1. La richiesta di valutazione di un progetto di ricerca da parte del Comitato Etico del Politecnico di Torino deve essere presentata utilizzando questo documento, debitamente compilato in ogni sua parte, seguendo le istruzioni inserite nel documento stesso e privato di questa prima pagina.
2. Nel corpo del documento sono state inserite alcune note in caratteri di colore verde o evidenziazioni, tese unicamente a guidare i proponenti nella compilazione del documento stesso. Tali note dovranno essere eliminate dal/dalla proponente nella versione finale del documento.
3. In questo documento, i quattro moduli “*Foglio informativo*”, “*Dichiarazione del responsabile dello studio*”, “*Espressione di consenso informato*” sono stati predisposti per il personale del Politecnico di Torino e sono già stati valutati dal punto di vista della validità giuridica. Il personale esterno, o chiunque ritenesse opportuno utilizzare moduli differenti, potrà adattare o sostituire del tutto detti moduli con quelli che intende utilizzare, che saranno valutati tanto dal punto di vista del contenuto etico quanto della validità giuridica, con conseguente possibile aumento del tempo necessario per ottenere l’espressione del Comitato.
4. Il documento dovrà essere fornito in due copie identiche: una versione Word (estensione del file .doc o .docx) che sarà utilizzata come copia di comodo dai membri del comitato ed una versione PDF, firmata, di norma, elettronicamente.
5. La firma elettronica, che dovrà essere apposta solo sul documento PDF, potrà essere sia in formato PAdES sia in formato CAdES, sebbene il primo sia preferibile. Coloro che appartengono al Politecnico di Torino possono utilizzare il servizio di firma remota di file PDF dalla propria pagina principale del Portale della Didattica, nella cartella “App Gestionali”. Per firmare il documento verrà richiesto di autenticarsi con le proprie credenziali istituzionali, il PIN numerico usato normalmente per i processi di firma, e il codice OTP che il sistema invierà al cellulare dell’utente. Coloro che non possedessero la possibilità di apporre la firma elettronica potranno inviare il file PDF firmato a mano nell’ultima pagina e scansionato (o prodotto in PDF e quindi aggiunta nell’ultima pagina la firma scansionata).
6. I documenti inviati dovranno contenere all’interno tutto il materiale richiesto e non sono consentiti allegati separati. Qualora si intenda aggiungere documentazione integrativa oltre a quanto richiesto lo si potrà fare, aggiungendo pagine al termine del documento e ricopiando in queste pagine (taglia/incolla, inserisci figura, …) il materiale che si intende inserire, spiegando il motivo per il quale si è deciso di fornire l’integrazione quando non sia evidente.
7. I due documenti, completi in ogni loro parte (file Word e file PDF firmato elettronicamente), dovranno essere spediti all’indirizzo email: [comitatoetico@polito.it](mailto:comitatoetico@polito.it) che provvederà a notificarne la ricezione ed a protocollare la richiesta. La Segreteria eseguirà una prima verifica, unicamente sulla completezza formale, delle proposte ed avvertirà il /la richiedente in caso di non conformità formali. Le richieste formalmente complete saranno prontamente inoltrate al Presidente del Comitato Etico dalla Segreteria.
8. Deve inoltre essere spedita a [comitatoetico@polito.it](mailto:comitatoetico@polito.it) anche la lettera di richiesta di espressione in formato PDF firmata, di norma, elettronicamente.

Note sulla compilazione della documentazione da presentare per sottoporre un progetto di ricerca al Comitato Etico

**Documentazione allegata alla richiesta di espressione (valutazione)**

Titolo del progetto:

Tipo di richiesta: 🗹 Valutazione

Responsabile scientifico del progetto:

Dipartimento di appartenenza del responsabile:

Direttore del dipartimento:

Eventuale ente finanziatore:

Eventuali enti esterni coinvolti nel progetto:

|  |  |
| --- | --- |
| Eventuale data entro la quale si desidererebbe ricevere l’espressione e motivazione (solo in caso di scadenza improrogabile di sottomissione di un progetto di ricerca) | Data:  Progetto:  Motivazione: |

Riassunto del progetto di ricerca (max 3500 caratteri).

(La descrizione completa del progetto di ricerca è richiesta in seguito nel documento).

**Tabella riassuntiva:** compilare in ogni sua parte inserendo in modo esplicito la risposta (S/N) ad ogni domanda.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Aspetti etici** | **S/N** |  |
| La ricerca in oggetto coinvolge esseri umani? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 1 |
| La ricerca in oggetto coinvolge cellule o tessuti umani? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 2 |
| La ricerca in oggetto prevede la raccolta ed analisi di dati personali? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 3 |
| La ricerca in oggetto coinvolge animali? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 4 |
| La ricerca in oggetto coinvolge paesi extraeuropei (non UE)? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 5 |
| La ricerca in oggetto prevede l’uso di materiale che potrebbe danneggiare l’ambiente, la fauna o la vegetazione? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 6 |
| La ricerca in oggetto prevede aspetti che possono dare origine a problemi di doppio uso (Reg. 428/2009) o altri aspetti per i quali è richiesta autorizzazione? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 7 |
| La ricerca in oggetto può suscitare dubbi circa il suo uso esclusivo in applicazioni civili? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 8 |
| La ricerca in oggetto ha un potenziale pericolo di uso scorretto dei risultati? |  | In caso di risposta affermativa compilare la Tabella 9 |

|  |  |
| --- | --- |
| **Se la ricerca prevede partecipanti umani** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Criteri di inclusione ed esclusione e procedure relative al consenso informato. 2. Quali misure sono previste per assicurare che i partecipanti non siano soggetti ad alcuna forma di coercizione? 3. Se saranno coinvolti partecipanti vulnerabili spiegare l’origine della vulnerabilità a quali misure saranno messe in atto per garantire una loro corretta e completa informazione circa le implicazioni della partecipazione. 4. Se saranno coinvolti minori dettagliare l’intervallo di età previsto. Descrivere i passi che saranno intrapresi per garantire il benessere di bambini e minori, spiegare la necessità di coinvolgere minori, fornire dettagli circa le procedure che saranno adottate per ottenere l’approvazione di chi esercita la responsabilità genitoriale o del legale rappresentante. 5. Se saranno coinvolti pazienti indicare da quale patologia o disabilità sono affetti. Fornire i dettagli relativi al reclutamento, criteri di inclusione ed esclusione e procedura di consenso informato. 6. La ricerca comporta rischi per la sicurezza dello staff? Se sì, specificare come sono stati valutati e affrontati. | 1. Foglio informativo 2. Modulo di consenso informato |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

