



ISPRO

Istituto per lo studio, la prevenzione
e la rete oncologica

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

(Nominato con D.P.G.R.T. n. 177 del 16/12/2016)

N° 112 del 6 - MAG. 2020

Oggetto: Accordo di trasferimento dati su COVID 19 e cancro		
Struttura Proponente	S.C. Attività Tecnico Amministrative	Mario Piccoli <i>Mazzini</i>
	S.S. Bilancio, Contabilità e Investimenti	Cristina Gheri <i>CG</i>
	Responsabile del procedimento	Manola Turci
	Estensore	Manola Turci <i>Manola Turci</i>
ALLEGATI N.		

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE



Conti Economici			
Spesa	Descrizione Conto	Codice Conto	Anno Bilancio

6 - MAG. 2020

Eseguibile a norma di Legge dal _____

6 - MAG. 2020

Pubblicato a norma di Legge il _____

6 - MAG. 2020

Inviato al Collegio Sindacale il _____

IL DIRETTORE GENERALE

di questo Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica, con sede in Via Cosimo il Vecchio 2 - 50139 Firenze, in forza del Decreto del Presidente della Giunta Regionale Toscana n. 177 del 16/12/2016.

6 - MAG. 2020

Visti:

- il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e successive modifiche ed integrazioni;
- la Legge Regionale Toscana 24 febbraio 2005, n. 40 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e successive modifiche ed integrazioni;
- la Legge Regionale Toscana 14 dicembre 2017, n. 74 che stabilisce che, a seguito dell'assorbimento delle funzioni dell'Istituto toscano tumori (ITT), l'Istituto per lo studio e la prevenzione oncologica assume la denominazione di Istituto per lo studio, la prevenzione e la rete oncologica (ISPRO);
- la Delibera DG n. 150 del 31.05.2018 di presa d'atto della DGRT n. 490 del 7 maggio 2018 di parere favorevole sullo statuto e regolamento dell'ISPRO;
- la Delibera DG n. 11 del 13.01.2020 di modifica all'organigramma aziendale;
- la Delibera del Direttore Generale n. 4 del 12.01.2012 con la quale è stato approvato il regolamento dei progetti finalizzati.

Premesso che:

- la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano, svolge attività di ricerca oncologica biomedica e sanitaria di tipo clinico e traslazionale;
- nell'ambito dello studio osservazionale dal titolo "Emergenza COVID-19 in Lombardia: Impatto sul benessere psico-fisico e spirituale dei pazienti oncologici afferenti alle cure di supporto presso l'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano vs popolazione generale", è prevista la selezione di pazienti oncologici arruolati presso la Fondazione IRCCS e la selezione di pazienti non oncologici arruolati ed intervistati mediante piattaforma online Qualtrics (tramite un account in uso presso il Dipartimento di Psicologia dell'Università Cattolica di Milano);
- la Fondazione IRCCS ha individuato, per l'analisi statistica delle sopracitate interviste, la S.C. Epidemiologia Clinica e di Supporto al Governo Clinico – (ISPRO) con sede legale in via Cosimo il Vecchio 2, Firenze per la raccolta e l'analisi dei dati come dettagliato nell'Accordo di Trasferimento Dati, allegato di lettera "A" al presente atto quale parte integrante e sostanziale;
- Il progetto sopra indicato decorre dalla data di efficacia dell'accordo per un periodo di circa due mesi;
- Responsabile del progetto per ISPRO è il Dr. Guido Miccinesi, Dirigente Medico –SC Epidemiologia Clinica e di Supporto al Governo Clinico;

preso atto che per lo svolgimento delle analisi statistiche effettuate da ISPRO non è previsto alcun rimborso;

dato atto che il progetto, di tipo osservazionale, si propone di analizzare l'esperienza di malattia oncologica in tempi di pandemia attraverso la somministrazione di questionari che analizzano aspetti quali la dignità, la speranza, spiritualità e senso della vita, gratitudine per la vita, qualità di vita, stato mentale e fisico;

riconosciuta la rilevanza di tale analisi a fini sanitario/epidemiologico stante l'attuale situazione di emergenza sanitaria;

ritenuto di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile per far sì che le attività possano iniziare tempestivamente al fine di acquisire rapidamente conoscenze che possano essere utilizzate per migliorare l'impatto sul benessere psico-fisico dei pazienti oncologici;

rilevata la legittimità e la congruenza dell'atto con le finalità istituzionali di questo Ente, stante l'istruttoria effettuata;

con la sottoscrizione del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, ciascun per quanto di competenza ai sensi dell'art. 3 del Decreto Legislativo n. 502/1992 e ss.mm.ii.;

con la sottoscrizione del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario, ciascun per quanto di competenza ai sensi dell'art. 3 del Decreto Legislativo n. 502/1992 e ss.mm.ii.;

