indiretta (a loro gistrazioni audio o video); moli, compiti o one di risposte nioni o giudizi; moli, compiti o etto potrebbe trovare sicamente o orosi, sia durante la io sia successivamente; enti; ii di realtà virtuale; iali evocati; st, questionari o i attraverso delle sta elettronica; cologici, misure
Tipologia dei soggetti invitati	Specificare la tipologia di soggetti invitati a partecipare allo studio clinico e successivamente arruolati:	□ soggetti a maggiore tut (vittime di atti di viole pedofilia, con infezion sostanze stupefacenti, di alcool, donne che si interventi di interruzio gravidanza o che decid anonimato, presi in ca familiari).	risica e psichica o con endere o volere; i o iscritti a organizzazioni politico, filosofico o emputati, indagati o sicurezza o prevenzione; tela dell'anonimato enza sessuale o di e da HIV o dediti all'uso di di sostanze psicotrope e e sottopongono ad ene volontaria della dono di partorire in
Numerosità degli arruolati *	Specificare il numero indicativo previsto di soggetti invitati a partecipare allo studio clinico:	In azienda: 7 soggetti adulti	Generali: ipotizzati 150 soggetti adulti (compresi i soggetti AOUS)

Definizione del tratt	amento	
Rischi per gli	Specificare le caratteristiche del gruppo di soggetti invitati a partecipare allo studio clinico: Specificare eventuali rischi per gli	 Criteri di inclusione: età; genere; area geografica di provenienza o di residenza; appartenenza etnica; fattori di rischio cui sono esposti; altro (specificare): Diagnosi confermata di CTCL secondo i criteri di aggiornamento EORTC 2017 Età ≥ 18 anni Aver fallito almeno una precedente linea di terapia sistemica Hanno ricevuto mogamulizumab in un contesto di vita reale dopo l'approvazione e il rimborso del farmaco Hanno ricevuto la prima dose di mogamulizumab tra 01/01/2021 e 31/01/2023 Hanno ricevuto mogamulizumab alla dose standard approvata (1,0 mg/kg per via endovenosa nei giorni 1, 8, 15 e 22 del primo ciclo e nei giorni 1 e 15 dei cicli successivi) Eventuali criteri di esclusione: Pazienti che non soddisfano i criteri di inclusione sopra menzionati □ posizione di dipendenza nei confronti del
arruolati	arruolati allo studio clinico	□ posizione di dipendenza nei confronti dei ricercatore; □ rischi sociali, legali o economici; □ intrusività degli strumenti; □ affaticamento; □ forte tensione emotiva, stress, ansia e sofferenza psicologica; □ possibile induzione di sentimenti di frustrazione o autosvalutazione; □ altro (specificare):
Data Management	Indicare se è stato effettuato un Data Management Plan:	 □ Documento (Plan) redatto e completato allegato al progetto (da allegare alla documentazione). ☑ Attività descritta nel protocollo del progetto
Misure di protezione dati arruolati *	Specificare le previste modalità di protezione dei dati personali degli arruolati:	 ✓ pseudonimizzazione (ad es., supporto cartaceo con elenco di decodifica); ☐ adozione di tecniche crittografiche (ad es., password su MS-Excel relativi ai dati arruolati e/o codifiche degli arruolati); ✓ piattaforma informatica per la gestione completa dello studio clinico; ✓ altro (specificare): misure ulteriori descritte nel protocollo

