



GDPR

Informativa e manifestazione del consenso al trattamento dei dati personali

La informiamo, ai sensi dell'art. 13 comma del Regolamento UE 2016/679, che i Suoi dati personali saranno oggetto di trattamento, nel rispetto della normativa sopra richiamata e degli obblighi di riservatezza.

Titolari del trattamento e relative finalità

Il centro clinico e il Promotore Università degli Studi di Genova - Dipartimento di Scienze della Salute che hanno attivato lo studio che Le è stato descritto, ciascuno per gli ambiti di propria competenza e in accordo alle responsabilità previste dalle norme della buona pratica clinica, tratteranno i Suoi dati personali, in particolare quelli sulla salute e, soltanto nella misura in cui sono indispensabili in relazione all'obiettivo della sperimentazione in corso, altri dati relativi alla Sua origine, ai Suoi stili di vita e alla Sua vita sessuale, esclusivamente in funzione della realizzazione dello studio e a fini di farmacovigilanza.

Il trattamento dei dati personali è indispensabile allo svolgimento dello studio: il rifiuto di conferirli non Le consentirà di parteciparvi.

Natura dei dati

La prof.ssa Annamaria Bagnasco Principal Investigator del centro promotore dello studio "La cultura della sicurezza dei pazienti negli ospedali italiani: studio multicentrico trasversale (SPIN)" è stata identificata come responsabile del trattamento dei Suoi dati, e La identificherà con un codice: i dati che La riguardano raccolti nel corso dello studio, ad eccezione del Suo nominativo, saranno registrati, elaborati e conservati unitamente a tale codice. Nessuna informazione di identificazione è richiesta agli intervistati come parte del questionario consentendo una maggiore riservatezza delle risposte che sarà sconosciuta anche al gruppo di ricerca dell'Università degli Studi di Genova.

A tale riguardo La informiamo che si procederà al loro eventuale trasferimento nel rispetto delle prescrizioni di cui al Capo V del Regolamento UE 2016/679.

Modalità del trattamento

I dati, trattati mediante strumenti anche elettronici, saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima, ad esempio attraverso pubblicazioni scientifiche, statistiche e convegni scientifici. La Sua partecipazione allo studio implica che il personale del Centro Promotore o delle società esterne che eseguono per conto della prima adempimenti relativi alla farmacovigilanza, il monitoraggio e la verifica, il Comitato etico e le autorità sanitarie italiane e straniere potranno conoscere i dati che La riguardano, con modalità tali da garantire la riservatezza della Sua identità.



Esercizio dei diritti

Il Regolamento UE 2016/679 predispone alcuni strumenti a tutela e garanzia dei diritti elencati al Capo III. In particolare, Lei ha diritto, in qualunque momento, di ottenere conferma dell'esistenza o meno di dati che La riguardano, accedere a tali dati, verificarne contenuto, origine, esattezza, ubicazione (anche in relazione a paesi terzi ove i dati si trovino), chiederne copia, integrazione, aggiornamento, rettifica e, nei casi previsti dalla legge vigente, la portabilità, limitazione, cancellazione, trasformazione in forma anonima, opposizione per motivi legittimi al trattamento. Potrà infine proporre reclamo all'Autorità Garante per la Protezione dei dati personali.

Potrà interrompere in ogni momento e senza fornire alcuna giustificazione la partecipazione allo studio. Non saranno inoltre raccolti ulteriori dati che La riguardano, ferma restando l'utilizzazione di quelli eventualmente già raccolti per determinare, senza alterarli, i risultati della ricerca.

Potrà esercitare i diritti come riportato dalla normativa di Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati (General Data Protection Regulation, GDPR) UE 2016/679 2 rivolgendosi direttamente al Principal Investigator che le sta proponendo di partecipare allo studio.

Consenso

Sottoscrivendo tale modulo acconsento al trattamento dei miei dati personali per gli scopi dello studio nei limiti e con le modalità indicate nell'informativa fornitami con il presente documento.

Nome e Cognome dell'interessato (in stampatello)

Firma dell'interessato.....

Data