

Multimedica S.p.A.**VALUTAZIONE D'IMPATTO SULLA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI****Studio retrospettivo del progetto Hepatitis free Hospital:
risultati retrospettivo di un progetto intraospedaliero di
microeliminazione dei virus dell'Epatite
Anno 2026**

Il documento è basato sulle linee guida rilasciate dalle Autorità di controllo europee, sulla ISO/IEC 29134 e sui più comuni standard di riferimento in materia, i quali forniscono elementi utili per l'identificazione, l'analisi e la valutazione del rischio di un trattamento. Nella valutazione del rischio non si tiene conto soltanto della sicurezza del trattamento in sé ma anche agli effetti complessivi di quest'ultimo sui diritti e le libertà degli interessati.

Art. 35 Regolamento (UE) 27 aprile 2016 n. 679

1. Quando un tipo di trattamento, allorché prevede in particolare l'uso di nuove tecnologie, considerati la natura, l'oggetto, il contesto e le finalità del trattamento, può presentare un rischio elevato per i diritti e le libertà delle persone fisiche, il titolare del trattamento effettua, prima di procedere al trattamento, una valutazione dell'impatto dei trattamenti previsti sulla protezione dei dati personali. Una singola valutazione può esaminare un insieme di trattamenti simili che presentano rischi elevati analoghi.

2. Il titolare del trattamento, allorché svolge una valutazione d'impatto sulla protezione dei dati, si consulta con il responsabile della protezione dei dati, qualora ne sia designato uno.

3. La valutazione d'impatto sulla protezione dei dati di cui al paragrafo 1 è richiesta in particolare nei casi seguenti: a) una valutazione sistematica e globale di aspetti personali relativi a persone fisiche, basata su un trattamento automatizzato, compresa la profilazione, e sulla quale si fondano decisioni che hanno effetti giuridici o incidono in modo analogo significativamente su dette persone fisiche; b) il trattamento, su larga scala, di categorie particolari di dati personali di cui all'articolo 9, paragrafo 1, o di dati relativi a condanne penali e a reati di cui all'articolo 10; o c) la sorveglianza sistematica su larga scala di una zona accessibile al pubblico.

4. L'autorità di controllo redige e rende pubblico un elenco delle tipologie di trattamenti soggetti al requisito di una valutazione d'impatto sulla protezione dei dati ai sensi del paragrafo 1. L'autorità di controllo comunica tali elenchi al comitato di cui all'articolo 68.

5. L'autorità di controllo può inoltre redigere e rendere pubblico un elenco delle tipologie di trattamenti per le quali non è richiesta una valutazione d'impatto sulla protezione dei dati. L'autorità di controllo comunica tali elenchi al comitato.

6. Prima di adottare gli elenchi di cui ai paragrafi 4 e 5, l'autorità di controllo competente applica il meccanismo di coerenza di cui all'articolo 63 se tali elenchi comprendono attività di trattamento finalizzate all'offerta di beni o servizi a interessati o al monitoraggio del loro comportamento in più Stati membri, o attività di trattamento che possono incidere significativamente sulla libera circolazione dei dati personali all'interno dell'Unione.

7. La valutazione contiene 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 di cui al paragrafo 1; e 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 presente regolamento, tenuto conto dei diritti e degli interessi legittimi degli interessati e delle altre persone in questione.

8. Nel valutare l'impatto del trattamento effettuato dai relativi titolari o responsabili è tenuto in debito conto il rispetto da parte di questi ultimi dei codici di condotta approvati di cui all'articolo 40, in particolare ai fini di una valutazione d'impatto sulla protezione dei dati.

9. Se del caso, il titolare del trattamento raccoglie le opinioni degli interessati o dei loro rappresentanti sul trattamento previsto, fatta salva la tutela degli interessi commerciali o pubblici o la sicurezza dei trattamenti.

10. Qualora il trattamento effettuato ai sensi dell'articolo 6, paragrafo 1, lettere c) o e), trovi nel diritto dell'Unione o nel diritto dello Stato membro cui il titolare del trattamento è soggetto una base giuridica, tale diritto disciplina il trattamento

Multimedica S.p.A.	Valutazione d’impatto sulla protezione dei dati personali Art. 35 Regolamento (UE) 2016 n. 679	Rev. 0 Pag. 2 of 8 5/01/2026
---------------------------	--	---

specifico o l'insieme di trattamenti in questione, e sia già stata effettuata una valutazione d'impatto sulla protezione dei dati nell'ambito di una valutazione d'impatto generale nel contesto dell'adozione di tale base giuridica, i paragrafi da 1 a 7 non si applicano, salvo che gli Stati membri ritengano necessario effettuare tale valutazione prima di procedere alle attività di trattamento.

11. Se necessario, il titolare del trattamento procede a un riesame per valutare se il trattamento dei dati personali sia effettuato conformemente alla valutazione d'impatto sulla protezione dei dati almeno quando insorgono variazioni del rischio rappresentato dalle attività relative al trattamento.

