**INFORMATIVA E MANIFESTAZIONE DEL CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI PER FINALITÀ DI RICERCA IN CAMPO MEDICO, BIOMEDICO, EPIDEMIOLOGICO AI SENSI DEL REGOLAMENTO (UE) 2016/679**

*(artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679, regolamento generale sulla protezione dei dati – GDPR)*

|  |  |
| --- | --- |
| **Titolo completo dello Studio** | … |
| **Codice del protocollo** | … |
| **Promotore** | … |
| **Centro di Sperimentazione** | … |
| **Sperimentatore Principale** | … |
| **Contatti dello Sperimentatore Principale** | … |
| **Tipologia di Studio** | … |

Gentile Signora/e,

la partecipazione allo Studio in oggetto (d’ora in poi, anche lo “Studio”) comporterà il trattamento di dati personali, vale a dire di informazioni che possono identificare o comunque rendere identificabile Lei oppure la diversa persona sottoposta alla Sua rappresentanza legale (d’ora in poi, anche l’**”Interessato”**).

Per tale ragione il presente documento Le fornirà le informazioni necessarie per comprendere come avvenga tale trattamento, chi lo svolga, per quali finalità avvenga, su quali basi si fondi, a chi potranno essere comunicati i dati, quali diritti avrà l’Interessato ed ogni altra informazione pertinente, ai sensi dell’art. 13 (per i dati raccolti presso l’Interessato) del Regolamento (UE) 2016/679, Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati, conosciuto anche con la dizione inglese General Data Protection Regulation (d’ora in poi, anche “GDPR”).

**[...*se pertinente in relazione al tipo di Progetto*...]** Le informazioni riguarderanno anche le fonti di origine dei dati e le categorie di dati personali trattati, laddove non raccolti presso l’Interessato, ai sensi dell’art. 14 GDPR.

Per ogni ulteriore informazione relativamente allo Studio in oggetto ed al trattamento dei dati personali che ne consegue, il Promotore, il Centro di riferimento e lo Sperimentatore sono a Sua disposizione.

In particolare, è Suo diritto accedere al Progetto di ricerca.

**1. Titolari del trattamento, rappresentante UE di un titolare**

I titolari del trattamento dei dati personali dell’Interessato nell’ambito dello Studio sono il Centro di riferimento presso il quale lo Studio sarà condotto e il Promotore, come di seguito identificati:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Centro di riferimento** | **Indirizzo** | **Recapiti** |
| *[Nome del Centro]* |  | *[Recapito telefonico, indirizzo e-mail]* |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Promotore** | **Indirizzo** | **Recapiti** |
| *[Nome Promotore]* |  | *[Recapito telefonico, indirizzo e-mail]* |
| Rappresentante del titolare in Italia [*eventuale*] |  |  |

Il Centro e il Promotore che ha commissionato lo Studio, ciascuno per gli ambiti di propria competenza e in accordo alle responsabilità previste dalle Norme di Buona Pratica Clinica e ferma restando la pseudonimizzazione dei dati necessaria alla conduzione dello Studio, sono **titolari** **autonomi** delle operazioni di trattamento correlate all’esecuzione dello Studio.

La preghiamo di notare che, per esercitare i diritti e per ogni altra relazione o rapporto direttamente nei confronti del Promotore, l’Interessato dovrà utilizzare il codice di identificazione del paziente che sarà comunicato al momento della partecipazione allo Studio, avendo cura di non rivelare l’identità dell’Interessato.

**2. Responsabile della Protezione dei dati (DPO)**

Centro di riferimento e Promotore hanno designato ciascuno un proprio Responsabile della Protezione dei Dati (RPD/DPO).

I dati di contatto del RPD/DPO individuato dal Centro di riferimento ai sensi degli artt. 37 e ss., GDPR sono:

|  |
| --- |
| **Indirizzo e-mail** |
| … |

I dati di contatto del RPD/DPO individuato dal Promotore ai sensi degli artt. 37 e ss., GDPR sono:

|  |
| --- |
| **Indirizzo e-mail** |
| … |

**3. Categorie di dati oggetto del trattamento e fonti di origine[*...se pertinente…*]**

Il trattamento avrà ad oggetto:

* dati personali comuni quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo:
  + dati anagrafici
  + dati di contatto;
  + xxx
  + xxx
* categorie particolari di dati di cui all’art. 9 GDPR, quali:
  + dati relativi alla salute,
  + dati che possono rivelare l’origine razziale o etnica,
  + dati genetici, ossia i dati personali relativi alle caratteristiche genetiche ereditarie o acquisite di una persona fisica che forniscono informazioni univoche sulla fisiologia o sulla salute di detta persona fisica e che risultano in particolare dall’analisi di un campione biologico della persona fisica in questione,
  + dati biometrici, ossia dati personali ottenuti da un trattamento tecnico specifico relativi alle caratteristiche fisiche, fisiologiche o comportamentali di una persona fisica che ne consentono o confermano l’identificazione univoca, quali l’immagine facciale o i dati dattiloscopici;
  + dati relativi alla vita ed all’orientamento sessuale,
  + xxx
  + xxx
* ogni altro dato personale il cui trattamento sia previsto dal Protocollo o sia comunque necessario per la conduzione dello Studio.

**[*eliminare riferimenti non pertinenti e/o aggiungere eventuali ulteriori dati trattati a seconda delle caratteristiche dello Studio*]**

in ogni caso esclusivamente in funzione della realizzazione dello Studio e a fini di farmacovigilanza.

Ad ogni Interessato verrà in ogni caso assegnato un codice identificativo pseudonimo, che solo lo Sperimentatore Principale e il personale da lui autorizzato potrà decodificare.

I dati personali oggetto di trattamento sono forniti direttamente dall’Interessato o comunque possono provenire dall’elaborazione condotta durante lo Studio o da altre fonti meglio precisate nel Protocollo **[*specificare tali eventuali ulteriori fonti*]**.

**4. Finalità del trattamento cui sono destinati i dati personali**

I dati personali dell’Interessato saranno utilizzati per le seguenti finalità:

* partecipazione, conduzione, svolgimento, elaborazione, valutazione ed ogni altra attività propria dello Studio, secondo quanto indicato nel rispettivo Protocollo, nonché ogni altra attività correlata anche di tipo amministrativo;
* adempimento degli obblighi di comunicazione in materia di sicurezza in materia di farmacovigilanza ed ogni altra inerente richiesta dal Protocollo;
* eventuale trattamento dei dati, ivi inclusi i campioni biologici, per future attività di studio e di ricerca, una volta concluso lo Studio, alle condizioni e secondo le modalità previste **[*...se pertinente…*]**;
* xxx
* xxx

**5. Base giuridica del trattamento dei dati personali**

Il trattamento dei dati personali comuni e di categoria particolare ai sensi dell’art. 9 GDPR dell’Interessato, quali ad esempio quelli sulla salute, per le finalità proprie dello Studio, si fonda sul consenso dell’Interessato espresso ai sensi dell’articolo 6 par. 1 lett. a) GDPR e dell’art. 9 par. 2 lett. a) GDPR.

Le comunicazioni di sicurezza ed ogni altra alle Autorità regolatorie all'interno dello Spazio Economico Europeo (“SEE”) al fine di adempiere agli obblighi legali previsti dalle norme di legge e regolamentari nazionali applicabili[[1]](#footnote-1)**[*...se pertinente…*]**

**6. Modalità di trattamento dei dati ed eventuali destinatari o categorie di destinatari dei dati personali**

I Titolari tratteranno i dati personali dell’Interessato nel rispetto della normativa vigente in materia di protezione dei dati personali come tali il GDPR ed il Decreto Legislativo 196/2003, così come modificato dal Decreto Legislativo 101/2018 (d’ora in poi anche “Codice”, nonché le norme ed i provvedimenti correlati, tra i quali quelli emessi dalle Autorità competenti ed in particolare dal Garante per la protezione dei dati personali con sede in Roma quale Autorità di controllo competente per l’Italia (d’ora in poi anche “Garante”).

I dati saranno raccolti, gestiti e custoditi dal Centro di riferimento, con modalità cartacea o elettronica. I dati saranno trattati con modalità tali da garantire la **riservatezza** e la **sicurezza** delle informazioni, nel pieno rispetto dei principi disposti dagli artt. 5, 24, 25, 32 GDPR ed ogni altra disposizione pertinente. Tutte le operazioni pertinenti, effettuate solo da membri del personale debitamente formati e autorizzati dai Titolari del trattamento dei dati o dai loro autorizzati, avverranno in conformità al segreto professionale, alla riservatezza medico-paziente e ai principi di correttezza, liceità e trasparenza, come previsto dalla normativa vigente.

