VALUTAZIONE D'IMPATTO PER PROGETTI DI RICERCA IN AMBITO SANITARIO SU DATI RETROSPETTIVI

(ART. 110 D. LGS. 196/2003 s.m.i., Provvedimento Garante n. 146/2019)

La valutazione di impatto (DPIA- data protection impact assestment) consente di identificare in modo puntuale i rischi per la protezione dei dati personali quando vengono pianificati nuovi progetti di ricerca o aggiornati progetti di ricerca in corso e di individuare le azioni necessarie per mitigare tali rischi.

Una valutazione di impatto, secondo l'Autorità Garante per la protezione dei dati personali, deve sempre essere effettuata negli studi retrospettivi quando:

- il trattamento dei dati personali è su larga scala;
- vengono trattate categorie particolari di dati, ad esempio dati genetici;
- l'attività comporta il data linkage di molteplici e diversi archivi di dati;
- l'attività prevede la rilevazione di dati per individui vulnerabili (minori, soggetti con patologie psichiatriche, anziani, ecc.);
- la base giuridica per il trattamento dei dati non è riferibile al consenso al trattamento, a ricerche condotte sulla base di disposizioni di legge o regolamento o al diritto, o ad altre specifiche fattispecie previste dal GDPR e dal Codice Privacy.

Titolo dello studio Conseguenze della chirurgia ginecologica nella donna.

Codice di Protocollo 155/2024/OSS*/AOUMO

Titolare del trattamento: AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI MODENA

Struttura/Dipartimento/U.O./Servizio: Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena – Dipartimento Materno Infantile - S.C. di Ginecologia e Ostetricia -

Soggetto delegato: Dott.ssa Federica Palma.

Promotore: Dott.ssa Federica Palma

Data compilazione 04/07/2024

TRATTAMENTO DEI DATI	
Descrizione del trattamento (compilare i campi successivi)	
Obiettivi dello studio Primario	

Breve sintesi del progetto Promotore	Descrivere l'impatto sui parametri antropometrici, ormonali e metabolici dell'isterectomia e/o dell'ovariectomia bilaterale nelle donne in pre- e post-menopausa. Secondari: - Descrivere se e come l'isterectomia possa inficiare la funzione ovarica nelle donne in studio - Correlare le eventuali conseguenze chirurgiche al tipo di tecnica chirurgica - Osservare l'impatto dell'isterectomia e/o ovariectomia bilaterale sull'osso, sui sintomi vasomotori e somatici, sull'umore, sulla sessualità e sulla qualità di vita delle donne. Si tratta di un'analisi retrospettiva di pazienti in età fertile o in menopausa che da gennaio 2010 a gennaio 2015 sono state sottoposte ad interventi di isterectomia e/o ovariectomia bilaterale, oppure ad interventi ginecologici minori, e che sono state seguite dall'Ambulatorio di Ginecologia Chirurgica e dall'Ambulatorio di Menopausa.
rromotore	Dott.ssa Federica Palma
Tipologia di dati raccolti	
Modalità di raccolta (barrare anche più caselle)	consultazione cartelle cliniche/documentazione sanitaria archivi di dati clinici archivi di test diagnostici dati di laboratorio altro (specificare)
Trattamento dei dati (indicare il supporto utilizzato per la rilevazione e conservazione dei dati)	□ In formato cartaceo In formato digitale □ altro (specificare)
Categorie di persone interessate	Pazienti persone sane operatori sanitari soggetti vulnerabili altro (specificare)
Categorie di dati trattati	dati sulla salute fisica o psichica dati genetici informazioni sulla vita sessuale informazioni sull'orientamento sessuale informazioni sugli stili di vita e le condizioni socioeconomiche informazioni su istruzione e formazione professionale anamnesi lavorativa informazioni su religione o altre credenze altro (specificare)

