



# *Istituto Superiore di Sanità*

Decreto 7/02/2013

## **MODIFICA AL DECRETO 17 LUGLIO 2007: REGOLAMENTO PER IL TRATTAMENTO DEI DATI SENSIBILI E GIUDIZIARI DELL'ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ**

### **IL PRESIDENTE**

**VISTO** il DPR n. 70 del 20/01/2001 nonché il D.P. 24/01/2003 dell'Istituto Superiore di Sanità recanti le norme per l'organizzazione e la disciplina del rapporto di lavoro dei dipendenti;

**VISTO** il decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali" ed, in particolare, gli articoli 20, commi 2 e 3, 21, comma 2, e 181, comma 1, lettera a) e successive modificazioni, che fissano i principi applicabili al trattamento dei dati sensibili e giudiziari ed il termine per l'identificazione – con atto di natura regolamentare – dei tipi di dati trattati e delle operazioni effettuate;

**VISTO** il proprio Decreto 17 luglio 2007: Regolamento per il trattamento dei dati sensibili e giudiziari dell'Istituto Superiore di Sanità, G.U. 25 agosto 2007 n. 188;

**CONSIDERATO** che è emersa la necessità di modificare la **scheda n. 4: Attività di ricerca scientifica** del succitato Regolamento per identificare e rendere pubblici i tipi di dati e di operazioni relativi al trattamento di dati personali sensibili effettuati per scopi statistici che non sono ricompresi nel Piano Statistico Nazionale e che vengono effettuati dall'ISS quale soggetto SISTAN;

**CONSIDERATO** altresì che è emersa la necessità di allegare al regolamento un Modulo da utilizzare per identificare i progetti di ricerca che trattano dati personali;

**ACQUISITO** il parere favorevole del Garante per la protezione dei dati personali - ex art. 154, comma 1, lettera g) del D.lgs 196/2003 - espresso con provvedimento n. 13 del 17 gennaio 2013;

**VISTA** la delibera di adozione n. 6 allegata al verbale n.111 della seduta del CDA del 10-12-2012

### **DECRETA**

Il Decreto 17 luglio 2007 "Regolamento per il trattamento dei dati sensibili e giudiziari dell'Istituto Superiore di Sanità" è così modificato: l'unità **scheda n. 4: Attività di ricerca statistica e scientifica** sostituisce integralmente la precedente e il **Modulo per i progetti di ricerca che trattano dati personali** è inserito come allegato al regolamento.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italiana.

*Il Presidente:* Prof. E. GARACI

## **REGOLAMENTO PER IL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI SENSIBILI E GIUDIZIARI**

( Artt. 20 e 21 D. Lgs. 196/2003 Codice in materia di protezione dei dati personali)

scheda n. 4

**AMMINISTRAZIONE:** ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA'

**DENOMINAZIONE DEL TRATTAMENTO:** Attività di ricerca scientifica e statistica

### **FONTI NORMATIVE:**

L. 833/78 "Istituzione del Servizio Sanitario Nazionale";

D.M. 288/1986 "Inserimento nell'elenco delle malattie infettive e diffuse sottoposte a notifica obbligatoria dell'AIDS (SIDA), della rosolia congenita, del tetano neonatale, e delle forme di epatite distinte in base alla loro etiologia";

Decreto Legislativo 6 settembre 1989 n. 322 "Norme sul Sistema statistico nazionale e sulla riorganizzazione dell'Istituto nazionale di statistica, ai sensi dell'art. 24 della legge 23 agosto 1988, n.400" e aggiornamenti;

L. 135/90 "Programma di interventi urgenti per la prevenzione e la lotta contro l'AIDS";

D. lgs. 267/93 "Riordinamento dell'Istituto Superiore di Sanità, a norma dell'art. 1, comma 1, lettera h), della legge 23 ottobre 1992, n. 421";

D.M. 19-1-1990 "Modificazioni e aggiornamento del decreto ministeriale 30 agosto 1962, sulla registrazione e controllo di Stato di vaccini poliomielitici preparati con virus vivi attenuati";

D.M.15/12/1990 "Sistema informativo delle malattie infettive e diffuse";

D. lgs. 502/1992 "Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art.1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421" - (art 12-bis);

D. lgs. 419/1999 "Riordinamento del sistema degli enti pubblici nazionali";

D.P.R. 70/2001 "Regolamento di organizzazione dell'Istituto Superiore di Sanità, a norma dell'articolo 9 del D. Lgs. 29 ottobre 1999, n. 419";