I dati personali dell’Interessato saranno trasmessi al Promotore esclusivamente in forma pseudonimizzata. Il personale medico e autorizzato del Centro di riferimento provvederà, infatti, a sostituire il nominativo dell’Interessato con un codice secondo un processo chiamato “***pseudonimizzazione***” (vedasi linee guida ENISA) Soltanto il Medico e il personale autorizzato del Centro possiede il codice (la chiave di decrittazione) che, se necessario, può essere utilizzato per ricollegare i dati pseudonimizzati al nominativo dell’Interessato, come in caso di visita di controllo, ispezione o audit.

I dati personali dell’Interessato potranno essere trattati da e comunicati solamente a soggetti debitamente autorizzati ed istruiti al trattamento in ragione del rispettivo rapporto con il Titolare, tra cui soggetti autorizzati e Responsabili del trattamento (quali, ad esempio, fornitori di servizi e tecnologie informatiche utilizzate nella conduzione dello Studio) ai sensi degli artt. 28 e 29 GDPR e 2-quaterdecies Codice Privacy.

Tra i destinatari si menzionano in particolare:

* **[*elencare la denominazione dei responsabili e le attività svolte (monitoraggio, verifica, ecc.), ovvero le categorie di destinatari*]**
* **xxx**

Se necessario, i dati personali raccolti, elaborati e conservati nel contesto dello Studio potranno essere comunicati all'Autorità di controllo competente, alle autorità di regolamentazione e vigilanza, al Comitato Etico Territoriale competente, nel rispetto delle disposizioni di legge.

I risultati della ricerca verranno eventualmente essere utilizzati, in una forma rigorosamente che non permetta più l’identificazione degli interessati, in pubblicazioni scientifiche, statistiche e convegni nell’ambito dello Studio o di altri ad esso associati.

**7. Periodo di conservazione dei dati**

I dati personali dell’interessato oggetto del trattamento saranno conservati per un periodo di \_\_\_\_ anni dalla conclusione dello Studio (*indicare un periodo di tempo coerente con il principio di minimizzazione e di limitazione della conservazione*) in conformità a quanto previsto dal Protocollo di Studio, nonché anche alla luce della durata dell’autorizzazione d´immissione in commercio del medicinale in sperimentazione **[*...se pertinente…*]** o di eventuali ulteriori esigenze di analisi dei dati, connesse, ad esempio, a nuove domande d’immissione in commercio o di estensione dell’autorizzazione **[*...se pertinente…*]**, ovvero al manifestarsi di evidenze significative per la sicurezza dei pazienti. Al termine di tale periodo, i dati personali saranno eliminati.

In ogni caso, presso i soggetti esterni che eventualmente collaborano con il Promotore per la gestione e l´analisi statistica, i dati vengono conservati per il solo periodo di tempo non superiore a quello necessario a definire il rapporto finale dello Studio o pubblicarne i risultati.

I dati e gli eventuali campioni biologici raccolti potranno essere conservati anche per l’eventuale utilizzo in future attività di studio e di ricerca, nel qual caso gli interessati ne saranno previamente e adeguatamente informati, al fine di poter manifestare, se necessario, un consenso specifico e distinto rispetto a quello in questa sede rilasciato per lo Studio principale, in relazione alla natura di tali eventuali future attività ed al loro eventuale collegamento diretto o meno con lo Studio di cui alla presente informativa.

Resta salvo che i campioni biologici prelevati e i dati genetici raccolti per scopi di tutela della salute possono essere conservati e utilizzati, anche in assenza del consenso, per finalità di ricerca scientifica o statistica nei seguenti casi:

a) indagini statistiche o ricerche scientifiche previste dal diritto dell’Unione europea, dalla legge o, nei casi previsti dalla legge, da regolamento;

b) limitatamente al perseguimento di ulteriori scopi scientifici e statistici direttamente collegati con quelli per i quali è stato originariamente acquisito il consenso informato degli interessati.

Ogni ulteriore conservazione ed utilizzo di campioni biologici e dati genetici per la realizzazione di progetti di ricerca diversi da quelli originari potranno essere ammessi alle condizioni di cui alle Prescrizioni del Garante nn. 4 e 5 del 5 giugno 2019, suindicate, e della ulteriore disciplina applicabile.

Salvo quanto sopra, trascorsi i termini sopra indicati ed in assenza di diversa previsione di legge, i dati personali e gli eventuali campioni biologici saranno cancellati/distrutti o anonimizzati. **[*...se pertinente…*]**

**8. Trasferimento dei dati ad un Paese terzo e ad organizzazioni internazionali**

I dati personali dell’Interessato **non sono** / **sono** **[*indicare l’alternativa pertinente*]** comunicati a **soggetti non operanti nello Spazio Economico Europeo (d’ora in poi anche “Paesi terzi”)**.