I dati personali	X №		
(pseudonimizzati e che non	□ Sì		
siano pertanto anonimi o	Se sì, selezionare uno o più ambiti di comunicazione:		
aggregati) vengono	□ Promotori		
comunicati/condivisi con altri?			
-	□ CRO		
	□ altro (specificare)		
I dati personali	X No		
(pseudonimizzati e che non	□ Sì		
siano pertanto anonimi o	Se sì		
aggregati) vengono trasferiti	□ Paesi area UE		
all'estero?	□ Paesi extra UE		
	In quale/i Paese/i all'interno dell'area o extra UE		
Misure di protezione dei da	ti 		
Verranno conservati i dati	□ No		
identificativi dei soggetti dello	X Sì		
studio?	Se sì, specificare le ragioni sottese a tale esigenza:		
	I dati identificativi dei pazienti arruolati vengono conservati a cura del PI nella		
	patient identification list e distrutti al termine dello Studio		
	patient identification list e distract di termine dello stadio		
Descrivere le procedure	a) Per non identificare direttamente l'interessato O pseudonimizzare sono		
utilizzate per	adottate le seguenti misure:		
a) non identificare	☐ Adozione di tecniche crittografiche (dei dati identificativi del soggetto)		
direttamente o	Vtilizzo di codici univoci per ciascun partecipante. Solo il responsabile della		
pseudonimizzare	ricerca o altri soggetti autorizzati, possono (con l'uso di mezzi ragionevoli)		
b) rendere anonimi i dati dei	collegare i codici all'identità dei partecipanti		
partecipanti nelle diverse fasi	□ Altro, specificare in dettaglio		
della ricerca	Altro, specificare in deteagno		
dena ricerca			
	b) Per rendere anonimi o aggregare i dati, anche in un momento successivo		
	alla raccolta, sono adottate le seguenti misure:		
	possibilità di risalire ai dati originali		
	☐ I dati personali sono sostituti da uno o più identificatori, che possono essere		
	utilizzati per un set di dati o per ogni singolo dato con distruzione del dato		
	personale originario		
	☐ Sono distrutti i dati che possono essere idonei a identificare gli interessati e		
	sono conservati i soli dati aggregati		
	□ Altro (specificare)		
	-		

PRINCIPI, FINALITA' E BASI GIURIDICHE				
Necessità e proporzionalità				
Sono trattati solo i dati	X Sì			
necessari e pertinenti al	□ No			
perseguimento delle finalità	Se no, specificare i motivi e le azioni previste			
della ricerca (Minimizzazione)?				
Integrità ed esattezza				
Sono state messe in campo azioni	X Sì			
per garantire l'integrità ed	□ No			
esattezza dei dati?	Se no, specificare i motivi e le azioni previste			
Limitazione della conservazione				
Per quanto tempo verranno	Indicare il numero di mesi/anni7 anni			
conservati i dati raccolti?				
	Decorso tale termine i dati verranno:			
	□ Anonimizzati completamente			
	Distrutti			
	□ altro (<i>specificare</i>)			
Basi giuridiche				
Quali sono le basi giuridiche del	□ art. 9, par. 2, lett. j) GDPR¹			
trattamento?	□ art. 110, co. 1 primo periodo Codice Privacy²			
	X art. 110, co. 1, secondo periodo Codice Privacy ³			

MISURE A TUTELA DEI DIRITTI DELL'INTERESSATO

¹ il trattamento è necessario a fini di archiviazione nel pubblico interesse, di ricerca scientifica o storica o a fini statistici in conformità dell'articolo 89, paragrafo 1, sulla base del diritto dell'Unione o nazionale, che è proporzionato alla finalità perseguita, rispetta l'essenza del diritto alla protezione dei dati e prevede misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti fondamentali e gli interessi dell'interessato.

² 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, ivi incluso il caso in cui la ricerca rientra in un programma di ricerca biomedica o sanitaria previsto ai sensi dell'articolo 12-bis del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, ed è condotta e resa pubblica una valutazione d'impatto ai sensi degli articoli 35 e 36 del Regolamento.

³ 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.

Informativa e consenso SOLO SE LA BASE GIURIDICA È motivi etici riconducibili alla circostanza che l'interessato ignora la propria L'ART. 110, CO. 1, SECONDO condizione x sebbene sia stato svolto ogni ragionevole sforzo organizzativo, non è **PERIODO** Indicare i motivi per i quali non è possibile contattare gli interessati in ragione (barrare una o entrambe le motivazioni possibile fornire l'informativa ai partecipanti allo Studio (soggetti del numero molto alto di interessati che è stato stimato interessati) e acquisirne il consenso deceduti o non contattabili Nel caso di studi retrospettivi su indagini statistiche o ricerche scientifiche previste dal diritto dell'Unione dati genetici, ove non sia possibile europea, dalla legge o, nei casi previsti dalla legge, da regolamento ottenere il consenso informato, scopi scientifici e statistici direttamente collegati con quelli per i quali è stato indicare se ricorrono le condizioni originariamente acquisito il consenso informato degli interessati indicate sebbene sia stato svolto ogni ragionevole sforzo organizzativo, non è possibile contattare gli interessati e il programma di ricerca comporta l'utilizzo di campioni biologici e di dati genetici che in origine non consentono di identificare gli interessati, ovvero che, a seguito di trattamento, non consentono di identificare i medesimi interessati e non risulta che questi ultimi abbiano in precedenza fornito indicazioni contrarie Esercizio da parte dell'interessato dei diritti ex artt.15-22 GDPR E' stata predisposta una procedura Sì ad hoc da parte dell'Ente? No