Codice di deontologia e di buona condotta per il trattamento dei dati personali a scopi statistici e di ricerca scientifica effettuati nell'ambito del Sistema Statistico Nazionale - Provvedimento del Garante n. 13 del 31 luglio 2002 - Allegato 3 del D.Lgs 196/2003;

Decreto 3/10/2002 "Regolamento recante norme per il reclutamento del personale dell'Istituto Superiore di Sanità e sulle modalità di conferimento degli incarichi delle borse di studio";

L. 363/2003 "Norme in materia di sicurezza nella pratica degli sport invernali da discesa e da fondo"( art. 3);

D.Lgs.196/2003 (artt. 107 e 110) Codice in materia di protezione dei dati personali;

Codice di deontologia e buona condotta per i trattamenti di dati personali a scopi statistici e scientifici – Provvedimento del Garante n. 2 del 16.6.2004 - Allegato 4 del D.Lgs. 196/2003;

Decreto 24 gennaio 2003 "Regolamento recante norme per l'organizzazione strutturale e la disciplina del rapporto di lavoro dei dipendenti dell'Istituto superiore di sanità";

Decreto 30/01/2003 "Regolamento recante norme concernenti la stipula di convenzioni, contratti ed accordi di collaborazione e per la costituzione o partecipazione a consorzi, fondazioni o società dell'Istituto Superiore di Sanità";

Piano Nazionale di Prevenzione 2005-2007 del CCM (Centro Controllo delle malattie) del Ministero della Salute approvato con Decreto Ministero della Salute 16/12/2004;

D.Lgs. 219/2006 "Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE".

### **ALTRE FONTI**

(es: delibere, decreti, altro.)

Piano Triennale dell'ISS o altro documento programmatico, adottato previo parere conforme del Garante, che deve individuare per ciascun progetto di ricerca i tipi di dati sensibili, le operazioni e le modalità di trattamento, sinteticamente descritti nell'apposito modulo allegato al presente regolamento.

### **FINALITA' DI RILEVANTE INTERESSE PUBBLICO:**

Art. 98, comma 1, lettera b e lettera c) del D.Lgs. 196/2003.

### **TIPOLOGIA DEI DATI SENSIBILI TRATTATI:**

Dati idonei a rivelare:

Origine razziale ed etnica [ x ]

Stato di salute attuale [ x ]

pregresso [ x ]

anamnesi familiare [ x ]

Vita sessuale [ x ]

**MODALITA' DI TRATTAMENTO DEI DATI:**

Automatizzato [ x ]  
Manuale [ x ]

**TIPOLOGIA DELLE OPERAZIONI ESEGUITE:**

**Raccolta:**

Acquisizione da altri soggetti esterni [ x ]

**Registrazione, organizzazione, conservazione, consultazione, elaborazione, modificazione, selezione, estrazione, utilizzo, blocco, cancellazione, distruzione** [ x ]

*Operazioni particolari*

**Raffronti con altri trattamenti o archivi:**

Dello stesso titolare [ x ]  
Raffronti con altri trattamenti dell'ISS per indagini mirate indicate nel progetto di ricerca

**Comunicazione**

[ x ]

I dati sensibili oggetto di trattamenti effettuati fuori dal SISTAN possono essere comunicati a: Istituzioni o organismi pubblici e privati, aventi finalità di ricerca, esclusivamente nell'ambito di progetti congiunti individuati nell'apposito modulo allegato al Programma triennale dell'Istituto o ad altro documento programmatico redatto in conformità al parere Garante. La comunicazione ha ad oggetto soltanto dati sensibili che sono il risultato di trattamenti di cui l'Istituto è titolare, privi di dati identificativi, salvo che la comunicazione di questi ultimi sia indispensabile per il risultato della ricerca e sia motivata, altresì, per iscritto nel predetto modulo. La comunicazione avviene sulla base del progetto di ricerca sottoscritto da tutti i ricercatori partecipanti e nel medesimo progetto sono esplicitamente previste, come vincolanti per tutti i ricercatori partecipanti al progetto, le norme in materia di protezione dei dati personali contenute anche nel codice di deontologia e buona condotta per i trattamenti di dati personali a scopi statistici e scientifici (All. A4 al D. Lgs. n. 196/2003).