**[*in caso di trasferimento a Paesi extra-SEE*]** Il trasferimento di dati personali verso un paese terzo (o un’organizzazione internazionale) è ammesso solo se ricorrono le ipotesi previste dal Capo V del GDPR, ossia una decisione di adeguatezza della Commissione europea, o, in mancanza, una delle garanzie adeguate elencate nell’art. 46 del GDPR, o, in mancanza anche di queste, una delle condizioni eccezionali stabilite dall’art 49 del GDPR, fra cui l’esplicito consenso dell’interessato, dopo che questi è stato informato dei possibili rischi di siffatto trasferimento, dovuto alla mancanza di una decisione di adeguatezza e di garanzie adeguate.

Nel caso di specie, la condizione che rende lecito il trasferimento dei Suoi dati verso il seguente Paese / organizzazione internazionale \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (indicare il nome del/dei Paese/Paesi o Organizzazione internazionale) è: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**9. Conferimento dei dati e conseguenze di un rifiuto**

Il trattamento dei dati personali dell’Interessato è indispensabile allo svolgimento dello Studio: il rifiuto di conferirli non consentirà all’Interessato di parteciparvi, fermo restando che la partecipazione è assolutamente libera e volontaria e che l’eventuale mancato consenso al trattamento dei dati non avrà alcun riflesso sulla possibilità di accedere alle cure mediche.

La informiamo altresì che durante la ricerca potrebbero emergere a carico dell’Interessato scoperte inattese che saranno comunicate solo a seguito di esplicito consenso.

**10. Diritti dell’interessato**

L’interessato, potrà esercitare in qualsiasi momento i diritti indicati dagli articoli 15-22 del GDPR, in quanto applicabili, ivi compresi:

* il diritto di **accedere ai dati personali** che lo riguardano (art. 15 GDPR);
* il diritto di chiedere al titolare del trattamento la **rettifica** dei propri dati qualora questi siano inesatti ovvero l’integrazione dei dati incompleti, tenuto conto dell’art. 110, comma 2, del Codice in materia di protezione dei dati personali (art. 16 GDPR);
* il diritto di ottenere dal titolare del trattamento la **cancellazione** dei dati personali che lo riguardano qualora ricorra uno dei casi indicati dal paragrafo 1 dell’art. 17 del GDPR e non sussista una delle deroghe di cui al paragrafo 3 di tale disposizione (art. 17 GDPR);
* il diritto di ottenere la **limitazione del trattamento** da parte del titolare nei casi indicati dall’art. 18 del GDPR (art. 18 GDPR);
* il diritto a che il Titolare comunichi a ciascuno dei destinatari cui sono stati trasmessi i dati personali le eventuali rettifiche o cancellazioni o limitazioni del trattamento effettuate a norma dell’articolo 16, dell’articolo 17, paragrafo 1, e dell’articolo 18 GDPR, salvo che ciò si riveli impossibile o implichi uno sforzo sproporzionato, ricevendo dal Titolare, a richiesta, l’elenco di tali destinatari (art. 19 GDPR);
* il diritto alla portabilità dei dati nei casi previsti (art. 20 GDPR);
* il diritto di **opporsi al trattamento** dei propri dati personali per motivi connessi alla sua situazione particolare (art. 21 GDPR);
* il diritto a non essere oggetto di una decisione individuale automatizzata, compresa la profilazione, dal quale dipenda una decisione vincolante per i diritti e le libertà dell’interessato (art. 22 GDPR) **[*...se pertinente…*].**

L’Interessato ha altresì il diritto di **revocare** **il consenso** in qualsiasi momento e senza fornire alcuna giustificazione. La revoca del consenso non pregiudica la liceità del trattamento basata sul consenso prestato prima della revoca.

Tutti tali diritti possono essere esercitati nelle forme e nei termini di cui all’art. 12 GDPR, mediante comunicazione scritta inviata al Titolare ai dati di contatto di cui sopra oppure mediante consegna presso la sua sede.

L’esercizio può avvenire utilizzando il modello messo a disposizione dal Garante per la protezione dei dati personali su https://www.garanteprivacy.it/web/guest/home/docweb/-/docweb-display/docweb/1089924

Il Titolare renderà risposta adeguata al più presto e comunque entro il termine di 1 mese dalla ricezione della richiesta, salvo i casi di proroga o diniego previsti dall’art. 12 GDPR.