Tabella 1

|  |  |
| --- | --- |
| **Se la ricerca prevede l’uso di cellule o tessuti umani** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Specificare il tipo di cellule o tessuti. 2. Secellule e/o tessuti sono disponibili commercialmente fornire i dettagli dei fornitori. 3. Se cellule e/o tessuti sono ottenuti nel corso della ricerca fornire i dettagli su: la sorgente del materiale, la quantità che deve essere ottenuta e la procedura che verrà seguita per ottenere il materiale. Fornire inoltre i dettagli sulla durata della conservazione e sullo smaltimento del materiale al termine del progetto. 4. Se cellule e/o tessuti sono ottenuti da un altro progetto, laboratorio o istituzione: indicare il paese nel quale il materiale è immagazzinato, fornire i dettagli della legislazione vigente che concerne la conservazione del materiale. Fornire inoltre i dettagli sulla durata della conservazione e sullo smaltimento del materiale al termine del progetto. Fornire il nome del laboratorio/istituzione origine del materiale, indicare il paese nel quale il laboratorio o istituzione è localizzato. Fornire una dichiarazione nella quale si conferma che il materiale è anonimizzato o che è stato ottenuto il consenso per un uso secondario. 5. Se il materiale è ottenuto da una biobanca: nome della biobanca, paese nel quale si trova la biobanca, dettagli circa la legislazione relativa all’immagazzinamento del materiale. Fornire una dichiarazione nella quale si conferma che il materiale è anonimizzato o che è stato ottenuto il consenso per un uso secondario. 6. La ricerca comporta rischi per la sicurezza dello staff? Se sì, specificare come sono stati valutati e affrontati. | 1. Copia dell’accreditamento / autorizzazione/licenza all’uso delle cellule o tessuti. 2. Copia del consenso informato e dei fogli informativi. 3. Copie delle licenze di informazione (se si applica)   4) Dichiarane della biobanca che attesti che è stata ottenuto il consenso informato (se si applica) |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

Tabella 2

Tabella 3

|  |  |
| --- | --- |
| **Se la ricerca prevede l’elaborazione di dati personali** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Particolari circa il Data Management Plan dei dati raccolti durante il progetto (relativi al progetto, non dati generali), particolari sulle procedure di consenso informato, particolari sulle misure di sicurezza per evitare l’accesso non autorizzato a dati personali. Spiegare come tutti i dati raccolti ed utilizzati siano effettivamente rilevanti per il progetto ed il loro uso limitato in modo specifico al progetto (principio di “minimizzazione dei dati”), fornire i dettagli circa le tecniche di anonimizzazione / pseudoanonimizzazione seguite o, eventualmente, giustificare perché i dati non saranno anonimizzati. Fornire i dettagli relativi ad eventuali trasferimenti dei dati (tipo di dati trasferiti e paese nel quale saranno trasferiti – sia per paesi UE che per paesi Extra-UE). 2. Se il progetto richiede il trattamento di categorie particolari di dati personali (cd. dati sensibili quali dati personali che rivelino l'origine etnica, le opinioni politiche, le convinzioni religiose o filosofiche, o l'appartenenza sindacale, dati genetici, dati biometrici, dati relativi alla salute o alla vita sessuale o all'orientamento sessuale, dati relativi a condanne penali e reati come): giustificare la necessità di utilizzare queste categorie particolari di dati e spiegare perché per ottenere i risultati voluti non è possibile utilizzare dati anonimi o anonimizzati / pseudoanonimizzati. 3. Se il progetto richiede il monitoraggio sistematico dei partecipanti o l’analisi e l’eventuale modifica di moli importanti di dati appartenenti a categorie speciali (come localizzazione, sorveglianza, registrazione audio/video, geolocalizzazione, …) o qualunque altra operazione di analisi di dati che può comportare rischio elevato di pregiudizio dei diritti o delle libertà dei partecipanti: fornire i dettagli dei metodi utilizzati per localizzare, sorvegliare e/o osservare i partecipanti, fornire l’analisi del rischio relativa alle procedure di analisi dei dati, spiegare come saranno evitati i pericoli e garantiti i diritti dei partecipanti, fornire i dettagli sulle procedure che saranno seguite per informare i partecipanti sulla loro profilazione, le possibili conseguenze e le misure di prevenzione previste. 4. Se il progetto prevede l’elaborazione di dati raccolti in precedenza (incluso l’uso di data-set preesistenti o la fusione di data set esistenti): dare i dettagli del database utilizzato o della sorgente dei dati, fornire i dettagli delle operazioni di elaborazione, spiegare come saranno salvaguardati i diritti dei partecipanti alla ricerca, spiegare come la totalità dei dati sia rilevante ai fini della ricerca e limitata allo scopo del progetto di ricerca (principio di “minimizzazione dei dati”), giustificare eventualmente perché i dati non saranno anonimizzati/pseudoanonimizzati. 5. Se il progetto prevede l’uso di dati disponibili pubblicamente confermare che i dati sono realmente disponibili pubblicamente e possono essere liberamente usati nel progetto. | 1) Informativa e modulo di consenso informato.  2) Dichiarazione che confermi il rispetto degli standard fissati dal GDPR nel caso di trattamento di dati personali fuori dal territorio dell’Unione Europea.  3) Valutazione dell’impatto della protezione dei dati ex art. 35 GDPR ove richiesta dalla norma, nonché risultato della consultazione preventiva ex art. 36 ove prevista.  4) In caso di accesso a banche dati, documentazione attestante il legittimo accesso ai dati e la legittimità del trattamento. |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Se la ricerca coinvolge animali** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Indicare le specie che si intende utilizzare e le basi scientifiche che giustificano la necessità del loro uso, il numero di soggetti che sarà utilizzato, il tipo di esperimenti, le procedure e le tecniche che saranno utilizzate, la giustificazione della necessita di ricorrere a modelli animali (compresa la specie che si intende utilizzare) e spiegare perché non possono essere seguite strade alternative. Spiegare qual è lo scopo ed il razionale dell’uso di esseri senzienti non umani e da dove questi provengono. 2. Si ricorda che secondo la Direttiva 2010/63/EU devono essere scelte, quando possibile, alternative all’uso di esseri senzienti non umani e occorre che i ricercatori si conformino e mettano in atto i principi noti come 3R. Descrivere come i principi 3R si applicano alla ricerca. 3. La ricerca comporta rischi per la sicurezza dello staff? Se sì, specificare come sono stati valutati e affrontati. |  |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