I dati sensibili oggetto di trattamenti effettuati fuori dal SISTAN possono essere altresì comunicati a: Istituzioni o organismi pubblici e privati aventi finalità di ricerca e non partecipanti a progetti congiunti limitatamente a dati individuali, sotto forma di collezioni campionarie, privi di ogni riferimento che ne permetta il collegamento con gli interessati e comunque secondo modalità che rendano questi ultimi non identificabili e per scopi di ricerca chiaramente determinati per iscritto nella richiesta dei dati.

I dati sensibili oggetto di trattamenti effettuati nell'ambito del SISTAN possono essere comunicati ai soggetti individuati nel *codice di deontologia e di buona condotta per i trattamenti dei dati personali a scopi statistici e di ricerca scientifica effettuati nell'ambito del SISTAN* e nel rispetto delle garanzie ivi previste (All. A3 al D. Lgs. n. 196/2003).

**DESCRIZIONE DEL TRATTAMENTO E DEL FLUSSO INFORMATIVO:**

I dati sensibili inerenti l'attività di ricerca medico-scientifica, nelle aree previste dal D.Lgs. 267/93 "Riordinamento dell'Istituto Superiore di Sanità, a norma dell'art. 1, comma 1, lettera h), della legge 23 ottobre 1992, n. 421" e dal D.P.R. 70/2001 "Regolamento di organizzazione dell'Istituto Superiore di Sanità, a norma dell'articolo 9 del D. Lgs. 29 ottobre 1999, n. 419" sono raccolti e contenuti in documenti cartacei, informatici e/o in video registrazioni e sono trattati dalle strutture di ricerca e dai ricercatori dell'ISS, di volta in volta designati incaricati o responsabili, sia su base cartacea che su base informatica. I dati sono raccolti a scopo di ricerca, previa informativa all'interessato sugli scopi dell'iniziativa e sulla volontarietà (salvi i casi di particolari ricerche per le quali la raccolta dei dati è obbligatoriamente

prevista per legge) della partecipazione alla ricerca, avendo cura di specificare nel progetto di ricerca i tipi di dati trattati e le operazioni eseguite in concreto.

L'operazione di elaborazione comprende le cautele destinate a rendere anonimo, successivamente alla raccolta, il dato sensibile e/o giudiziario oggetto di trattamento ai fini della ricerca, a meno che l'abbinamento al materiale di ricerca dei dati identificativi dell'interessato sia temporaneo ed indispensabile per il risultato della ricerca stessa, e sia motivato per iscritto nel progetto di ricerca.

I risultati della ricerca non possono essere diffusi se non in forma anonima.

I trattamenti per scopi di ricerca statistica e scientifica (medica, biomedica ed epidemiologica) sono individuati, previo conforme parere del Garante per la protezione dei dati personali, nel Piano Triennale dell'ISS o altro documento programmatico, pubblicato in un'apposita sezione del sito istituzionale dell'ISS, e descritti nell'apposito modulo (allegato al presente regolamento) compilato per ciascun progetto di ricerca. Tali trattamenti sono eseguiti nel rispetto della normativa in materia di protezione dei dati personali e della normativa sul segreto statistico, in conformità a quanto indicato nel predetto modulo.

I principali trattamenti riguardano in particolare:

1) Nell'ambito della **ricerca corrente** ai sensi dell'art. 12 bis del D. Lgs. 502/92:

- Studi di **farmaco vigilanza** e **farmaco epidemiologia**, in collaborazione con Regioni e strutture del SSN;
- Studi sulle **malattie infettive diffuse**; e studi sulle **infezioni confermate in laboratorio**;
- **Sorveglianze speciali di malattie infettive** tra cui: meningiti, epatiti virali, febbre Chikungunya e Dengue, West Nile Virus, malattie invasive batteriche e antibiotico resistenza; studi di tipo analitico condotti in collaborazione con Ministero della Salute, Regioni, Osservatori epidemiologi e Asl, Centri di malattie infettive, SERT, Ospedali Universitari, Agenzia sanità Pubblica;
- Studi di **epidemiologia descrittiva basati sull'analisi e/o record linkage** dei dati provenienti dai flussi correnti nazionali o territoriali (quali, ad esempio, i Certificati di Assistenza al Parto (CedAP), le Schede di Dimissione Ospedaliera (SDO), le Schede e Certificati di decesso);
- **Studi descrittivi ed etiologici di mortalità** e delle condizioni morbose che concorrono a provocare il decesso di un individuo, in collaborazione con ISTAT;
- **Studi descrittivi dei disturbi e delle patologie nella sfera mentale** e studi di valutazione della qualità percepita in collaborazione con Centri clinici, IRCCS, ed ASL;
- Studi sui **tumori**, sulla malattia di **Creutzfeldt-Jakob**, sull'**ipotiroidismo congenito**, sugli **infortuni in montagna** (Sistema Informativo Sorveglianza Infortuni in Montagna – SIMON), nell'ambito dei quali acquisisce dati sensibili dagli operatori sanitari, dalle Regioni o da organismi sanitari;
- **Studi Valutazione delle performance** delle decisioni e delle attività delle strutture sanitarie;
- **Studi di esiti** di interventi terapeutici, clinico-assistenziali e chirurgici; tra questi ad esempio, interventi di bypass aortocoronarico (BPAC) nelle cardio-chirurgie italiane in collaborazione con Ministero della Salute, Regioni, e strutture cardiocirurgiche e cardiologiche pubbliche e private in Italia;
- **Studi osservazionali di valutazione di appropriatezza, efficacia ed efficienza** di procedure chirurgiche e mediche;
- **Sistemi di sorveglianza di popolazione** finalizzati alla raccolta e al monitoraggio dei principali **fattori di rischio comportamentali delle malattie non trasmissibili** nella popolazione generale (quali fumo, alcool, inattività fisica, eccesso ponderale, scarso consumo di frutta e verdura, ect), della salute e qualità della vita percepita e sul grado di conoscenza e di adesione della popolazione ai programmi di intervento per la prevenzione delle malattie cronico-degenerative, in collaborazioni con ASL/e Regioni, a partire da indagini campionarie sulla popolazione residente;
- **Sviluppo e produzione di indicatori di esito** per il SIVeAS (Sistema nazionale di verifica e controllo sull'assistenza sanitaria);
- Sorveglianze degli **errori terapeutici**, delle **intossicazioni da esposizioni pericolose** (es. antiparassitari, agenti chimici etc.) in collaborazione con i Centri Antiveleni, le Regioni e le ASL, per i quali il "Sistema informativo per la sorveglianza delle esposizioni pericolose e delle intossicazioni" è inserito nel Piano Statistico Nazionale.

L'ISS cura, anche, la tenuta di vari registri, tra cui:

- **Registro Gemelli**, con progressivo arruolamento su base volontaria di coppie di gemelli residenti in Italia. L'ISS raccoglie dati relativi allo stato di salute e agli stili di vita al fine di determinare il ruolo che la genetica, le abitudini di vita e l'esposizione a fattori ambientali giocano nel determinare lo stato di salute. I dati in possesso dell'Istituto Superiore di Sanità sono quelli di soggetti che aderiscono volontariamente al Registro, e quelli che vengono forniti dai Comuni, nel rispetto della normativa anagrafica; in quest'ultimo caso i soggetti vengono contattati dall'Istituto ai fini dell'arruolamento;

- **Registro Nazionale degli eventi coronarici e cerebrovascolari maggiori**, su base volontaria. Il Registro ha finalità di sorveglianza, controllo e validazione dell'evento. I dati sono inviati all'ISS da Regioni, Comuni e ASL presi a campione secondo aree geografiche d'Italia;
- **Registro Italiano Artroprotesi**, su richiesta del Ministero della Salute, per potenziare l'attività di vigilanza e controllo nel settore dei dispositivi medici e tutelare la sicurezza dei pazienti. L'implementazione dei flussi informativi (dati SDO e altri dati clinico sanitari) alla base del Registro avviene su base volontaria in collaborazione con le Regioni tramite i Centri di Coordinamento Regionale (Assessorati alla sanità o Agenzie per i servizi sanitari regionali o Osservatori epidemiologici regionali o Registri Artroprotesi regionali);
- **Registro Nazionale AIDS**, i cui dati sono utilizzati per studi e rilevazioni epidemiologiche (L.135/90);
- **Registro Italiano Fibrosi Cistica**, per la stima dell'incidenza, della prevalenza e di altri indicatori epidemiologici della malattia; il Registro ha, inoltre, l'obiettivo di analizzare i bisogni sanitari e la relativa distribuzione delle risorse. I dati sono trasmessi all'ISS dai centri clinici di riferimento collaboranti, su base volontaria.

2) L'ISS svolge attività di **ricerca scientifica finalizzata**. In relazione ai trattamenti di dati sensibili connessi a questa attività, i tipi di dati e di operazioni eseguibili sono indicati nel progetto di ricerca approvato ai sensi dell'art.12 bis della L. 502/92.