MISURE DI SIC	UREZZA APPLICATE AL TRAT	TTAMENTO (standardizzare per singola Azienda)
MISURA	Esistenti	Note
Organigramma interno	X	Delibera 150 del 06.09.2018
Nomine responsabili esterni	Non sono presenti	
Nomina DPO	Х	Delibera 90 del 16.05.2018
Informativa	Х	Sempre
Istruzioni persone autorizzate	X	Le persone autorizzate al trattamento
trattamento		saranno formate dal PI
Formazione	X	Sarà effettuato un self-training
Registri	Х	Non sono presenti dei registri specifici
Procedure	X	Non sono presenti delle procedure specifiche
Politiche di tutela della privacy	X	AOUMO ha nominato un DPO e all'interno dell'Azienda esiste un Gruppo aziendale Privacy - al quale afferiscono, tra gli altri membri, il Direttore del Servizio Tecnologie dell'Informazione e il Referente aziendale Data Breach - che ha il compito di garantire e coordinare le attività aziendali correlate alla normativa in materia di protezione dei dati personali, supportando il Titolare del trattamento negli adempimenti previsti dalla normativa (Regolamento EU 2016/679, Decreto Legislativo 196/2003 e s.m.i.). Il Responsabile del Settore legale, assicurazioni e privacy si interfaccia con il Data Protection Officer e coordina il Gruppo aziendale Privacy. L'Azienda ha dottato un

		Regolamento in materia di Protezione Dati
		(Delibera 216 del 20/12/2019)
Distruzione/smaltimento sicuro	X	Non pertinente
cartaceo		
Inventario degli asset	Х	Le postazioni di lavoro aziendali sono censite
G		nel programma di gestione aziendale. Non è
		prevista una abilitazione specifica per le
		postazioni utilizzate per l'accesso alla cartella
		condivisa
Misure anti – intrusive (cartelli di	X	I sistemi server sono ospitati presso il Data
divieto di accesso ai locali, strumenti	^	Center aziendale che risponde ai requisiti tier
-		•
per la rilevazione degli accessi,		3 ed anche i Datacenter regionali gestiti da
guardiania, portineria, serrature		Lepida S.c.p.A rispondono ai requisiti tier 3.
armadi, schedari, ecc.)		
Politiche di sicurezza informatica	X	Sulle postazioni aziendali e sul file server
		viene garantito l'aggiornamento dei Sistemi
		Operativi e di un programma di antivirus e di
		anti-malware completo. Sul file server è
		anche attivo il firewall locale
Controllo accessi (log)	Х	Essendo una cartella condivisa non sono
, 3/		presenti politiche di audit all'accesso
Antivirus / firewall	Х	Presente sul firewall del file server
Politiche di clear screen	Х	Non pertinente
Back – up dei dati	X	La cartella condivisa utilizzata come unità di
Back – up dei dati	^	memorizzazione dello studio è situata nei file
		server aziendali e viene quotidianamente
		salvata attraverso le normali procedure di
		Backup aziendali su due copie, una locale e
		una remota presso il datacenter di Lepida di
		Ferrara
Politiche di trasmissione dei dati	x	Per questo studio non vengono trasmessi i
		dati all'esterno dell'Azienda Ospedaliero
		Universitaria di Modena
nel caso si utilizzi un sito web	х	Per questo studio non si usa un sito web
esterno:		esterno
Connessione sicura	x	La cartella condivisa è accessibile solo
		dall'interno dell'Azienda AOUMO
Accesso protetto da utenza personale	Х	La cartella condivisa è accessibile ai soli utenti
Accesso protetto da atenza personale	^	autorizzati e identificati con credenziali di
Crittografia	<u> </u>	Active Directory
Crittografia	X	Lo strumento utilizzato per la raccolta dati
		(Excel) non prevede la crittografazione
Pseudonimizzazione	X	I dati verranno raccolti in forma
		pseudoanonimizzata e tabularizzati in un
		apposito database Microsoft Excel.
Sicurezza dei documenti cartacei	X	I dati non vengono raccolti in formato
		cartaceo
Gestione postazioni	Х	Le postazioni sono accessibili dai soli utenti
		aziendali. è presente un disciplinare aziendale
		sull'utilizzo delle postazioni informatiche
Autenticazione	X	L'autenticazione avviene tramite
Additionation	 ^	username/password. La password è cambiata
B.B. B. B. L. C.	<u> </u>	ogni 90 giorni secondo le normative vigenti
Policy di gestione data breach	X	L'Azienda ha adottato una procedura di
		gestione delle violazioni dei dati personali in
		cui sono definite le modalità operative da
		seguire in caso di incidente. La medesima
		Varsiana 28 luglia 2021

	procedura viene fornita ai Responsabili del trattamento in quanto disciplina anche le violazioni esterne all'Azienda. È previsto un registro aziendale delle violazioni
Altro:	