**11. Informazioni specifiche per il trattamento di dati genetici [*...se pertinente…*]**

Laddove il trattamento coinvolga dati genetici, ossia dati personali relativi alle caratteristiche genetiche ereditarie o acquisite di una persona fisica che forniscono informazioni univoche sulla fisiologia o sulla salute di detta persona fisica, e che risultano in particolare dall’analisi di un campione biologico della persona fisica in questione, l’Interessato è specificamente informato:

* dei risultati conseguibili anche in relazione alle notizie inattese che possono essere conosciute per effetto del trattamento dei dati genetici;
* della facoltà di limitare l’ambito di comunicazione dei dati genetici e il trasferimento dei campioni biologici, nonché dell’eventuale utilizzo di tali dati per ulteriori scopi.

A tali fini, si rinvia a quanto espresso nella presente informativa e quanto potrà essere ulteriormente oggetto di informazione in sede di eventuale trattamento di tali categorie di dati.

**12. Diritto dell’interessato di presentare reclamo**

L’Interessato, ha altresì il diritto di **proporre** **reclamo e segnalazioni** all’Autorità competente (in Italia, l’Autorità Garante per la protezione dei dati personali, con sede in Roma) ai sensi dell’articolo 77 del GDPR e degli articoli 141-144 del Codice, ove ritenga che il trattamento che lo riguarda violi il GDPR o per qualsiasi altra questione relativa al trattamento dei suoi dati personali. Il reclamo potrà essere svolto secondo le forme, modalità e i termini previsti e disciplinati dalla legislazione nazionale vigente. Il reclamo fa salvo ogni altro ricorso amministrativo o giurisdizionale. Il reclamo e la segnalazione non pregiudicano ogni altro ricorso amministrativo o giurisdizionale presentato.

**DICHIARAZIONE DI CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (C.F. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_), nato/a a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_) il \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_, residente a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_) recapito e-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, recapito telefonico: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (C.F. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_), nato/a a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_) il \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_, residente a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_) recapito e-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, recapito telefonico: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

☐ quale Interessato in proprio

☐ quale/i legale/i rappresentante nella qualità di ☐ genitore ☐ altro \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **[*specificare se genitore/i o altro e raccogliere le specifiche firme*]** dell’Interessato

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (C.F. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_) nato/a a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_) il \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_, residente a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (\_\_\_\_),

letta e compresa l’informativa di cui agli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 fornitami congiuntamente al presente documento e di cui è parte integrante, nonché ricevute tutte le informazioni comprensibili ed esaurienti sugli scopi e i limiti dello Studio per il quale viene rilasciata la presente dichiarazione,

□ **Acconsento** □ **Non acconsento**

al trattamento dei dati personali dell’Interessato, anche di natura particolare ai sensi dell’art. 9 GDPR, quali ad esempio quelli sulla salute e quelli genetici, per la partecipazione allo Studio e la sua conduzione come da Protocollo, nonché e per ogni altro scopo inerente nei limiti e con le modalità indicate nella predetta informativa

□ **Acconsento** □ **Non acconsento**

**[*...se pertinente…*]** a conoscere eventuali scoperte inattese che durante lo Studio dovessero emergere a carico dell’Interessato

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(Luogo e data)

|  |
| --- |
| Firma dell’Interessato o di chi ne fa le veci  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

*2 Ove applicabile, aggiungere di seguito: “Io, sottoscritto, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ confermo che il Medico ha spiegato completamente la Nota Informativa al trattamento dei dati personali al paziente sopra indicato che ne ha compreso il contenuto e testimonio che, nella piena capacità di intendere e volere, l’Interessato ha acconsentito • non ha acconsentito • verbalmente al trattamento dei propri dati personali per le finalità descritte nel presente documento.*

*Nome e Cognome del testimone imparziale\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

*Data\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

***Firma del testimone imparziale****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_”*

1. Tali trattamenti si fondano in particolare sugli dell’art. 6 par. 1 lett. c) e lett. e) GDPR e art. 9 par. lett. g) e i) GDPR, art. 2-sexies comma 2 lett. z) Codice e sono relativi ai compiti di vigilanza di AIFA in materia di sperimentazione clinica e farmacovigilanza **[*...se pertinente…*]** [↑](#footnote-ref-1)