Tabella 4

|  |  |
| --- | --- |
| **Se la ricerca comprende paesi extra UE** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Spiegare quali attività verranno portate avanti in paesi extra UE e fornire l’analisi costo/beneficio del condurre tali attività al di fuori dalla UE. 2. Se si prevede di usare risorse locali (es., animali e/o campioni di tessuti umani, materiale genetico, animali vivi, resti umani, materiale di valore storico, fauna o flora esposta a pericolo di estinzione, …) descrivere quali risorse locali verranno utilizzate e come. 3. Se si prevede di importare materiale da paesi extra UE descrivere il materiale che sarà importato. 4. Se si prevede di esportare materiale dallo spazio UE a paesi extra UE descrivere il materiale che sarà esportato. 5. Se la ricerca coinvolge paesi a reddito basso o medio-basso dettagliare i benefici che potranno loro derivare dalla condivisione dei risultati, indicare in che misura la ricerca risponde ai bisogni locali e descrivere le misure previste per ottenere una efficace crescita delle capacità locali. 6. Se la situazione locale nei paesi coinvolti può mettere a rischio i partecipanti alla ricerca dettagliare le misure che saranno messe in atto per attenuare i rischi. Tra queste descrivere l’istruzione dello staff locale, le coperture assicurative e fornire dettagli circa il livello di sicurezza dei laboratori locali. 7. La ricerca comporta rischi per la sicurezza dello staff? Se sì, specificare come sono stati valutati e affrontati. | 1) Copia delle licenze di import/export se rilevanti. |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

Tabella 5

|  |  |
| --- | --- |
| **Se la ricerca prevede l’uso di sostanze o elementi che possono mettere in pericolo l’ambiente, la flora o la fauna** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Analisi rischio/beneficio: spiegare come verrà applicato il principio di precauzione (se di rilievo) e spiegare inoltre le misure precauzionali che verranno messe in atto per evitare rischi inaccettabili. 2. Indicare se la ricerca è relativa a fauna o flora in pericolo di estinzione o ad aree protette. 3. La ricerca comporta rischi per la sicurezza dello staff? Se sì, specificare come sono stati valutati e affrontati. | 1) Analisi rischio/beneficio  2) Specifiche autorizzazioni per operare su aree protette (se di rilievo). |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

Tabella 6

|  |  |
| --- | --- |
| **Se la ricerca è relativa a metodologie o oggetti che potrebbero essere soggetti a doppio uso secondo il Regolamento 428/2009 (es., oggetti, tecniche o metodologie che sono usualmente impiegati in campo civile ma possono avere applicazioni militari o possono contribuire alla proliferazione di armi di distruzione di massa)** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Spiegare quali beni o informazioni prodotti o utilizzati nel progetto di ricerca richiederanno licenze di esportazione. Come si assicurerà il rispetto del Regolamento 428/2009 e come verranno evitate implicazioni negative? 2. La ricerca comporta rischi per la sicurezza dello staff? Se sì, specificare come sono stati valutati e affrontati. | 1) Analisi rischio/beneficio  2) Specifiche autorizzazioni per aree protette (se si applica). |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

Tabella 7

|  |  |
| --- | --- |
| **Se la ricerca pone dubbi circa il suo interesse esclusivo ad applicazioni civili** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Se la ricerca prevede la partecipazione di collaboratori militari o lo sviluppo di tecnologie, prodotti o conoscenza che possano essere di interesse sia per utilizzatori civili sia per utilizzatori militari dimostrare lo scopo esclusivamente civile della ricerca, giustificare l’inclusione di collaboratori o tecnologie militari (es., spiegare in che modo collaboratori o tecnologie militari possano apportare beneficio ad applicazioni civili). 2. La ricerca comporta rischi per la sicurezza dello staff? Se sì specificare come sono stati valutati e affrontati. |  |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

Tabella 8

|  |  |
| --- | --- |
| **Se i risultati della ricerca possono essere oggetto di uso scorretto** |  |
| *Informazioni che devono essere contenute nel progetto di ricerca* | *Documenti che devono essere presentati al CER* |
| 1. Se la ricerca è relativa o produce materiali, metodi, tecnologie o conoscenza che potrebbero essere usate con fini non etici fornire una analisi del rischio, descrivere gli aspetti legali correlati e fornire i dettagli delle misure che saranno messe in atto per evitare l’uso scorretto. 2. La ricerca comporta rischi per la sicurezza dello staff? Se sì, specificare come sono stati valutati e affrontati. |  |
| *Inserire eventuali dettagli in modo conciso (le risposte complete ai punti precedenti saranno fornite nel progetto di ricerca):* |  |

Tabella 9

**Descrizione completa del progetto di ricerca**

Obiettivo principale (espresso preferibilmente sotto forma di ipotesi da verificare/rigettare):

Primo obiettivo secondario (espresso preferibilmente sotto forma di ipotesi da verificare/rigettare):

Secondo obiettivo secondario (espresso preferibilmente sotto forma di ipotesi da verificare/rigettare):

Allegare nelle pagine seguenti il progetto di ricerca completo preceduto dall’indice

(Nella descrizione completa esporre chiaramente in che modo si intende trattare i dati derivanti dal progetto al fine di verificare la veridicità dell’ipotesi identificata come “Obiettivo principale” e delle ipotesi riguardanti eventuali “Obiettivi secondari”. Un possibile esempio di ‘Indice degli argomenti’ da trattare nella descrizione completa del progetto è riportato nel seguito.)