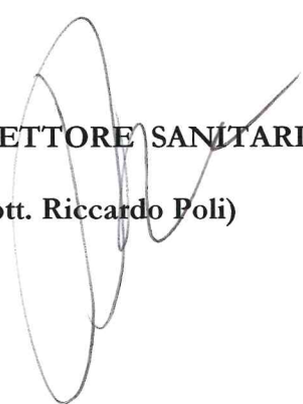
DELIBERA

Per quanto esposto in narrativa che espressamente si richiama:

1. di approvare l'Accordo di Trasferimento Dati su Covid 19 e cancro, promosso dall'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano allegato alla presente sotto lettera "A" quale parte integrante e sostanziale;
2. di dichiarare il presente atto ai sensi dell'art. 42 comma 4 della Legge RT 40/2005 immediatamente eseguibile;
3. di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale ai sensi dell'art. 42, comma 2, della L.R. Toscana n. 40/2005 contemporaneamente all'inoltro all'albo di pubblicità degli atti di questo Istituto.

IL DIRETTORE SANITARIO

(Dott. Riccardo Poli)



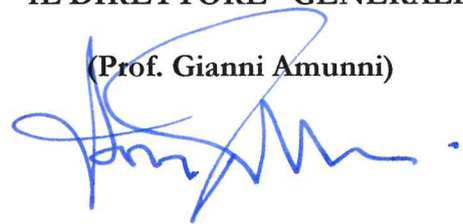
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

(Dott. Fabrizio Carraro)



IL DIRETTORE GENERALE

(Prof. Gianni Amunni)



6 - MAG. 2020

STRUTTURE AZIENDALI DA PARTECIPARE:

S.C. Epidemiologia Clinica e di Supporto al Governo Clinico ISPRO;
Settore Attività Amministrative di Supporto Area Ricerca ISPRO;
SC Attività Tecnico Amministrative ISPRO

Elenco degli allegati

Allegato A Accordo di trasferimento Dati

pag. 8

Accordo di Trasferimento Dati

TRA

La **Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori**, con sede in Milano, Via Giacomo Venezian n. 1, C.F. 80018230153, P.IVA: 04376350155, rappresentata dal Direttore Generale, dott. Stefano Manfredi (di seguito nominata “Promotore” e/o “Parte”), sotto la responsabilità scientifica della dott.ssa Carla Ida Ripamonti, Responsabile della s.s.d Oncologia - Cure di supporto al paziente (di seguito nominato/a “Referente per lo Studio”)

da una parte

E

l'Università Cattolica del Sacro Cuore con sede in Largo Gemelli 1, Milano, rappresentata dal Direttore di Sede dott. Mario Cesare Gatti, avente i poteri per il presente atto (di seguito nominato “Centro partecipante”), sotto la responsabilità scientifica del prof. Francesco Pagnini afferente al **Dipartimento di Psicologia** (di seguito nominato “Referente per la Parte”)

E

Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica di Firenze, con sede in Firenze, Via Cosimo il Vecchio 2, C.F. 94158910482, P. IVA 05872050488, rappresentato dal Direttore Generale, Prof Gianni Amunni (di seguito nominato “Ricevente” e/o “Parte”), sotto la responsabilità scientifica del dott. Guido Miccinesi, SC Epidemiologia Clinica e di Supporto al Governo Clinico (di seguito nominato “Referente per il Ricevente”)

dall'altra parte

singolarmente denominate “Parte” e collettivamente denominate le “Parti”.

