



PRIVACY E RICERCA SCIENTIFICA: un connubio tra cognizione e metodo

PRIMA DELL'AVVIO DELLA RICERCA

1. Individuare l'ambito, il contesto e le finalità della ricerca
2. Effettuare una descrizione accurata del processo di trattamento con particolare riferimento alle operazioni di raccolta dei dati
3. Garantire la legittimità del trattamento
4. Individuare le misure di sicurezza tecniche e organizzative per garantire l'attuazione dei principi di necessità e proporzionalità dei trattamenti (determinando, tra gli altri aspetti, anche il periodo di conservazione dei dati)
5. Identificare le apparecchiature e gli strumenti tramite i quali sono processati e/o archiviati i dati personali
6. Individuare le persone autorizzate al trattamento dati
7. Effettuare l'analisi dei rischi, nonché descrivere le misure previste per affrontare i rischi sottesi al trattamento
8. Gestire i data breach
9. Prevedere, previamente alla raccolta, le eventuali modalità di comunicazione e diffusione dei dati personali, nonché rilevare le criticità che potrebbero derivare dal trasferimento dei dati all'estero
10. Determinare i soggetti coinvolti nel trattamento e individuare le responsabilità a essi associate
11. Coordinare le attività secondo quanto previsto nel parere del Comitato etico, se si ritiene necessario richiederlo
12. Rispettare i Codici di deontologia e di buona condotta di settore
13. Coinvolgere il DPO nel caso di ricorso al Comitato etico e per effettuare la valutazione d'impatto

Auditorium Area della Ricerca del CNR di Pisa 19 giugno 2019

IN CONCRETO...

1. Fornire l'informativa agli interessati
2. Richiedere il consenso per le attività di ricerca scientifica in campo medico, biomedico e epidemiologico, salvo trattamenti sanitari necessari
3. Redigere il Registro del trattamento
4. Redigere il documento di valutazione d'impatto al fine di individuare il livello di rischio in relazione alle misure di sicurezza adottate. La valutazione d'impatto dovrebbe contenere almeno:
 - a. Una descrizione sistematica dei trattamenti previsti e delle finalità del trattamento, compreso, ove applicabile, l'interesse legittimo perseguito dal titolare del trattamento;
 - b. Una valutazione della necessità e proporzionalità dei trattamenti in relazione alle finalità;
 - c. Una valutazione dei rischi per i diritti e le libertà degli interessati;
 - d. Le misure previste per affrontare i rischi, includendo le garanzie, le misure di sicurezza e i meccanismi per garantire la protezione dei dati personali e dimostrare la conformità al regolamento, tenuto conto dei diritti e degli interessi legittimi degli interessati e delle altre persone coinvolte nel trattamento
5. Definire tramite accordo contrattuale i compiti e le responsabilità in caso di partnership
6. Diffondere in forma anonima e/o aggregata i dati personali

CONSIGLI UTILI...

Coinvolgimento di esperti ICT per quei progetti di ricerca che richiedono l'adozione di misure di sicurezza adeguate alla loro specificità. (pseudonimizzazione, anonimizzazione, ecc...)

Attività coordinata organigramma privacy

Coinvolgimento del DPO:

- Nel caso di ricorso al Comitato etico
- Per effettuare la valutazione d'impatto
- Per favorire interventi formativi o azioni volte a sensibilizzare e a diffondere la cultura della protezione dei dati personali

Le Istituzioni dovrebbero fornire gli strumenti per individuare le modalità più idonee a favorire il rispetto della normativa (formazione, apparecchiature, competenze, ecc.)

RIFERIMENTI NORMATIVI

- Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio
- Decreto legislativo 101/2018 di armonizzazione al Regolamento (UE) 2016/679
- Regole deontologiche per trattamenti a fini statistici o di ricerca scientifica, pubblicate ai sensi dell'art. 20, comma 4, del d.lgs. 10 agosto 2018, n. 101 - 19 dicembre 2018
- Prescrizioni contenute nelle autorizzazioni generali ai sensi dell'art. 21 d.lgs. n. 101/2018 nelle specifiche materie
- Article 29 Working Party

progetto grafico Fabio Giofrè - S.A.D.I. CNR Pisa