* Razionale dello studio.
* Obiettivi primario e secondari dello studio.
* Se lo studio riguarda un dispositivo/prototipo includere la descrizione tecnica dello stesso e dei suoi principi di funzionamento. Per altri tipi di studio (questionari, interviste, …) includere la descrizione dello “strumento” che verrà utilizzato. In ogni caso deve essere possibile accertare che il dispositivo o, più in generale, lo “strumento” possa consentire il raggiungimento degli obiettivi primario e secondari.
* Descrizione degli eventuali problemi riguardanti la sicurezza di operatori, soggetti sottoposti ad esperimento, astanti ed ambiente e come sono stati affrontati per garantire la sicurezza di tutti i soggetti individuati.
* Descrizione dettagliata del protocollo di studio, che, includa: a) nel caso di soggetti umani i criteri di inclusione e di esclusione e la modalità di arruolamento; b) in generale la descrizione dell’articolazione del protocollo di studio (fase sperimentale); c) i dati che saranno derivati dall’esecuzione degli esperimenti e la loro utilizzazione al fine di dimostrare il raggiungimento degli obiettivi dello studio.

Nel caso di volontari umani indicare l’impegno temporale che sarà loro richiesto.

* Descrizione delle tecniche impiegate per l’analisi dei dati al fine di dimostrare o rigettare le ipotesi formulate negli obiettivi primario e secondari (tanto utilizzando metodi statistici quanto utilizzando altre metodologie), giustificando la scelta del metodo effettuata.
* Descrivere nel dettaglio tutte le fasi di trattamento dei dati raccolti o derivati dall’esecuzione del protocollo sperimentale ed in particolare: a) descrivere i dati che saranno raccolti o ottenuti come dati derivati esplicitando le tecniche che saranno seguite per garantirne la sicurezza, sia in termini di confidenzialità, sia in termini di integrità, durante tutta la fase di conservazione prevista. Includere informazioni circa l’approccio che si intende seguire dal punto di vista di rendere i dati raccolti pubblici (se previsto) nell’ottica dei FAIR data. Includere le citazioni bibliografiche che si ritengono utili al fine della completa comprensione del progetto o per dimostrare la fondatezza di affermazioni dalle quali dipende la credibilità e fattibilità del progetto stesso o gli studi precedenti sui quali è fondato.

**Informativa e modulo di consenso informato per la partecipazione alla ricerca da parte di esseri umani**

🞎 Non richiesti

🞎 Richiesti

Se è stata barrata la casella “Richiesti” inserire i documenti nelle pagine seguenti utilizzando i modelli proposti debitamente compilati.

**FOGLIO INFORMATIVO**

|  |
| --- |
| ***Protocollo di studio ...(introdurre il nome del protocollo di studio)***  ***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*** |
|  |

Gentile interessato/a,

intendiamo proporle di partecipare ad una ricerca e, al fine di informarla circa lo scopo e le caratteristiche della ricerca stessa affinché lei possa decidere in modo consapevole e libero se partecipare, la invitiamo a leggere attentamente quanto riportato di seguito. I ricercatori coinvolti in questo progetto sono a disposizione per rispondere alle sue eventuali domande.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
| Responsabile scientifico dello studio |  | Nome, Cognome  Indirizzo e-mail |
|  |  |  |
|  |  |  |

1. **Qual è lo scopo di questo studio?**

Descrivere in forma comprensibile ai soggetti che dovranno essere arruolati, in modo conciso, lo scopo dello studio.

1. **Come si svolgerà lo studio?**

Descrivere in modo succinto e comprensibile, ma sufficientemente dettagliato, le attività sperimentali che verranno proposte e messe in atto sui partecipanti o comunque la fase sperimentale dello studio stesso.

1. **Per quale ragione le proponiamo di partecipare?**

Indicare l’obiettivo principale dello studio, reso il più possibile semplice e comprensibile tenendo conto della tipologia dei partecipanti, sottolineando il motivo per il quale è richiesta la partecipazione di volontari.

1. **Lei è obbligato/a a partecipare allo studio?**

*La sua partecipazione è completamente libera, il rifiuto di partecipare non comporterà alcuna conseguenza negativa. Inoltre, se dovesse cambiare idea e volesse ritirarsi dallo studio, in qualsiasi momento sarà libero/a di farlo senza dover fornire alcuna spiegazione.*

*In caso di ritiro, potrà scegliere se intende revocare il trattamento fin dall’inizio della sua partecipazione allo Studio, chiedendone la cancellazione totale e in tal caso i suoi dati personali precedentemente raccolti saranno cancellati, mentre le registrazioni effettuate ed i dati derivati saranno conservati in forma totalmente anonima, ovvero acconsentire a che i dati già raccolti e conservati fino alla revoca o al ritiro dallo Studio/ricerca possano essere ancora utilizzati*.

1. **Quali sono i passaggi necessari per partecipare allo studio?**

*La partecipazione allo studio avviene previa dettagliata informazione sulle caratteristiche, sui rischi e benefici derivanti dallo stesso. Al termine della fase informativa lei potrà acconsentire alla partecipazione allo studio firmando il modulo di consenso informato. Solo dopo che avrà espresso per iscritto il suo consenso, potrà attivamente partecipare allo studio proposto*.