Motivo di redazione della DPIA

Motivo di redazione della DPIA *



Requisiti minimi *		
Informativa privacy * (artt. 12, 13, 14)	Fornire in allegato l'informativa verticalizzata sul trattamento oggetto di DPIA, completa e/o in formato breve (ad esempio, riportata nella modulistica o pubblicata in piattaforma online):	Modalità di ostensione prevista: ☑ sito web istituzionale/dedicato; ☐ piattaforma online dedicata al trattamento; ☑ fornita direttamente al singolo interessato; ☐ altro (specificare):
Nomina soggetti autorizzati *	I soggetti deputati al trattamento devono essere specificatamente autorizzati:	Modalità di autorizzazione: ☑ nomina singolo soggetto autorizzato; ☐ nomina funzionale per appartenenza alla struttura/UO competente.
Soggetti coinvolti nel trattamento dei dati personali	Titolare/i:	 AOUS Promotore Fondazione Italiana Linfomi - ETS (FIL ETS)
	Contitolare/i	N-a
	Responsabili di AOUS:	☑ Estar☐ altri (specificare):
	Responsabile del Promotore	 è cura del promotore la nomina a responsabile esterna della piattaforma REDcap
	Sub-Responsabiili dei responsabile/i di AOUS	✓ fornitori di applicativi e software (nominati da ESTAR☐ altro (specificare)
	Sub-Responsabiili del responsabile/i del promotore	• n.d.
Modalità di nomina Responsabili da parte di AOUS *	I soggetti giuridici che effettuano attività in outsourcing (fornitori, gestori di servizi, ecc.) devono essere nominati con accordo ai sensi dell'art. 28 GDPR rispetto allo specifico trattamento, integrando istruzioni documentate, con adeguato obbligo legale di riservatezza del personale impiegato nel trattamento, adottando le misure di sicurezza tecniche e organizzative necessarie rispetto alla tipologia di dati trattati e ai rischi incombenti:	 ☑ Protocollo n° 7314 del 2024 per ESTAR; ☑ Non sono delegate ad altri soggetti terzi attività di trattamento di dati personali; ☐ Altro (specificare):
Analisi del Rischio	L'analisi del rischio deve essere effettuata in via propedeutica rispetto alla DPIA – attraverso il modello di "Analisi Rischi" allegato nel caso di numerosità di arruolati elevata o su trattamenti di dati personali critici - ed il relativo esito in termini di "LIVELLO DI RISCHIO COMPLESSIVO" deve essere "ACCETTABILE". Nel caso in cui il livello complessivo di rischio risulti "NON ACCETTABILE", si dovrà procedere con l'adozione di ulteriori misure tecniche e organizzative previste dal modello fino ad arrivare alla accettabilità del rischio [livello di rischio "ACCETTABILE"]. La suddetta analisi del rischio va obbligatoriamente allegata alla DPIA:	Risultato dell'Analisi del rischio: ☑ ACCETTABILE

Elementi necessari	Elementi necessari per la valutazione dei rischi * (indicare almeno una delle tre tipologie contemplate)		
Piattaforme informatiche utilizzate nel trattamento	Riportare gli indirizzi web (URL) delle piattaforme informatiche utilizzate, sia regionali che esterne al perimetro di sicurezza (ad es., https:// <xyz>.com):</xyz>	https://redcap.filinf.it/	
Asset utilizzati	Indicare gli altri applicativi software utilizzati (ad esempio, software installati localmente o condivisioni di rete, file hosting, ecc.):	cartella clinica informatizzata aziendale e applicativi di supporto	
	Indicare i sistemi o dispositivi hardware utilizzati (portatili, tablet, smartphone, dispositivi wearable, Internet of Things, ecc.):	PC aziendali	
Supporti cartacei	Indicare le modalità di trattamento su supporto cartaceo effettuate, inclusa la conservazione:	documenti sanitari	

Valutazione di impa	atto (DPIA) - Informazioni gene	erali		
Operazioni	⊠ raccolta		□ registrazione □	□ organizzazione □
effettuate sui dati	⊠ conservazione		□ adattamento	☐ modifica
personali: *	⊠ consultazione		⊠ comunicazione	
			□ raffronto	☐ interconnessione
	☐ cancellazione		☐ distruzione	
Dati personali *	Indicare le macrocategorie di dati personali trattati: Esplicitare ulteriori tipologie di dati personali trattati:	□ Dati catti all'u alco sotti grav serv mat del cali 2.0" □ Dati i lavor □ istru:	comuni (nominativo, indirizzo particolari [art. 9 GDPR] Origine razziale o etnica; Opinioni politiche; Convinzioni religiose o fil Appartenenza sindacale; Dati genetici; Dati biometrici; Dati relativi alla salute; Dati relativi alla vita sess Dati relativi alla vita sess Dati relativi alla vita sess di soggetti a maggiore tutela di violenza sessuale o di pede so di sostanze stupefacenti, di ol, alle prestazioni erogate a opongono ad interventi di interiale di di dossier sanitario" - All Garante Privacy del 4 giugno a Salute del 7.9.2023 - "Fasci di; giudiziari [art. 10 GDPR]. Iglia o situazioni personali; o (occupazione attuale e prezione e cultura (diploma, laun (specificare):	uale; ento sessuale; dell'anonimato (relativi ad ofilia, all'infezioni da HIV o di sostanze psicotrope e di lle donne che si terruzione volontaria della rtorire in anonimato e ai liari) ["Linee guida in legato A alla deliberazione 2015; art. 6, D.M. Ministro colo Sanitario Elettronico
Natura del trattamento	Indicare eventuali caratteristiche intrinseche del trattamento che possano	□ proce	esso decisionale automatizza orti di forza asimmetrici; evedibilità del trattamento (a	