Premesso

- ✓ che il Promotore, Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico (IRCCS) di diritto pubblico, svolge attività di ricerca oncologica biomedica e sanitaria di tipo clinico e traslazionale;
- ✓ che, nell’ambito dello studio osservazionale dal titolo “Emergenza COVID-19 in Lombardia: Impatto sul benessere psico-fisico e spirituale dei pazienti oncologici afferenti alle cure di supporto presso l’Istituto Nazionale dei Tumori di Milano vs popolazione generale”, (d’ora innanzi denominato «Studio») è prevista la selezione di pazienti oncologici arruolati presso il Promotore nonché la selezione di pazienti *non oncologici* arruolati ed intervistati mediante piattaforma online Qualtrics (tramite un account in uso presso il Dipartimento di Psicologia dell’Università Cattolica), dal prof. Francesco Pagnini, Professore Associato di Psicologia Clinica dell’Università Cattolica;

Il

- ✓ Promotore ha individuato il Ricevente quale struttura centralizzata ed in particolare la s.c. Epidemiologia Clinica e di Supporto al Governo clinico – (ISPRO) con sede legale in via Cosimo il Vecchio 2, Firenze per raccolta e l’analisi dei dati come dettagliato nel Progetto allegato;
- ✓ che, per l’analisi statistica delle sopracitate interviste, il Referente per lo Studio ha individuato il Referente per il Ricevente, dott Guido Miccinesi presso l’Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica di Firenze sulla base delle specifiche competenze;
- ✓ che in data 30 marzo 2020 il Comitato Etico del Promotore ha trasmesso il parere favorevole alla conduzione delle attività di cui trattasi (Prot. INT 48/20);

- ✓ che, in conformità alle disposizioni di cui alla Circolare Ministero della Salute nonché al Decreto Regione Lombardia n. 11960/2004 relative agli “Studi osservazionali”, non è richiesta alcuna copertura assicurativa specifica, essendo gli atti medici in essi contemplati già compresi nella copertura assicurativa che la Fondazione ha stipulato con la Amtrust International Underwriters Dac Ag. Amtrust Insurance Agency Italy Srl (polizza n. IITOMM1900022) per la responsabilità civile verso terzi (morte, lesioni personali e danneggiamenti a cose) derivante alla Fondazione nella sua qualità di sperimentatore, autorizzato a norma di legge, a svolgere attività di sperimentazione;
- ✓ che le Parti hanno competenza, risorse e reciproco interesse a collaborare nell’ambito dello Studio;
- ✓ che, le premesse, il Protocollo, anche se non materialmente accluso, la scheda tecnica del materiale, la bibliografia il glossario relativo alla protezione dati personali (Allegato 2), fanno parte integrante e sostanziale del presente Accordo.

con decorrenza dalla data dell’ultima sottoscrizione (“Data di Efficacia”),

LE PARTI CONVENGONO E STIPULANO QUANTO SEGUE

1. il Promotore provvede all’invio al Referente dei dati clinici correlati, d’ora innanzi denominati «DATI», debitamente pseudonimizzati, come indicato nell’Allegato n. 1 “Scheda tecnica dei DATI”.
2. I DATI sono di proprietà del Promotore. I DATI come meglio definito nell’Allegato 1, vengono resi disponibili al Ricevente nell’ambito dello Studio, previo rilascio del consenso informato da parte del paziente intervistato.
3. Nell’esecuzione dello Studio, il Referente per lo Studio dichiara di ottemperare alla legislazione vigente in materia secondo le norme di Buona Pratica Clinica ed al Regolamento Europeo Privacy n. 2016/679.
4. Il Ricevente dichiara di concordare integralmente con lo scopo dello Studio indicato nell’Allegato 1 (“SCOPO DELLO STUDIO”)
5. Il Ricevente riconosce che i DATI sono di sola ed esclusiva proprietà del Promotore ed accetta di utilizzarli esclusivamente per lo SCOPO DELLO STUDIO in conformità a (i) la SCHEDA TECNICA dei DATI, (ii) eventuali prescrizioni ivi contenute (inclusi possibili limiti all’utilizzo dei DATI) nonché (iii) la normativa applicabile.
Nessuna clausola del presente Accordo garantisce al Ricevente alcun diritto sui DATI
6. Il Ricevente prende atto che i DATI sono pseudonimizzati e forniti di un codice di riferimento univoco, che consente la tracciabilità degli stessi. Il Ricevente, pertanto, si impegna a rispettare le istruzioni e le procedure operative adottate dal Promotore connesse alla tracciabilità, nonché alla sicurezza dei DATI, come indicate nella SCHEDA TECNICA dei DATI (“ISTRUZIONI E PROCEDURE”).
7. Fatti salvi i diritti dei Pazienti che desiderino essere informati, secondo quanto previsto dalla normativa vigente (Regolamento Europeo Privacy n. 2016/679), il Ricevente si impegna a mantenere tutti i dati, informazioni, notizie e documenti forniti dal Promotore per l’esecuzione dello Studio, nella più assoluta e completa segretezza nonché di estendere tale obbligo ai

responsabili ed a qualunque altra persona del Ricevente che, per qualsiasi motivo, di tali dati, informazioni, notizie e documenti possa venire eventualmente a conoscenza.

