

**DPIA EX ART. 35 GDPR**

**PROGETTO DI RICERCA SCIENTIFICA IN CAMPO MEDICO, BIOMEDICO O EPIDEMIOLOGICO SU DATI RETROSPETTIVI**

**PROMOTORE ESTERNO – eCRF/FILE EXCEL**

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

**Titolo dello studio** Esposizione a fattori ambientali e rischio di tumori infantili

**Codice di Protocollo** prat. CEAVEN n. 1065/2020

**Promotore esterno/Titolare del trattamento:** Università degli Studi di Modena e Reggio Emilia/AUSL Modena

**Struttura/Dipartimento/U.O./Servizio:** Dipartimento Salute Pubblica / Epidemiologia e comunicazione del rischio

**Soggetto delegato:** Dott. Giuliano Carrozzi (PI del centro AUSL Modena)

**Data compilazione** \_\_\_\_07/04/2025\_\_\_\_

**Modalità di trasmissione sicura all'esterno dell'Azienda dei dati salvati su file excel:**

- da PEC a PEC
- posta elettronica ordinaria, allegando i documenti in formato criptato e inviando la chiave di decrittazione con altro strumento di comunicazione

altro strumento di comunicazione sicura concordato con il Promotore (indicare):

NEXTCLOUD DELLA AUSL CON FILE CRIPATI ED INVIO DELLA CHIAVE CON ALTRO STRUMENTO DI COMUNICAZIONE

Firma del PI/Delegato al trattamento



**A CURA DELLA AZIENDA**

**MISURE DI SICUREZZA APPLICATE AL TRATTAMENTO**

V. **APPENDICE C** alla DPIA Aziendale relativa al trattamento di dati personali per fini di ricerca scientifica in campo medico, biomedico o epidemiologico ai sensi dell'art. 110, comma 1, secondo periodo, adottata con Prot. N. 8197/25 del 30/01/2025.

**VALUTAZIONE DEL RISCHIO COMPLESSIVA**

Come indicato nella DPIA Aziendale relativa al trattamento di dati personali per fini di ricerca scientifica in campo medico, biomedico o epidemiologico ai sensi dell'art. 110, comma 1, secondo periodo, adottata con Prot. N. 8197/25 del 30/01/2025, nel caso di studi proposti da Promotori esterni, si fa riferimento alla DPIA pervenuta da parte del Promotore/Titolare del trattamento, che

individua misure tecniche e organizzative idonee a ricondurre i rischi di perdita di riservatezza, perdita di integrità, perdita di disponibilità (RID) correlati ai trattamenti necessari per la conduzione degli studi ai sensi dell'art. 110, comma 1, secondo periodo, ad un livello basso.