Tutti i trattamenti di dati personali sensibili effettuati dall'ISS nell'ambito dell'attività di ricerca scientifica (medica, biomedica ed epidemiologica senza il consenso dell'interessato, ai sensi dell'art. 110 c.1 primo periodo del D. Lgs 196/2003) o sanitaria (corrente e finalizzata, ai sensi dell'art. 12 bis del D. Lgs.502/92) sono comunicati al Garante, ai sensi dell'art. 39, comma 1, lett. b) del D. Lgs. 196/2003.

3) L'ISS effettua, quale soggetto SISTAN, **trattamenti per scopi statistici non ricompresi nel PSN**. Il trattamento di dati sensibili è effettuato per la produzione di informazione statistica per il perseguimento delle finalità istituzionali e in conformità dell'ambito istituzionale dell'ISS nel rispetto del *codice di deontologia e di buona condotta per i trattamenti dei dati personali a scopi statistici e di ricerca scientifica effettuati nell'ambito del SISTAN* (All. A3 al D. Lgs. n. 196/2003).

**Modulo per i progetti di ricerca che trattano dati personali**  
(allegato al Piano triennale di programmazione o altro documento programmatico dell'ISS;  
oggetto di comunicazione al Garante per la protezione dei dati personali ai sensi dell'art. 39,  
comma 1, lett. b) del D. Lgs 196/2003)

1. **Titolo del progetto:**.....

2. **Breve descrizione del progetto e delle finalità:**.....

3. **In particolare, il progetto persegue scopi di:**

- ricerca statistica (non ricompresi nel PSN)
- ricerca scientifica in campo medico biomedico e epidemiologico

4. **Titolare del trattamento dei dati personali:** Istituto Superiore di Sanità  
(indicare la presenza di eventuali altri co-titolari).....

5. **Responsabile del trattamento dati personali e soggetto al quale è possibile rivolgersi per l'esercizio dei diritti dell'interessato ai sensi dell'art. 7 del D.Lgs.196/2003:**.....

6. **Carattere e natura dei dati:**

**I dati acquisiti sono**

- solo dati anonimi
- anche dati personali, in quanto l'utilizzo di dati anonimi non permetterebbe di raggiungere gli scopi della ricerca per i seguenti motivi .....

**Principali caratteri rilevati** (es. sesso, età, stili di vita, ecc.): .....

**Tra i dati personali ci sono anche dati sensibili?**

- Sì    No

(se Sì) **I dati personali sensibili riguardano**

- origine razziale ed etnica
- stato di salute
- vita sessuale
- dati genetici raccolti e trattati nel rispetto dell'autorizzazione generale del Garante di cui all'art 90 del D.Lgs 196/2003

(Se tra i dati personali trattati ci sono dati sensibili)

**La raccolta dei dati sensibili avviene presso un soggetto diverso da quello al quale sono riferiti i dati stessi?**

- Sì    No

(se Sì) **indicare la provenienza:** .....

*[In questo caso devono essere adottate soluzioni organizzative che assicurino il rispetto dell'eventuale volontà dell'interessato di non aderire al trattamento dei propri dati sensibili. Indicare le soluzioni adottate per garantire la volontà dell'interessato di non aderire al trattamento dei propri dati sensibili. L'eventuale fonte normativa che prevede la raccolta dei dati sensibili]*

rendendone obbligatorio il conferimento da parte dell'interessato deve essere indicata nella successiva sezione " 7. Presupposti di legittimità del trattamento" ]

**Tra i dati personali ci sono anche dati diversi da quelli sensibili, il cui trattamento presenta "rischi specifici" per i diritti, le libertà fondamentali e la dignità dell'interessato? (art. 17 D.lgs 196/2003)**

Sì:

Specificare i tipi di dati trattati: .....

Specificare le misure e gli accorgimenti adottati a garanzia dell'interessato: .....

No

## **6. Modalità del trattamento dei dati personali**

(Compilare questa sezione per ciascuna categoria di soggetti ai quali è riferito il trattamento dei dati personali)

### **Soggetto al quale si riferiscono i dati personali**

(per ognuno dei soggetti selezionati compilare la sezione 5, indicando il soggetto di riferimento)

individui  famiglie

### **I dati personali oggetto del lavoro:**

sono resi anonimi dopo la raccolta (rispondere alle due successive domande e terminare la sezione)

sono resi anonimi al termine del trattamento

non sono resi anonimi ma conservati in una forma che consente l'identificazione dell'interessato, perché necessari per ulteriori trattamenti del titolare

(Se conservati in una forma che consente l'identificazione dell'interessato)

### **Indicare per quanto tempo si ritiene necessario conservare i dati in tale forma**

(mesi/anni):.....

