



INFORMATIVA DOSSIER SANITARIO ELETTRONICO (DSE)

PREMESSA

Il Dossier Sanitario Elettronico (DSE) è lo strumento costituito presso un'unica struttura sanitaria che raccoglie informazioni sulla salute del paziente al fine di documentarne la storia clinica presso quella singola struttura e offrirgli un migliore processo di cura.

Questa informativa è resa ai sensi dell'art. 13 del Regolamento Generale sulla protezione dei dati personali (UE) 2016/679 e tenuto conto delle "Linee guida in materia di Dossier sanitario" emanate dal Garante per la protezione dei dati personali il 4 giugno 2015.

TITOLARE DEL TRATTAMENTO

Il Titolare del trattamento dei dati è:

Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori

Via G. Venezian, 1 - 20133 Milano

La titolarità del trattamento è esercitata dal Direttore Generale

e-mail: direttore.generale@istitutotumori.mi.it

RESPONSABILE DELLA PROTEZIONE DEI DATI

Il Responsabile della protezione dei dati (o *Data Protection Officer*) può essere contattato ai seguenti recapiti:

e-mail: DPO@istitutotumori.mi.it

PEC: formazione.privacy@pec.istitutotumori.mi.it

TIPOLOGIA DI DATI TRATTATI

Attraverso l'utilizzo del DSE, la Fondazione IRCCS - Istituto Nazionale dei Tumori di Milano (di seguito definita "Fondazione") tratta **dati personali** e **categorie particolari di dati** acquisiti direttamente da Lei.

FINALITÀ E BASI GIURIDICHE DEL TRATTAMENTO

Il trattamento dei dati attraverso l'utilizzo del DSE è finalizzato al **miglioramento del Suo processo di cura** attraverso un accesso integrato delle Sue informazioni da parte del personale sanitario coinvolto. In questo modo, i professionisti coinvolti nel Suo percorso clinico possono tempestivamente avere a disposizione tutte le informazioni cliniche acquisite presso la Fondazione, indipendentemente dal reparto che le ha generate.

Il DSE può essere costituito esclusivamente con il Suo **consenso libero e facoltativo**. Si precisa che, in caso di rifiuto, Le saranno comunque garantite fruizione le cure mediche richieste e i Suoi dati resteranno disponibili solo al professionista sanitario che li ha redatti, senza la loro inclusione in tale strumento.

DESTINATARI E CATEGORIE DI DESTINATARI DEI DATI PERSONALI

Le informazioni trattate nel DSE sono accessibili ai soli professionisti sanitari che La prendono in cura e al personale che svolge funzioni amministrative correlate alla cura, i quali saranno a tal fine debitamente designati. Il DSE consente infatti al personale sanitario della Fondazione di avere un quadro clinico il più completo possibile e di disporre delle informazioni relative alla salute del paziente al fine di potergli offrire un'assistenza adeguata ed efficiente.

MODALITÀ DEL TRATTAMENTO

I Suoi dati sono trattati da **personale autorizzato e debitamente designato** dalla Fondazione, nel **rispetto delle misure di sicurezza tecniche e organizzative** per la protezione dei Suoi dati, previste dalla normativa vigente in materia. L'accesso al DSE è protetto mediante procedure di autenticazione, che permettono di identificare e tracciare l'identità dell'operatore sanitario che abbia accesso alle informazioni trattate tramite DSE.

La Fondazione assicura inoltre una particolare tutela per i dati di coloro che necessitano di maggiore anonimato, a tutela della loro riservatezza e dignità personale (ad esempio: prestazioni rese a persone sieropositive o che fanno uso di sostanze stupefacenti, di sostanze psicotrope e di alcool; a donne che si sottopongono ad interruzione volontaria della gravidanza o che scelgono di partorire in anonimato). In presenza di tali informazioni, la Fondazione chiede al paziente un ulteriore e specifico consenso alla loro inclusione nel DSE in occasione dell'erogazione della specifica prestazione sanitaria. In caso di diniego, tali informazioni rimarranno consultabili solo da parte dei soggetti individuati dal paziente, nonché dai professionisti che le hanno elaborate.

PERIODO DI CONSERVAZIONE

I Suoi dati sono conservati per il tempo necessario al perseguimento delle finalità per le quali sono trattati, fatto salvo il maggior tempo necessario per adempiere ad obblighi di legge.

DIRITTI DELL'INTERESSATO

In qualunque momento potrà **accedere** ai dati che La riguardano, sapere come sono stati acquisiti, verificare se sono **esatti, completi, aggiornati** e far valere i Suoi diritti di richiedere la **rettifica** dei Suoi dati, nonché la **limitazione del trattamento** che La riguarda, così come previsto ai sensi e nei limiti degli artt. 15, 16 e 18 del Regolamento. Lei potrà inoltre esercitare il diritto di **opporsi al trattamento** dei Suoi dati ai sensi dell'art. 21.

Lei ha altresì il diritto di **revocare** il proprio consenso alla costituzione del DSE in qualunque momento, senza che ciò pregiudichi la liceità del trattamento basata sul consenso prima della revoca. In caso di revoca del consenso, il DSE non sarà ulteriormente implementato e le informazioni ivi presenti resteranno disponibili al professionista o alla struttura interna alla Fondazione che le ha redatte e per eventuali conservazioni per obbligo di legge. Le informazioni quindi non saranno più condivise con i professionisti degli altri reparti che prenderanno in seguito in cura il paziente.

Secondo quanto disposto dalle "Linee guida in materia di Dossier sanitario", Lei ha inoltre diritto di non rendere visibili né consultabili (**diritto di oscuramento**) taluni dati, documenti sanitari o eventi clinici trattati tramite il DSE, ferma restando tuttavia l'indubbia utilità di un DSE il più possibile completo. In caso di esercizio di tale diritto, le informazioni oggetto di oscuramento rimangono comunque disponibili al professionista sanitario o alla struttura interna alla Fondazione che li ha raccolti o elaborati. L'oscuramento potrà essere da Lei revocato in qualunque momento.

Infine, alla luce delle menzionate Linee guida, Lei o tramite un Suo delegato ha **diritto di conoscere gli accessi** eseguiti sul proprio DSE con l'indicazione della struttura o reparto che ha effettuato l'accesso, nonché della data e dell'ora dello stesso.

Questi diritti possono essere esercitati rivolgendosi al Titolare del trattamento attraverso i seguenti recapiti:



Ufficio Relazioni con il Pubblico
e-mail: urp@istitutotumori.mi.it
telefono: 02 2390 2772 – fax: 02 2390 3316

Ai sensi dell'art. 77 del Regolamento, qualora ritenga che il trattamento che La riguarda violi la normativa in materia di protezione dei dati personali, Lei ha diritto di proporre **reclamo** al Garante italiano per la protezione dei dati personali ovvero all'autorità di controllo dello Stato membro Ue in cui risiede abitualmente, lavora ovvero del luogo ove si è verificata la presunta violazione.

MODIFICHE ALL'INFORMATIVA

Dal 25 maggio 2018 è entrato in vigore il Regolamento (UE) 2016/679 sulla protezione dei dati personali. Il progressivo adeguamento alla norma (d.lgs 101/2018) e gli eventuali ulteriori atti normativi nazionali in tema di protezione dei dati, nonché il costante aggiornamento dei servizi offerti dalla Fondazione all'utente, potrebbe rendere necessario modificare le modalità di trattamento dei dati personali degli utenti. La invitiamo quindi a **consultare periodicamente questa pagina**, al fine di verificare le eventuali variazioni della presente informativa. A tale scopo in questa pagina è evidenziata la data di aggiornamento del documento.