1. **Che cosa le verrà chiesto di fare?**

Descrivere in modo chiaro e succinto cosa sarà richiesto al partecipante, fornendo una previsione il più possibile attendibile della durata della singola sessione sperimentale e del numero di sessioni sperimentali alle quali sarà richiesto al partecipante di partecipare.

1. **Quali sono i possibili rischi ed i disagi dello studio?**

Descrivere in modo comprensibile i possibili disagi derivanti dalla partecipazione allo studio, gli eventuali pericoli ai quali il partecipante potrebbe essere sottoposto e quali sono le precauzioni applicate per mitigarne i rischi. Indicare anche, ad esempio, eventuali condizioni di possibile disagio fisico o psicologico (ad es., la necessità di mantenere per un certo tempo una posizione scomoda, la necessità di rimuovere alcuni capi di vestiario, …).

1. **Quali sono i possibili benefici derivanti dallo studio?**

Descrivere in modo comprensibile i possibili benefici derivanti dalla partecipazione, sia personali del soggetto sotto esame, sia generali, se si pensa possano derivare vantaggi sensibili alla società dall’aumentata conoscenza che lo studio sarà in grado di produrre.

1. **Come viene garantita la riservatezza e sicurezza delle informazioni/dati/campioni?**

*Lo sperimentatore le chiederà di fornire alcuni dati personali, quali nome, cognome, … specificare. Le chiediamo questi dati perché sono strettamente necessari alla corretta esecuzione del test e alla successiva elaborazione dei dati.*

*Queste informazioni, così come i dati che emergeranno nel corso della ricerca, sono importanti per il corretto svolgimento dello studio. La liceità del trattamento e la riservatezza di tutte le informazioni sarà garantita secondo la normativa vigente (Regolamento europeo UE 2016/679 concernente la tutela delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali e la libertà di circolazione di tali dati -* [*https://www.garanteprivacy.it/regolamentoue*](https://www.garanteprivacy.it/regolamentoue)*).*

Verificare che quest’ultima affermazione corrisponda a verità e possa essere desunta dalla lettura della descrizione del progetto di ricerca. In particolare qualora sia operato un trattamento di dati personali (es. interviste e/o questionari, che non prevedano l’anonimizzazione dei dati personali) al fine di garantire la compliance al GDPR dovranno essere valutati con attenzione tutti gli aspetti connessi alla privacy fin dalla progettazione della ricerca, valutando anche se il trattamento venga operato dal Politecnico in qualità di Titolare autonomo, Contitolare ovvero Responsabile del Trattamento (Vedasi pagg. 23 e 25).

Per supporto in tema di **trattamento dei dati personali si può contattare il DPO di Ateneo, Avv. Nicoletta Roz, alle seguenti mail:** [dpo@polito.it](mailto:dpo@polito.it); [privacy@polito.it](mailto:privacy@polito.it) e per questioni sulla sicurezza/conservazione dei dati, ing. Enrico Venuto: ciso@polito.it..

1. **Approvazione comitato etico (**se previsto**)**

La informiamo che questo studio è stato approvato dal Comitato Etico del*\_\_\_\_\_\_\_*, in data, come studio avente numero di protocollo *….* .

1. **Altre informazioni importanti**

L’originale del Consenso informato scritto da lei firmato verrà conservato dal responsabile del presente studio, mentre lei hai diritto a riceverne una copia.

Durante lo studio, lei potrà chiedere qualsiasi informazione al Responsabile dello studio ai seguenti contatti:

(indicare nel seguito nome, cognome ed indirizzo e-mail dei ricercatori autorizzati a fornire chiarimenti ai partecipanti)

La ringraziamo per la disponibilità

**DICHIARAZIONE DEL RESPONSABILE DELLO STUDIO**

Dichiaro di aver fornito alla/al partecipante informazioni complete e spiegazioni dettagliate circa la natura, le finalità, le procedure e la durata di questo progetto di ricerca. Dichiaro, inoltre, di aver fornito alla/al partecipante il foglio informativo.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| FIRMA DEL RESPONSABILE DELLO STUDIO |  | Data |  |
| Nome del Responsabile dello studio (*in* *stampatello*) |  | | | |

**ESPRESSIONE DI CONSENSO INFORMATO**

Io sottoscritto/a \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**DICHIARO**

* di aver ricevuto spiegazioni esaurienti in merito alla richiesta di partecipazione allo studio sperimentale in oggetto e sufficienti informazioni riguardo ai rischi e ai benefici implicati nello studio, secondo quanto riportato nel foglio informativo qui allegato.
* di aver potuto discutere tali spiegazioni, di aver potuto porre tutte le domande che ho ritenuto necessarie e di aver ricevuto in merito risposte soddisfacenti;
* di essere stato, inoltre, informato del mio diritto di ritirarmi in qualsiasi momento dalla ricerca stessa.

Alla luce delle informazioni che mi sono state fornite, pertanto:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 🞎 | ACCONSENTO | 🞎 | NON ACCONSENTO | a partecipare allo studio |
| 🞎 | ACCONSENTO | 🞎 | NON ACCONSENTO | ad essere informata/o su eventuali risultati utili alla mia persona derivanti dallo studio stesso *(se pertinente)****[[1]](#footnote-2)*** |

LUOGO DATA

FIRMA DEL PARTECIPANTE

**Data Management Plan**

(solo per le ricerche che coinvolgono soggetti umani e potenziali rischi di doppio uso o uso scorretto)

🞎 Non richiesto

🞎 Richiesto

Se è stata barrata la casella “Richiesto” allegare il documento nelle pagine seguenti.