8. L'invio dei DATI dalla sede del Promotore presso il Ricevente è posto in essere in conformità alla normativa applicabile, con modalità volte a garantirne la qualità, l'integrità e la tracciabilità (mediante data base pseudonimizzato, in formato excel, inviato con file criptato da password, che verrà comunicata separatamente dallo stesso).

La custodia dei DATI presso il Ricevente prevede l'adozione di specifiche cautele, con accesso esclusivamente al personale coinvolto nello Studio.

I DATI saranno conservati per un periodo di tempo non superiore a quello necessario alla conduzione dello Studio.

Il Promotore accetta di menzionare il Ricevente in qualunque pubblicazione ove si citino i DATI. In conformità alla prassi scientifica, le pubblicazioni dovranno riportare i seguenti nomi: per il Promotore: dott.ssa Carla Ida Ripamonti, per il Centro Partecipante il Prof. Francesco Pagnini; per il Ricevente: il dott Guido Miccinesi; le pubblicazioni riporteranno i nomi degli sperimentatori che hanno maggiormente contribuito all'arruolamento nello Studio, in conformità alle regola di pubblicazione della rivista scelta. Le Parti si impegnano a pubblicare i dati in forma anonima, in conformità alle disposizioni del Regolamento Europeo Privacy n. 2016/679

Trattandosi di Studio multicentrico, la prima pubblicazione dei risultati dovrà essere una pubblicazione congiunta con tutti i centri partecipanti allo Studio, in conformità a quanto indicato nel Protocollo.

La Fondazione, ai sensi dell'art.5 comma 2 lettera c) del DM del Ministero della Salute 8 Febbraio 2013, garantisce la diffusione e la pubblicazione dei risultati dello studio multicentrico, anche in caso di risultati negativi, secondo quanto previsto dal Protocollo, senza alcun vincolo e garantendo al centro partecipante visibilità proporzionale alla effettiva partecipazione.

9. Fermo restando quanto previsto dalle vigenti disposizioni legislative e regolamentari in materia di diritto di autore e di invenzioni, tutti i risultati generati con i Dati relativi al Protocollo (i "Risultati") rimangono in capo congiuntamente al Promotore, al Centro Partecipante e al Ricevente, secondo il contributo effettivo di ciascuna Parte. Ciascuna Parte ha il diritto di utilizzare i Risultati unicamente per scopi scientifici, a condizione che l'uso non arrechi pregiudizio alle altre Parti.

10. Al termine dello Studio, previsto in 2 mesi a decorrere dalla Data di Efficacia, il Ricevente invierà al Promotore una relazione scientifica sull'attività svolta. In caso di proroga dello Studio, le Parti provvederanno a definire separato accordo.

11. Per qualunque conflitto tra le Parti è eletto quale foro competente il Tribunale di Milano.

Il presente Accordo è soggetto a registrazione solo in caso d'uso, con oneri a carico del soggetto richiedente.

L'imposta di bollo sull'originale informatico, è a carico del richiedente.

Il presente Accordo è redatto in unico esemplare ed è sottoscritto con **firma digitale**, ai sensi dell'art. 21 del D. Lgs. 7 marzo 2005, n. 82, e s.m.i..

Al fine di confermare e correttamente formalizzare gli accordi raggiunti, le Parti trasmetteranno il presente Accordo sottoscritto alla Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori – indirizzo PEC: trasferimento.tecnologico@pec.istitutotumori.mi.it.