### **Tra i dati personali trattati ci sono anche dati identificativi diretti?**

(es. nome, cognome, data di nascita, luogo di nascita, codice fiscale)

No

Sì, l'abbinamento al materiale di ricerca dei dati identificativi dell'interessato è indispensabile per il risultato della ricerca per i seguenti motivi.....

### **I dati trattati sono comunicati ad altre istituzioni o organismi pubblici e privati partecipanti/non partecipanti al progetto?**

No

Sì, ad altri soggetti partecipanti al progetto (congiunto)

Specificare i soggetti destinatari della comunicazione: .....

Nel caso in cui tale comunicazione riguardi dati identificativi diretti dell'interessato, specificare i motivi per cui essa è indispensabile per il risultato della ricerca.....

Sì, ad altri soggetti anche se non partecipanti al progetto

Specificare i soggetti destinatari della comunicazione (che in tal caso può riguardare soltanto dati individuali privi di ogni riferimento che ne permetta il collegamento con gli interessati):

.....

**Nel caso in cui tra i dati trattati ci siano anche dati identificativi diretti, questi ultimi:**

- sono cancellati già dopo la raccolta
- sono cancellati al termine del trattamento
- sono conservati perché necessari per ulteriori trattamenti del titolare

**Indicare i motivi della conservazione dei dati identificativi diretti**

- è un'indagine continua e/o longitudinale
- per indagini di controllo, di qualità e di copertura
- per la definizione di disegni campionari e selezione di unità presso cui effettuare la raccolta dei dati
- altro motivo essenziale e documentato (*specificare*).....

**Indicare per quanto tempo si ritiene necessario conservare i dati identificativi**

(*mesi/anni*): .....

**I dati identificativi dell'interessato sono conservati separatamente dagli altri dati personali?**

(*Attenzione: i dati relativi allo stato di salute e alla vita sessuale devono essere conservati separatamente dagli altri dati personali trattati per finalità che non richiedono il loro utilizzo. (D.Lgs. n.196/2003, art.22, comma 7)*)

- Sì  No

(*se No*)**La separazione dei dati identificativi diretti dagli altri dati personali**

- è impossibile per le particolari caratteristiche del trattamento  
*specificare:* .....
- comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionati rispetto al diritto tutelato.  
*specificare:*.....

## **7. Presupposti di legittimità del trattamento**

- Adesione volontaria o consenso al trattamento dei dati a fini di ricerca da parte dell'interessato
- Norma di legge che prevede espressamente il trattamento (*specificare gli estremi della legge*).....
- Comunicazione al Garante ai sensi degli artt. 110 (prima parte) e 39 del D. Lgs. 196/2003
- Autorizzazione del Garante ai sensi degli artt. 110 (seconda parte) e 40 o 41 del D. Lgs. 196/2003, motivata dall'impossibilità di informare gli interessati, previa acquisizione del parere del comitato etico competente a livello territoriale
  - a) Autorizzazione Generale del Garante per la protezione dei dati personali (*"Autorizzazione generale al trattamento di dati personali effettuato per scopi di ricerca scientifica"*): .....(*data e numero*)....
  - b) Autorizzazione *ad hoc* del Garante per la protezione dei dati personali:.....(*data e numero*).....

## **8. Informativa**

- Sì, al momento della raccolta  all'interessato  alla persona presso la quale sono raccolti i dati dell'interessato
- Sì, con modalità semplificate ai sensi del *codice di deontologia e di buona condotta per i trattamenti dei dati personali a scopi statistici e di ricerca scientifica effettuati nell'ambito del Sistema Statistico Nazionale* (Provvedimento del Garante n. 13 del 31.7.2002 - Allegato 3 del D. Lgs. 196/2003) o del *codice di deontologia e buona condotta per i trattamenti di dati personali per scopi statistici e scientifici* (Provvedimento del Garante n. 2 del 16.6.2004 - Allegato 4 del D. Lgs. 196/2003)
- No, in quanto è impossibile informare gli interessati, il progetto di ricerca è oggetto di motivato parere favorevole del comitato etico competente a livello territoriale e il trattamento è autorizzato dal Garante (vedi sezione 7).