	rappresentare un rischio rilevante per gli interessati [EDPB guidelines 201904 data protection by design and by default v2.0]:	 ☐ difficoltà per l'interessato di esercitare i propri diritti; ☐ altro (specificare):
Modalità di trattamento	Specificare le previste modalità di trattamento dei dati personali:	 ☑ utilizzo di un solo strumento di conservazione ed elaborazione per tutta la durata dello studio e del ciclo di vita delle informazioni; ☑ screening (selezione dei partecipanti idonei alla ricerca); ☐ assegnazione randomizzata dei partecipanti ai gruppi di sperimentazione; ☐ somministrazione trattamenti farmacologici; ☐ follow up - assistenza e monitoraggio; ☐ verifica periodica del rispetto del protocollo di ricerca; ☐ effettuate analisi di tipo big data (multipli dataset o combinazione e analisi di differenti dataset); ☐ implementazione di tecnologie di IA nell'analisi dei dati; ☐ calcolo automatico di un punteggio relativo ad aspetti o comportamenti di un individuo; ☐ profilazione (quando la finalità è la valutazione delle caratteristiche individuali dei soggetti).
Valutazione delle n [art. 35, paragrafo]		à e proporzionalità del trattamento
Finalità *	Descrivere le finalità del trattamento:	☑ ricerca scientifica e statistica;☑ ricerca medica, biomedica ed epidemiologica;☐ altro (specificare):
Condizioni di liceità del trattamento *	Indicare la base giuridica ai sensi degli art. 6 GDPR relativamente ai dati personali comuni :	 ⊠ consenso dell'interessato [art. 6, par. 1, lett. a) GDPR]; □ obbligo legale [art. 6, par. 1, lett. c) GDPR] (solo nel caso di norme specifiche o prescrizioni ministeriali; □ compito di interesse pubblico o connesso all'esercizio di pubblici poteri [art. 6, par. 1, lett. e) GDPR]; ⋈ requisiti previsti dall'art. 110 D.lgs. 196/03 per pazienti deceduti o non contattabili.
	Indicare la base giuridica ai sensi dell'art. 9 GDPR relativamente alle particolari categorie di dati personali (ex dati sensibili)	 □ consenso dell'interessato [art. 9, par. 2, lett. a) GDPR]; □ trattamento necessario per finalità di medicina preventiva o di medicina del lavoro, valutazione della capacità lavorativa del dipendente, diagnosi, assistenza o terapia sanitaria o sociale ovvero gestione dei sistemi e servizi sanitari o sociali [art. 9, par. 2, lett. h) GDPR]; □ trattamento 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 [art. 9, par. 2, lett. i) GDPR]; ☑ requisiti previsti dall'art. 110 D.lgs. 196/03 per pazienti deceduti o non contattabili.
Adeguatezza, pertinenza e non eccedenza (art. 5, par. 1, lettera c) GDPR)	Indicare le misure poste in essere al fine di garantire adeguatezza (efficacia della protezione dei dati):	 □ sistema di gestione della sicurezza delle informazioni; ☑ analisi del rischio effettuata; □ applicati principi di security/privacy by design; □ verifiche periodiche sui sistemi/piattaforme (VA/PT); ☑ controllo degli accessi (need to know, need to do);