Per il Promotore

Fondazione IRCCS
Istituto Nazionale dei Tumori
dott. Stefano Manfredi
Direttore Generale
(Firma digitale)

Per la Parte

Università Cattolica del Sacro Cuore di Milano
Direttore di Sede
Dott. Mario Cesare Gatti
(Firma digitale)

Per il Ricevente

Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica di Firenze
Direttore Generale
Prof. Gianni Amunni
(Firma digitale)

Firma dei Ricercatori

Il Referente per il Promotore
Dott.ssa Carla Ida Ripamonti
Responsabile s.s.d. Oncologia - Cure di supporto al paziente
Data
Firma

Il Referente per la Parte
Prof. Francesco Pagnini
Dipartimento di Psicologia, Università Cattolica del Sacro Cuore di Milano
Data
Firma

Il Referente per il Ricevente
dott. Guido Miccinesi
Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica
Data
Firma

Allegato n. 1
SCHEMA TECNICA DEI DATI

Referente per il Ricevente

dott. Guido Miccinesi

Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica di Firenze

Via Cosimo il Vecchio 2, 50139 Firenze

Tel: 3311371329

Mail: g.miccinesi@ispro.toscana.it

Descrizione dei DATI

Dati demografici e per i pazienti dati sulla patologia in forma anonima (diagnosi oncologica, fase di malattia, trattamenti oncologici recenti, Karnofsky Performance Status)

QUESTIONARI:

- Domande ad hoc su percezione del rischio e vissuti soggettivi
- Short Form 12 (questionario sulla salute)
- McGill Quality of Life
- Scala Hs del Minnesota Multiphasic Personality Inventory -2 (MMPI-2)
- Life orientation Test recise
- Hope Hert Index (HHI)
- Sistem Belief Inventory (SBI-15)
- Patient Dignity Inventory (PDI)
- Gratitude Questionnaire (GH-6).....

Istruzioni e procedure

Ai pazienti verrà richiesto di completare i questionari in formato cartaceo mentre sono presenti per visita o infusione di terapie di supporto nell'Unità di Cure di Supporto dell'Istituto dei Tumori dopo aver firmato il consenso informato. La popolazione genereale compilerà i questionari tramite la piattaforma online Qualtrics (<https://www.qualtrics.com/it/>), tramite un account in uso presso il Dipartimento di Psicologia dell'Università Cattolica. Per accedere allo studio, il partecipante si collegherà tramite un link dedicato e, per prima cosa, riceverà le informazioni per partecipare allo studio. Solo qualora esprima il suo consenso, indicando la sua volontà a partecipare allo studio, sarà ammesso alla compilazione dei questionari e alla raccolta dati.

Consegna

I dati verranno trasferiti mediante data-base pseudonimizzato in formato "exel" da inviare con file criptato da password, che verrà comunicata separatamente dallo stesso sempre mediante mail, al dott. Guido Miccinesi in quante referente dell'analisi statistica

SCOPO DELLO STUDIO

Razionale: descrivere l'esperienza di malattia oncologica in tempi di pandemia sulle seguenti dimensioni: dignità, speranza, spiritualità e senso della vita, gratitudine per la vita, qualità di vita, stato mentale e fisico. Le domande sulla percezione della situazione e del rischio di contagio completano la descrizione e potrebbero anche mostrare un diverso livello di attenzione e comprensione tra chi vive da tempo la preoccupazione alla salute e chi ci si trova coinvolto totalmente ed in pochi giorni.

Metodologia

Verranno analizzati i DATI in forma pseudonimizzato in formato "Excel". Le analisi statistiche previste sono le consuete analisi univariate delle variabili raccolte, dopo costruzione degli score specifici per ogni scala; le stesse analisi verranno stratificate secondo le caratteristiche cliniche. Per il confronto tra la popolazione con malattia oncologica e la popolazione generale verranno usati i T-test per dati non appaiati nel caso di variabili continue, e test del chi quadro per variabili categoriche. Comunque le analisi verranno svolte nel rispetto di quanto definito dal Protocollo e suoi eventuali emendamenti.

Validazione dei dati:

Il controllo della qualità dei dati verrà effettuato dal dott. Guido Miccinesi prima dell'analisi statistica dei dati.