INSERIRE QUI IL PIANO DI GESTIONE DEI DATI (DMP) SE RICHIESTO, UTILIZZANDO TUTTE LE PAGINE NECESSARIE

**Trattamento dati personali: Informativa ex art.13 GDPR, modulo di consenso e ulteriore documentazione**

🞎 Non richiesti

🞎 Richiesti

Se è stata barrata la casella “Richiesti” si invita a redigere l’informativa ex art. 13 GDPR e il relativo modulo di acquisizione del consenso da rendere agli interessati ai sensi del regolamento EU 2016/679 di cui si propongono due bozze da adattare al proprio Studio nelle pagine seguenti, inoltre, si consiglia di prendere visione della documentazione accessibile al seguente link: https://www.swas.polito.it/intra/web\_cds/doc\_privacy/Default.asp?id\_documento\_padre=176965 ove sono disponibili ulteriori documenti utili in tema di trattamento dati personali.

Per qualsiasi chiarimento si può **contattare il DPO di Ateneo, Avv. Nicoletta Roz, alle seguenti mail:** [dpo@polito.it](mailto:dpo@polito.it); [privacy@polito.it](mailto:privacy@polito.it) e per questioni inerenti la sicurezza/conservazione dei dati ing. Enrico Venuto: ciso@polito.it.

Se è stata barrata la casella “Richiesti” inserire i documenti nel seguito:

INSERIRE QUI INFORMATIVA EX ART 13 GDPR E MODULO DI CONSENSO PRIVACY SE RICHIESTI, UTILIZZANDO TUTTE LE PAGINE NECESSARIE

**(ALTERNATIVA N. 1 – BOZZA INFORMATIVA PER PARTECIPAZIONE A STUDIO SCIENTIFICO)**

**BOZZA DI INFORMATIVA AI SENSI DELL'ART. 13 DEL REGOLAMENTO GENERALE SULLA PROTEZIONE DEI DATI UE 679/2016 PER LA PARTECIPAZIONE ALLO STUDIO**

Gentile interessato/a, come previsto dal Regolamento Generale sulla protezione dei dati (Regolamento EU 2016/679 – noto anche come “GDPR”) le forniamo le seguenti informazioni che riguardano il trattamento dei suoi dati personali.

**DATI DI CONTATTO**

**Titolare del trattamento dei dati** è il Politecnico di Torino, con sede in Corso Duca degli Abruzzi, n. 24, 10129 – Torino, nella persona del Rettore *pro tempore* in qualità di legale rappresentate.

Il dato di contatto del Titolare è PEC: [politecnicoditorino@pec.polito.it](mailto:politecnicoditorino@pec.polito.it);

Per ulteriori informazioni e chiarimenti: [privacy@polito.it](mailto:privacy@polito.it);

Il **Responsabile della protezione dati** (“**DPO**”) del Politecnico di Torino, al quale gli interessati possono rivolgersi per questioni relative al trattamento dei loro dati personali e all’esercizio dei loro diritti, è contattabile ai seguenti indirizzo: [dpo@polito.it](mailto:dpo@polito.it); PEC: [dpo@pec.polito.it](mailto:dpo@pec.polito.it).

**PRINCIPI, BASE GIURIDICA E FINALITA’ DEL TRATTAMENTO**

Nel rispetto dei principi di liceità, correttezza, trasparenza, adeguatezza, pertinenza e necessità di cui all’art. 5, paragrafo 1, del GDPR, il Politecnico di Torino, in qualità di Titolare, nel perseguimento delle finalità istituzionali connesse al progresso nella ricerca scientifica come previsto dallo Statuto di Ateneo, provvederà al trattamento dei tuoi dati personali ai sensi dell’art. 6, paragrafo 1, lettera a)**[[2]](#footnote-3)** [“*l'interessato ha prestato il proprio consenso esplicito al trattamento di tali dati personali per una o più finalità specifiche”*] del Regolamento.

In particolare, i tuoi dati personali saranno trattati dal Politecnico di Torino, con modalità cartacea e/o informatizzata, per condurre uno studio in \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

**SOGGETTI AUTORIZZATI AL TRATTAMENTO, EVENTUALI DESTINATARI O CATEGORIE DI DESTINATARI E RESPONSABILI DEL TRATTAMENTO**

I dati trattati per le finalità di cui sopra verranno comunicati, o saranno comunque accessibili, al Responsabile del progetto e agli altri membri del gruppo di ricerca del Dipartimento \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Le informazioni raccolte nel corso della ricerca potranno essere comunicate in forma anonima e/o aggregata ad altri soggetti, quali, ad esempio, altre Università, istituzioni e organismi pubblici e privati aventi finalità di ricerca, limitatamente ad informazioni prive di dati identificativi e per scopi storici o scientifici.

La divulgazione dei risultati (ad esempio mediante pubblicazione di articoli scientifici, partecipazione a convegni, redazione di tesi ecc.) potrà avvenire, previo suo consenso, associando i suoi dati personali o il suo ruolo ricoperto alle informazioni e dichiarazioni da lei fornite.

La gestione e la conservazione dei dati personali raccolti dal Politecnico di Torino avviene su sistemi ubicati**[[3]](#footnote-4)** all’interno dell’Ateneo e/o esterni di fornitori di alcuni servizi necessari alla gestione tecnico – amministrativa che, ai soli fini della prestazione richiesta, potrebbero venire a conoscenza dei dati personali degli interessati e che saranno debitamente nominati come Responsabili del trattamento a norma dell’art. 28 del GDPR.

**TRASFERIMENTO DATI**

I dati raccolti non saranno oggetto di trasferimento verso un Paese non appartenente all’Unione Europea (c.d.*Paese terzo*).

**PERIODO DI CONSERVAZIONE DEI DATI**

I dati personali inerenti al trattamento saranno conservati per un periodo massimo di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ anni dopo la conclusione del progetto, al fine di completare eventuali pubblicazioni in corso inerenti i risultati della ricerca.

**CONFERIMENTO DEI DATI**

Il conferimento dei dati personali è necessario al fine della sua partecipazione allo Studio.