MINACCE

ACCESSO ILLEGITTIMO AI DATI

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

Perdita di riservatezza dei dati personali coperti da segreto professionale; perdita del controllo dei propri dati; decifratura non autorizzata dei dati pseudonimizzati; diffusione dei dati non autorizzata

Quali sono le principali minacce che potrebbero concretizzare il rischio?

Utilizzo inappropriato delle password di accesso ai pc aziendali e al database di raccolta dati; sottrazione delle password di accesso da parte di un terzo; operatori abilitati che sfruttano i privilegi di accesso per accedere illegittimamente alle informazioni; attacco informatico; errata profilazione degli utenti; virus

Quali sono le fonti di rischio?

Fonti umane interne (lasciare incustodita la postazione di lavoro, errore di integrazione applicativa). Fonti umane esterne (hacker). Fonti non umane (virus, applicativi che interoperano con il SW, introduzione di bug in seguito ad aggiornamento dell'applicativo)

Quali misure fra quelle individuate contribuiscono a mitigare il rischio?

Istruzioni persone autorizzate trattamento; Formazione; Procedure; Politiche di tutela della privacy; Misure anti – intrusive; Politiche di sicurezza informatica; Controllo accessi (log); Antivirus/firewall; Politiche di trasmissione dei dati; Crittografia; Pseudonimizzazione

Come stimereste la gravità del rischio, specialmente alla luce degli impatti potenziali e delle misure pianificate?

Bassa: l'impatto sugli interessati potrebbe essere elevato, tuttavia le misure previste per evitare gli accessi non autorizzati rendono limitata la probabilità di accadimento

Come stimereste la probabilità del rischio, specialmente con riguardo alle minacce, alle fonti di rischio e alle misure pianificate?

Molto bassa: le politiche di sicurezza informatica e le misure adottate a protezione delle postazioni di lavoro e degli archivi cartacei rendono quasi nulla la probabilità di accadimento

MODIFICHE INDESIDERATE DEI DATI

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

Perdita di integrità del dato; la modifica potrebbe essere definitiva e avere conseguenze sulla attendibilità dei risultati dello studio fino a conseguenze sulla cura dei pazienti

Quali sono le principali minacce che potrebbero concretizzare il rischio?

Utilizzo inappropriato delle password di accesso ai pc aziendali e al database di raccolta dati; sottrazione delle password di accesso da parte di un terzo; operatori abilitati che sfruttano i privilegi di accesso per accedere illegittimamente alle informazioni; attacco informatico; errata profilazione degli utenti; virus

Quali sono le fonti di rischio?

Fonti umane interne (lasciare incustodita la postazione di lavoro, alterazione volontaria di dati, errore umano involontario). Fonti umane esterne (hacker). Fonti non umane (virus, applicativi che interoperano con il SW)

Quali misure, fra quelle individuate, contribuiscono a mitigare il rischio?

Istruzioni persone autorizzate trattamento; Formazione; Procedure; Politiche di tutela della privacy; Misure anti – intrusive; Politiche di sicurezza informatica; Controllo accessi (log); antivirus/firewall; Back – up dei dati

Come stimereste la gravità del rischio, specialmente alla luce degli impatti potenziali e delle misure pianificate?

Bassa: l'impatto sugli interessati potrebbe essere elevato, tuttavia le misure di gestione dell'accesso all'applicativo e le misure adottate a protezione delle postazioni di lavoro riducono notevolmente la probabilità di accadimento.

Come stimereste la probabilità del rischio, specialmente con riguardo alle minacce, alle fonti di rischio e alle misure pianificate?

Molto bassa: le misure adottate a protezione delle postazioni di lavoro rendono quasi nulla la probabilità di accadimento,

PERDITA DI DATI

Quali potrebbero essere gli impatti principali sugli interessati se il rischio dovesse concretizzarsi?

Una perdita dei dati potrebbe causare l'alterazione dei risultati dello Studio o la impossibilità di proseguire lo Studio; tuttavia non si tratta di dati originali

Quali sono le principali minacce che potrebbero consentire la materializzazione del rischio?