Bibliografia

1. Kreitler, S. (2019). *Psycho-Oncology for the Clinician: The Patient Behind the Disease*. Springer. <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1430629>. Accessed January 16, 2019.
2. Ware Jr, J. E., Kosinski, M., & Keller, S. D. (1996). A 12-Item Short-Form Health Survey: construction of scales and preliminary tests of reliability and validity. *Medical care*, 220-233.
3. Cohen, S. R., Mount, B. M., Strobel, M. G., & Bui, F. (1995). The McGill Quality of Life Questionnaire: a measure of quality of life appropriate for people with advanced disease. A preliminary study of validity and acceptability. *Palliative medicine*, 9(3), 207-219.
4. Hathaway, S. R., & McKinley, J. C. (1951). Minnesota Multiphasic Personality Inventory; Manual, revised.
5. Scheier, M. F., Carver, C. S., & Bridges, M. W. (1994). Distinguishing optimism from neuroticism (and trait anxiety, self-mastery, and self-esteem): a reevaluation of the Life Orientation Test. *Journal of personality and social psychology*, 67(6), 1063.
6. Herth K. Abbreviated instrument to measure hope: development and psychometric evaluation. *J Adv Nurs*. 1992;17(10):1251-1259.
7. Ripamonti CI, Buonaccorso L, Maruelli A, et al. Hope Herth Index (HHI): a validation study in Italian patients with solid and hematological malignancies on active cancer treatment. *Tumori*. 98(3):385-392. doi:10.1700/1125.12409
8. Holland JC, Kash KM, Passik S, Gronert MK, Sison A, Lederberg M, Russak SM, Baider I, Fox B. A brief spiritual belief inventory for use in quality of life research in life-threatening illness. *Psycho-Oncology*, 1998; 7: 460-9.
9. Ripamonti C, Borreani C, Maruelli A, Proserpio T, Pessi MA, Miccinesi G. System of belief inventory (SBI-15R): a validation study in Italian cancer patients on oncological, rehabilitation, psychological and supportive care settings. *Tumori*, 2010; 96: 1016-21
10. Chochinov HM, Hassard T, McClement S, et al. The Patient Dignity Inventory: A Novel Way of Measuring Dignity-Related Distress in Palliative Care. *J Pain Symptom Manage*. 2008;36(6):559-571.
11. Ripamonti CI, Buonaccorso L, Maruelli A, et al. Patient dignity inventory (PDI) questionnaire: the validation study in Italian patients with solid and hematological cancers on active oncological treatments. *Tumori*. 98(4):491-500. doi:10.1700/1146.12645
12. McCullough, M. E., Emmons, R. A., & Tsang, J.-A. (2002). The grateful disposition: A conceptual and empirical topography. *Journal of Personality and Social Psychology*, 82(1), 112-127. <https://doi.org/10.1037/0022-3514.82.1.112>
13. Caputo, A. (2016). Italian translation and validation of the Gratitude Questionnaire (GQ-6). *International Journal of Wellbeing*, 6(2), 80-92. doi:10.5502/ijw.v6i2.

Allegato 2

Definizioni

Consenso dell'interessato - qualsiasi manifestazione di volontà libera, specifica, informata e inequivocabile dell'interessato, con la quale lo stesso manifesta il proprio assenso, mediante dichiarazione o azione positiva inequivocabile, che i dati personali che lo riguardano siano oggetto di trattamento;

Dato personale - qualsiasi informazione riguardante una persona fisica identificata o identificabile ("interessato"); si considera identificabile la persona fisica che può essere identificata, direttamente o indirettamente, con particolare riferimento a un identificativo come il nome, un numero di identificazione, dati relativi all'ubicazione, un identificativo online o a uno o più elementi caratteristici della sua identità fisica, fisiologica, genetica, psichica, economica, culturale o sociale;

Pseudonimizzazione - il trattamento dei dati personali tale che i dati non possano più essere attribuiti a un interessato specifico senza l'utilizzo di informazioni aggiuntive, a condizione che tali informazioni aggiuntive siano conservate separatamente e soggette a misure tecniche e organizzative intese a garantire che tali dati personali non siano attribuiti a una persona fisica identificata o identificabile;

Qualtrics (<https://www.qualtrics.com/it/>). Piattaforma web per la raccolta dati online, largamente utilizzata in ambito accademico. Consente raccolta e conservazione dei dati sicura e conforme al GDPR.

Titolare del trattamento - la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o altro organismo che, singolarmente o insieme ad altri, determina le finalità e i mezzi del trattamento di dati personali; quando le finalità e i mezzi di tale trattamento sono determinati dal diritto dell'Unione o degli Stati membri, il titolare del trattamento o i criteri specifici applicabili alla sua designazione possono essere stabiliti dal diritto dell'Unione o degli Stati membri;

Responsabile del trattamento - la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o altro organismo che tratta dati personali per conto del titolare del trattamento;

Violazione dei dati personali - la violazione di sicurezza che comporta accidentalmente o in modo illecito la distruzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati;

GDPR La legislazione europea in materia di protezione dei dati, vale a dire "Regolamento 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, sulla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali e sulla libera circolazione di tali dati, e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati)"