**DIRITTI DELL’INTERESSATO**

In qualità di interessato, ha diritto di chiedere al Titolare del trattamento, conformemente agli artt. 15 e ss. del GDPR,

* l’accesso ai propri dati personali ed a tutte le informazioni di cui all’art. 15 del GDPR;
* la rettifica dei propri dati personali inesatti e l’integrazione di quelli incompleti;
* la cancellazione dei propri dati, fatta eccezione per quelli contenuti in atti che devono essere obbligatoriamente conservati dall’Ateneo, e salvo che sussista un motivo legittimo prevalente per procedere al trattamento;
* la limitazione del trattamento nelle ipotesi di cui all’art. 18 del GDPR.

Ha, altresì, il diritto:

* di opporsi al trattamento dei dati personali, fermo quanto previsto con riguardo alla necessità ed obbligatorietà del trattamento dati per poter fruire dei servizi offerti;
* di revocare il consenso eventualmente prestato per i trattamenti non obbligatori dei dati, senza con ciò pregiudicare la liceità del trattamento basata sul consenso prestato prima della revoca.

Se desidera esercitare qualsiasi dei suoi diritti, può rivolgersi al Titolare del trattamento.

**RECLAMO**

Hai il diritto di rivolgerti al Garante per la protezione dei dati personali secondo le modalità indicate al seguente link: <https://www.garanteprivacy.it/web/guest/home/docweb/-/docweb-display/docweb/4535524>

La presente informativa è aggiornata al XXXXXX

**ESPRESSIONE DEL CONSENSO PER IL TRATTAMENTO DEI DATI**

Alla luce di quanto premesso e delle informazioni che mi sono state fornite:

Io sottoscritta/o \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**DICHIARO**

* di aver preso visione dell’informativa sul trattamento dati personali resa ai sensi dell’art. 13 del Regolamento EU 679/2016 (noto come “GDPR”);
* di:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 🞎 | ACCONSENTIRE | 🞎 | NON ACCONSENTIRE | al trattamento dei propri dati personali ai sensi dell’art. 6 del GDPR per le finalità di ricerca precedentemente indicate.**[[4]](#footnote-5)** |

Il/la sottoscritto/a vieta altresì l’uso delle immagini in contesti che ne pregiudichino la dignità personale ed il decoro.

LUOGO, DATA

FIRMA DEL PARTECIPANTE

**(ALTERNATIVA N. 2 – BOZZA INFORMATIVA PER PARTECIPAZIONE A QUESTIONARIO)**

**BOZZA DI Informativa sul trattamento dei dati personali per la partecipazione al questionario \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

**(Art. 13 del Regolamento UE 2016/679)**

Come previsto dal Regolamento Generale sulla protezione dei dati (Regolamento EU 2016/679 – noto anche come “GDPR”) ti forniamo le seguenti informazioni che riguardano il trattamento dei tuoi dati personali.

DATI DI CONTATTO

**Titolare del trattamento dei dati** è il Politecnico di Torino, con sede in Corso Duca degli Abruzzi, n. 24, 10129 – Torino, nella persona del Rettore *pro tempore*, in qualità di legale rappresentante.

Il dato di contatto del Titolare è PEC: [politecnicoditorino@pec.polito.it](mailto:politecnicoditorino@pec.polito.it)

Per ulteriori informazioni e chiarimenti: [privacy@polito.it](mailto:privacy@polito.it)

**Responsabile della protezione dati** (“**DPO**”) del Politecnico di Torino, al quale gli interessati possono rivolgersi per questioni relative al trattamento dei loro dati personali e all’esercizio dei loro diritti, è contattabile ai seguenti indirizzi: [dpo@polito.it](mailto:dpo@polito.it); PEC: [dpo@pec.polito.it](mailto:dpo@pec.polito.it).

PRINCIPI, BASE GIURIDICA E FINALITA’ DEL TRATTAMENTO

Nel rispetto dei principi di liceità, correttezza, trasparenza, adeguatezza, pertinenza e necessità di cui all’art. 5, paragrafo 1, del GDPR, il Politecnico di Torino, in qualità di Titolare, provvederà al trattamento dei tuoi dati personali ai sensi dell’art. 6, paragrafo 1, lettera a)**[[5]](#footnote-6)** [“*l'interessato ha prestato il proprio consenso esplicito al trattamento di tali dati personali per una o più finalità specifiche”*] del Regolamento EU 2016/679.

In particolare, i tuoi dati personali saranno trattati dal Politecnico di Torino, con modalità cartacea e/o informatizzata, per condurre \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

SOGGETTI AUTORIZZATI AL TRATTAMENTO, EVENTUALI DESTINATARI O CATEGORIE DI DESTINATARI E RESPONSABILI DEL TRATTAMENTO

I dati trattati per le finalità di cui sopra verranno comunicati, o saranno comunque accessibili, al Responsabile del progetto e agli altri membri del gruppo di ricerca del Dipartimento \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

Le informazioni raccolte nel corso della ricerca potranno essere comunicate in forma anonima e/o aggregata ad altri soggetti, quali, ad esempio, altre Università, istituzioni e organismi pubblici e privati aventi finalità di ricerca, limitatamente ad informazioni prive di dati identificativi e per scopi storici o scientifici.

La divulgazione dei risultati (ad esempio mediante pubblicazione di articoli scientifici, partecipazione a convegni, redazione di tesi ecc.) potrà avvenire, previo suo consenso, associando i suoi dati personali o il suo ruolo ricoperto alle informazioni e dichiarazioni da lei fornite OPPURE in forma anonima e/o aggregata e comunque secondo modalità che non ti rendano identificabile.

La gestione e la conservazione dei dati personali raccolti dal Politecnico di Torino avviene su sistemi ubicati**[[6]](#footnote-7)** all’interno dell’Ateneo e/o esterni di fornitori di alcuni servizi necessari alla gestione tecnico – amministrativa che, ai soli fini della prestazione richiesta, potrebbero venire a conoscenza dei dati personali degli interessati e che saranno debitamente nominati come Responsabili del trattamento a norma dell’art. 28 del GDPR.

TRASFERIMENTO DEI DATI

I dati raccolti non saranno oggetto di trasferimento verso un Paese non appartenente all’Unione Europea (c.d.*Paese terzo*).