La minaccia principale è quella di una distruzione o cancellazione erronea o volontaria dei dati
Le principali minacce possono essere di natura informatica (infezione da ransomware che blocca il sistema di accesso
ai propri data base, provocando anche solo in modo temporaneo una impossibilità ad accedere al server, guasto che
determina il danneggiamento, l'interruzione o la non disponibilità del sistema, che andando a colpirne elementi
chiave possa mettere a rischio la disponibilità dei dati) o derivare da una azione umana (utilizzo improprio della posta
elettronica da parte di un operatore attraverso cui un virus potrebbe bloccare il sistema aziendale; Incidente tecnico
al datacenter (incendio, inondazione, fulmini...)

Quali sono le fonti di rischio?

Fonti umane interne (operatori autorizzati che abusino del proprio ruolo o colposamente operino cancellazioni sui dati per inesperienza o imperizia; lasciare incustodita la postazione di lavoro; errore progettuale/realizzativo che opera una modifica impropria ai dati gestiti); Fonti umane esterne (hacker); Fonti di rischio non umane (virus informatico; calamità naturali; guasto all'impianto elettro-idraulico del datacenter)

Quali misure, fra quelle individuate, contribuiscono a mitigare il rischio?

Back – up dei dati; Controllo accessi (log); Misure anti – intrusive; antivirus/firewall; Tracciabilità, Gestione postazioni; Politiche di tutela della privacy, Politiche di sicurezza informatica

Come stimereste la gravità del rischio, specialmente alla luce degli impatti potenziali e delle misure pianificate?

Molto bassa: i dati non sono originali, quindi l'impatto sugli interessati non è elevato, inoltre le misure previste per evitare la perdita dei dati rendono limitata la probabilità che essa si verifichi

Come stimereste la probabilità del rischio, specialmente con riguardo alle minacce, alle fonti di rischio e alle misure pianificate?

Molto bassa: le misure adottate a protezione delle postazioni di lavoro rendono quasi nulla la probabilità di accadimento

VALUTAZIONE DEL RISCHIO

PROBABILITA' (P)	IMPATTO (I)	RISCHIO (R=P*I)
Probabilità molto bassa: 1	Impatto molto basso: 1	
Probabilità bassa: 2	Impatto basso: 2	Rischio basso: R< 7
Probabilità media: 3	Impatto medio: 3	Rischio medio: 7 <r<11< td=""></r<11<>
Probabilità alta: 4	Impatto alto: 4	Rischio alto: R>11
Probabilità molto alta: 5	Impatto molto alto: 5	

MATRICE DI VALUTAZIONE DEL RISCHIO

		IMPATTO ^{§§}				
	MOLTO ALTO§	5	10	15	20	25
ΤĀ,	ALTO	4	8	12	16	20
PROBABILITA'	MEDIO	3	6	9	12	15
ROB	BASSO	2	4	6	8	10
_	MOLTO BASSO	1	2	3	4	5
		MOLTO BASSO	BASSO	MEDIO	ALTO	MOLTO ALTO

^{§ &}lt;u>Frequenza</u> con la quale si possono verificare criticità nel trattamento dei dati: **Rischio molto basso**: è probabile che non si verifichi mai; **Basso**: non è probabile che si verifichi, ma può accadere; **Medio**: si può verificare occasionalmente; **Alto**: è probabile che si verifichi, ma non in modo persistente/stabile; **Molto alto**: è quasi certo che si verifichi, possibilmente in modo frequente §§ <u>Impatto atteso</u>: **Molto basso**: è improbabile che possa avere un qualsiasi impatto; **Basso**: può avere un impatto; **Medio**: è probabile che abbia un impatto; **Alto**: molto probabile che abbia un impatto significativo; **Molto alto**: correlato ad un impatto maggiore

MINACCIA	VALORE DEL RISCHIO	LIVELLO DI RISCHIO	<u>VALUTAZIONE</u>
	<u>(P*I)</u>		COMPLESSIVA
			(SOMMA COLONNA LIVELLO
			RISCHIO)
ACCESSO ILLEGITTIMO	2*1	2	
MODIFICHE INDESIDERATE DEI DATI	2*1	2	5
PERDITA DI DATI	1*1	1	

Classificazione	Intervallo del rischio
Assenza di Rischio	Valore finale tra 0 e 1 compresi
Rischio Basso	Valore finale tra 2 e 6 compresi
Rischio Medio	Valore finale tra 7 e 11 compresi
Rischio Elevato	Valore finale tra 12 e 16 compresi