		 ☑ limitazione dell'accesso (degli operatori e rispetto ai contenuti); ☐ segregazione dell'accesso; ☒ trasferimenti protetti e sicuri; ☒ conservazione sicura; ☒ pseudonimizzazione; ☐ backup e repliche; ☐ registrazione continua degli eventi e delle azioni (log); ☐ piano di disaster recovery/continuità operativa; ☒ procedura di data breach e risposta agli incidenti.
	Indicare le misure poste in	⊠ effettuata e mantenuta aggiornata la mappatura dei
	essere al fine di garantire la pertinenza (correttezza della base giuridica):	trattamenti; ☑ applicata la corretta base giuridica, validata con il DPO; ☐ base giuridica differenziata per ciascuna attività di trattamento; ☐ trattamento necessario e non soggetto a condizioni;
		☐ piena autonomia dell'interessato nel controllo dei propri dati personali;
		□ base giuridica predeterminata prima dell'inizio del trattamento;
		☐ cessazione del trattamento nel caso di base giuridica non più valida;
		☐ adeguamento del trattamento rispetto alla eventuale modifica della base giuridica.
	Indicare le misure poste in essere al fine di garantire la non eccedenza (principio di necessità), anche in logica di privacy by design:	 ☑ i dati trattati, le funzioni e i profili di autorizzazione sono predeterminati prima dell'inizio del trattamento; ☐ i dati trattati sono stati minimizzati e validati come nucleo minimo; ☐ sono effettuate verifiche periodiche in relazione ai dati trattati, alle funzioni e ai profili di autorizzazione.
Esattezza e	Indicare eventuali misure	fonti dei dati personali affidabili (per dati acquisiti non
aggiornamento dei dati (art. 5, par. 1, lettera d) GDPR)	poste in essere al fine di garantire esattezza e aggiornamento dei dati.	direttamente dall'interessato); ☑ correttezza dei dati personali verificata periodicamente durante lo studio clinico; ☑ cancellazione/rettifica tempestiva dei dati su richiesta dell'interessato secondo procedura; ☐ effetto della propagazione di errori ridotto grazie ai controlli; ☐ aggiornamento dei dati da parte dell'interessato secondo prevista procedura; ☐ in fase di acquisizione sono previste soltanto scelte concise e
		predeterminate anziché campi a testo libero.
Periodo di conservazione dei dati personali *	Indicare le tempistiche previste di conservazione dei dati personali:	Numero anni (specificare): 10 (dieci) anni Fonte: ☐ fonte normativa o amministrativa; ☐ massimario di conservazione aziendale; ☐ protocollo dello studio o informativa al trattamento dei dati; ☑ altro (specificare): DPIA promotore
	Criteri per determinare il periodo di conservazione, nel caso in cui il numero di anni non sia determinabile con esattezza o superi i 7 anni, 25 anni per la sperimentazione clinica:	 □ cancellazione automatica alla conclusione del trattamento; □ legato a specifiche necessità e finalità (specificare): □ altro (specificare):

Valutazione delle misure atte a garantire i diritti degli interessati		
Esercizio dei diritti	Indicare le previste modalità di esercizio dei diritti:	 ☑ procedura di Accesso (art. 15); ☑ procedura di Rettifica (art. 16); ☑ procedura di Revoca del consenso (art. 17 pa. 1 lett. b).
Garanzie riguardanti l'eventuale trasferimento dei dati personali in Paesi terzi * (Capo V GDPR)	Indicare se sono effettuati trasferimento dei dati personali in Paesi esteri e quali misure sono poste in essere a garanzia dei diritti degli interessati (sono riportate in grassetto le misura di conformità ricorrenti):	 □ Sono previsti trasferimenti di dati personali extra UE; ☑ Non sono stati dichiarati dal promotore trasferimenti di dati personali extra UE; In caso di trasferimenti extra UE, sono previste le seguenti misura di conformità: □ decisioni di adeguatezza [art. 45 GDPR] □ strumenti giuridici vincolanti ed esecutivi tra soggetti pubblici [art. 46, par. 2, lett. a GDPR]; □ norme vincolanti d'impresa o Binding Corporate Rules (BCR) [art. 46, par. 2, lett. b]; □ clausole tipo o contrattuali standard (SCC) [art. 46, par. 2, lett. c e lett. d]; □ codici di condotta [art. 46, par. 2, lett. e]; □ meccanismi di certificazione [art. 46, par. 2, lett. f]; □ consenso degli interessati [da considerarsi base giuridica residuale nell'ambito della ricerca]. Previa autorizzazione del Garante: □ clausole contrattuali ad hoc [art. 46, par. 3, lett. a]; □ accordi amministrativi tra autorità o organismi pubblici [art. 46, par. 3, lett. b].
Consultazione preventiva * (art. 36 GDPR)	Riportare se è stata effettuata, anche precedentemente, una consultazione preventiva presso l'Autorità Garante:	 ☐ effettuata consultazione preventiva presso l'Autorità ☐ Garante; ☒ non si è ritenuto necessario effettuare la consultazione preventiva presso l'Autorità Garante.
Altre informazioni utili alla valutazione		
Opinioni degli interessati o dei loro rappresentanti (art. 35, par. 9)		
Note	redatta il 07/10/2024 sito del promotore ove reperire propria DPIA e Informativa al trattamento dei dati: https://ricercatori.filinf.it/studi/moga/	
Data e firma dello sperimentatore principale AOUS	OMISSIS Firmato in data 20/11/2024	