PERIODO DI CONSERVAZIONE DEI DATI

I dati personali inerenti al trattamento saranno conservati per un periodo massimo di \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ anni dopo la conclusione del progetto, al fine di completare eventuali pubblicazioni in corso inerenti i risultati della ricerca.

CONFERIMENTO DEI DATI

Il conferimento dei dati personali è necessario al fine della sua partecipazione allo Studio.

DIRITTI DELL’INTERESSATO

In qualità di interessato ha diritto di chiedere al Titolare del trattamento, conformemente agli artt. 15 e ss. del GDPR,

* l’accesso ai propri dati personali ed a tutte le informazioni di cui all’art. 15 del GDPR;
* la rettifica dei propri dati personali inesatti e l’integrazione di quelli incompleti;
* la cancellazione dei propri dati, fatta eccezione per quelli contenuti in atti che devono essere obbligatoriamente conservati dall’Ateneo, e salvo che sussista un motivo legittimo prevalente per procedere al trattamento;
* la limitazione del trattamento nelle ipotesi di cui all’art. 18 del GDPR.

Ha, altresì, il diritto:

* di opporsi al trattamento dei dati personali, fermo quanto previsto con riguardo alla necessità ed obbligatorietà del trattamento dati per poter fruire dei servizi offerti;
* di revocare il consenso eventualmente prestato per i trattamenti non obbligatori dei dati, senza con ciò pregiudicare la liceità del trattamento basata sul consenso prestato prima della revoca.

Se desidera esercitare qualsiasi dei tuoi diritti, puoi rivolgerti al Titolare del trattamento.

RECLAMO

Hai il diritto di rivolgerti al Garante per la protezione dei dati personali secondo le modalità indicate al seguente link: [https://www.garanteprivacy.it/web/guest/home/docweb/-/docweb- display/docweb/4535524](https://www.garanteprivacy.it/web/guest/home/docweb/-/docweb-%20display/docweb/4535524)

Informativa aggiornata al XX.XX.2021

**ESPRESSIONE DEL CONSENSO PER IL TRATTAMENTO DEI DATI**

Alla luce di quanto premesso e delle informazioni che mi sono state fornite:

Io sottoscritta/o \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**DICHIARO**

* di aver preso visione dell’informativa sul trattamento dati personali resa ai sensi dell’art. 13 del Regolamento EU 679/2016 (noto come “GDPR”);
* di:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 🞎 | ACCONSENTIRE | 🞎 | NON ACCONSENTIRE | al trattamento dei propri dati personali ai sensi dell’art. 6 del GDPR per le finalità di ricerca precedentemente indicate.**[[7]](#footnote-8)** |

Il/la sottoscritto/a vieta altresì l’uso delle immagini in contesti che ne pregiudichino la dignità personale ed il decoro.

LUOGO, DATA

FIRMA DEL PARTECIPANTE

Valutazione d'impatto sulla protezione dei dati, basata sulle disposizioni del Regolamento UE 2016/679

(sulla pagina web del CER è disponibile il link a una pagina di supporto per la creazione del documento in oggetto. Per i dipendenti del Politecnico di Torino che debbano presentare tale documento è necessario consultare sempre la dpo di Ateneo: dpo@polito.it)

🞎 Non richiesto

🞎 Richiesto

Se è stata barrata la casella “Richiesto” inserire il documento nel seguito:

INSERIRE QUI LA VALUTAZIONE DI IMPATTO SULLA PROTEZIONE DEI DATI, SE RICHIESTA UTILIZZANDO TUTTE LE PAGINE NECESSARIE

1. previsione riferita alla ricerca medica, biomedica ed epidemiologica così come previsto dall’art. 8, comma 4 delle “Regole deontologiche per trattamenti a fini statistici o di ricerca scientifica” [↑](#footnote-ref-2)
2. Nel caso di dati appartenenti alle categorie particolari (es. dati personali che rivelino l'origine razziale o etnica, le opinioni politiche, le convinzioni religiose o filosofiche, o l'appartenenza sindacale, nonché trattare dati genetici, dati biometrici intesi a identificare in modo univoco una persona fisica, dati relativi alla salute o alla vita sessuale o all'orientamento sessuale) occorre richiamare l’art. 9, paragrafo 2, lettera a) [“*l'interessato ha prestato il proprio consenso esplicito al trattamento di tali dati personali per una o più finalità specifiche*”] e modificare il relativo campo nel modulo relativo all’espressione del consenso (vedi pag. 4). [↑](#footnote-ref-3)
3. Per quanto riguarda la conservazione si ricorda l’importanza della sicurezza e qualora necessario può essere contattato l’ing. Enrico Venuto, CISO di Ateneo: [ciso@polito.it](mailto:ciso@polito.it) [↑](#footnote-ref-4)
4. In caso di categorie particolari da inserire l’indicazione degli stessi. [↑](#footnote-ref-5)
5. Nel caso di dati appartenenti alle categorie particolari (es. dati personali che rivelino l'origine razziale o etnica, le opinioni politiche, le convinzioni religiose o filosofiche, o l'appartenenza sindacale, nonché trattare dati genetici, dati biometrici intesi a identificare in modo univoco una persona fisica, dati relativi alla salute o alla vita sessuale o all'orientamento sessuale) occorre richiamare l’art. 9, paragrafo 2, lettera a) [“*l'interessato ha prestato il proprio consenso esplicito al trattamento di tali dati personali per una o più finalità specifiche*”] e modificare il relativo campo nel modulo relativo all’espressione del consenso (vedi pag. 32). [↑](#footnote-ref-6)
6. Per quanto riguarda la conservazione si ricorda l’importanza della sicurezza e qualora necessario può essere contattato l’ing. Enrico Venuto, CISO di Ateneo: [ciso@polito.it](mailto:ciso@polito.it) [↑](#footnote-ref-7)
7. In caso di categorie particolari, inserire l’indicazione degli stessi, vedi piè n. 1. [↑](#footnote-ref-8)