

Informativa e manifestazione del consenso al trattamento dei dati personali, ai sensi dell'art. 13 [14] del Reg. (UE) 2016/679 c.d. GDPR

EndoGym - Progetto di riabilitazione del pavimento pelvico e trattamento del dolore miofasciale e dispareunia tramite la pratica dello Yoga in pazienti con diagnosi di Endometriosi

Titolari del trattamento e relative finalità

Il Centro di sperimentazione e il Promotore Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico di Modena, Via Largo del Pozzo 71, 41124, che ha proposto lo studio che Le è stato descritto, ciascuno per gli ambiti di propria competenza e in accordo alle responsabilità previste dalla normativa in materia di protezione dei dati personali (GDPR 679/2016 e D.Lgs. 196/2003 come modificato dal D.Lgs. 101/2018, tratteranno i dati personali della Sua tutelata, in particolare quelli sulla salute e, soltanto nella misura in cui sono indispensabili in relazione all'obiettivo dello studio, altri dati relativi alla Sua origine, ai Suoi stili di vita, alla Sua vita sessuale, alla Sua storia ostetrico-ginecologica esclusivamente in funzione della realizzazione dello studio.

Lo studio ha come obiettivo quello di migliorare la qualità della vita (QoL), la dispareunia e la percezione del dolore miofasciale delle pazienti con diagnosi di endometriosi già in terapia medica e/o già trattate chirurgicamente con persistenza dei sintomi. Riteniamo che una presa in carico a 360° della paziente con l'approccio corpo-mente tipico dello Yoga possa portare a importanti risultati in termini di miglioramento della sofferenza della donna in modo autentico, complesso e integrato.

Ulteriori obiettivi sono:

- Fornire tecniche di rilassamento per migliorare la percezione del dolore
- Fornire esercizi e tecniche di riabilitazione del pavimento pelvico.

I dati personali della Sua tutelata che fornirà per le finalità che Le sono state descritte verranno trattati sulla base del Suo espresso consenso, che costituisce, quindi, la base giuridica per il trattamento.

A tal fine i dati indicati saranno raccolti dal Centro di sperimentazione e trasmessi al Promotore.

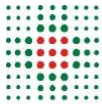
Il trattamento dei dati personali della Sua tutelata suddetti è indispensabile allo svolgimento dello studio: il rifiuto di conferirli non le consentirà di parteciparvi.

Natura dei dati

I dati personali della Sua tutelata saranno sottoposti a pseudonimizzazione: il trattamento dei dati personali avverrà in modo tale che i dati personali non possano più essere attribuiti a un interessato specifico senza l'utilizzo di informazioni aggiuntive. Queste informazioni aggiuntive saranno conservate separatamente e soggette a misure tecniche e organizzative intese a garantire che tali dati personali non siano attribuiti a una persona fisica identificata o identificabile. Il medico che seguirà la Sua tutelata nello studio la identificherà, quindi, con un codice e i dati che la riguardano, raccolti nel corso dello studio, ad eccezione del suo nominativo, saranno trasmessi al Promotore il Comitato etico e le autorità sanitarie italiane e straniere registrati, elaborati e conservati unitamente a tale codice, e ai suoi dati personali come sopra specificati. Soltanto il medico e i soggetti autorizzati potranno collegare questo codice al suo nominativo.

Modalità del trattamento

I dati, trattati mediante strumenti anche elettronici o automatizzati, saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima, ad esempio attraverso pubblicazioni scientifiche, statistiche e convegni scientifici. La partecipazione della Sua tutelata allo studio implica che, in conformità alla normativa sulle sperimentazioni, il personale del Promotore, il Comitato etico e le autorità sanitarie italiane e straniere



potranno conoscere i dati che la riguardano, contenuti anche nella sua documentazione clinica originale, con modalità tali da garantire la riservatezza della sua identità.

Esercizio dei diritti

Potrà esercitare i diritti di cui all'art.15 e Sezioni 3 e 4 del Regolamento EU 2016/679 (es. accedere ai dati personali della Sua tutelata, integrarli, aggiornarli, rettificarli, opporsi al loro trattamento per motivi legittimi, ecc.) rivolgendosi direttamente al centro di sperimentazione, nella persona delegata al trattamento dei dati (Dr. Alboni Carlo – carlo.alboni@unimore.it)

Le ricordiamo che, nel caso in cui ravvisi una violazione dei diritti della Sua tutelata in materia di protezione dei dati personali, potrà presentare un reclamo al Garante per la Protezione dei dati personali (protocollo@pec.gdpd.it) e che i dati della Sua tutelata verranno conservati esclusivamente per il tempo necessario per conseguire le finalità per le quali sono stati raccolti e trattati.

La durata dello studio è stimata in mesi 3.

I documenti essenziali relativi allo studio saranno conservati presso il Promotore per sette anni dopo il completamento della sperimentazione.

Potrà contattare il Data Protection Officer del Promotore al seguente indirizzo email: dpo@aou.mo.it

Ha il diritto di revocare il Suo consenso in qualsiasi momento. La revoca del consenso non pregiudica la liceità del trattamento basata sul consenso prima della revoca.

In caso di revoca del consenso su cui si basa il trattamento conformemente all'articolo 6, paragrafo 1, lettera a), o all'articolo 9, paragrafo 2, lettera a), avrà diritto di ottenere dal Titolare del trattamento la cancellazione dei dati personali della Sua tutelata senza ingiustificato ritardo e il Titolare del trattamento ha l'obbligo di cancellare senza ingiustificato ritardo i dati personali della Sua tutelata, fatta salva l'esistenza di un obbligo legale che imponga di non procedere alla cancellazione.

Consenso

Sottoscrivendo tale modulo acconsento non acconsento al trattamento dei dati personali della mia tutelata per gli scopi della ricerca nei limiti e con le modalità indicateci nell'informativa fornitaci con il presente documento.

Nome e Cognome dell'interessato (in stampatello) _____

Nome e Cognome del Rappresentante Legale _____

Data _____

Firma del Rappresentante Legale _____