Multimedica S.p.A.	Valutazione d'impatto sulla protezione dei dati personali Art. 35 Regolamento (UE) 2016 n. 679	Rev. 0 Pag. 3 of 8 5/01/2026
---------------------------	--	---

Titolare del trattamento

Ragione sociale	Multimedica S.p.A.
Sede legale	Via Fantoli Gaudenzio 16/15, Milano, Milano, 20138
Sede operativa 1	Via Milanese 300, Sesto San Giovanni , MI, 20099
Sede operativa 2	Via San Vittore 12, Milano, MI, 20123
Sede operativa 3	Via Pisacane 41, Sesto San Giovanni, Mi, 20099
Sede operativa 4	Via San Barnaba 29, Milano, MI, 20133
Sede operativa 5	Via Fratelli Cairoli 39, Limbiate, MB, 20812
Sede operativa 6	Via F.lli Bandiera 3, Limbiate , MB, 20812
Sede operativa 7	Via Piemonte 70, Castellanza, VA, 21053
Sede operativa 8	Via Fantoli Gaudenzio 16/15, Milano, Milano, 20138
E-mail	privacy@multimedica.it
PEC	direzione.multimedica@promopec.it

Data Protection Officer (DPO)

Nome	Gaia Camerini
Contatto	rpd@multimedica.it

Descrizione del trattamento

Descrizione del trattamento	Studio retrospettivo del progetto Hepatitis free Hospital: risultati retrospettivo di un progetto intraospedaliero di microeliminazione dei virus dell'Epatite
------------------------------------	--

Multimedica S.p.A.	Valutazione d'impatto sulla protezione dei dati personali Art. 35 Regolamento (UE) 2016 n. 679	Rev. 0 Pag. 4 of 8 5/01/2026
---------------------------	--	------------------------------------

CONTESTO

Panoramica
Quali sono le responsabilità legate al trattamento?
<p>Il Titolare del trattamento ha preso in considerazione la normativa applicabile al Progetto in particolare di seguito elencate le principali fonti: - Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 "GDPR" - Decreto legislativo 30 giugno 2003, n.196 recante il "Codice in materia di protezione dei dati personali" (in S.O n. 123 alla G.U. 29 luglio 2003, n. 174), come integrato dal Decreto legislativo 10 agosto 2018, n. 101 - Art. 110 del Codice Privacy ("In tali casi, il titolare del trattamento adotta misure appropriate per tutelare i diritti, le libertà e i legittimi interessi dell'interessato, il programma di ricerca è oggetto di motivato parere favorevole del competente comitato etico a livello territoriale. Nei casi di cui al presente comma, il Garante individua le garanzie da osservare ai sensi dell'articolo 106, comma 2, lettera d), del presente codice"); - Regole deontologiche per trattamenti a fini statistici o di ricerca scientifica ai sensi degli artt. 2-quater e 106 del Codice - 9 maggio 2024 [10016146] - Regole deontologiche per trattamenti a fini statistici o di ricerca scientifica adottate dal Garante, ai sensi dell'art. 20, comma 4, del d.lgs. 10 agosto 2018, n. 101, con provvedimento n. 515, del 19 dicembre 2018, allegato A5 al Codice (doc. web n. 9069637) - Linee guida per i trattamenti di dati personali nell'ambito delle sperimentazioni cliniche di medicinali - 24 luglio 2008 - Parere 3/2019 relativo alle domande e risposte sull'interazione tra il regolamento sulla sperimentazione clinica e il regolamento generale sulla protezione dei dati (articolo 70, paragrafo 1, lettera b) adottato il 23 gennaio 2019</p>
Si è in possesso di certificazioni o codici di condotta legati alla protezione dei dati personali?
No
Qual è il trattamento in considerazione?
<p>Sulla base delle risultanze dello screening di sorveglianza ospedaliera "Progetto Hepatitis free Hospital: risultati retrospettivo di un progetto intraospedaliero di microeliminazione dei virus dell'Epatite" è stato condotto uno studio retrospettivo le cui risultanze si vogliono pubblicare in forma aggregata e non riconducibile al singolo paziente previo parere del Comitato Etico competente. In particolare, lo "Studio retrospettivo del progetto Hepatitis free Hospital: risultati retrospettivo di un progetto intraospedaliero di microeliminazione dei virus dell'Epatite" ha lo scopo di analizzare i dati biochimici, demografici e clinici derivati da un progetto di screening in una popolazione ben definita di pazienti ospedalizzati presso l'Ospedale San Giuseppe al fine di identificare i pazienti affetti da epatite cronica. Tutti i pazienti, indipendentemente dall'età, ricoverati in ospedale sono stati sottoposti a screening sistematico per gli anticorpi anti-HCV ed, in caso di positività, inseriti in un percorso semplificato all'interno dell'ospedale, definendo un modello di riferimento innovativo per l'eradicazione dell'HCV.</p>

Dati, processi e risorse di supporto	
Dati personali trattati	Nome e Cognome, Data di nascita
Dati particolari trattati	Reparto di ricovero, Dati relativi allo stato di salute, Esito del test
Dati giudiziari trattati	N.T.
Categorie di soggetti interessati	Pazienti (solo pazienti ricoverati ordinari o day hospital o day surgery)
Qual è il ciclo di vita dei dati?	E' stato effettuato uno screening per la ricerca degli anticorpi anti-HCV e dell'antigene HBs (HBs-Ag) su pazienti MM. Da tale screening è stato condotto uno studio retrospettivo le cui risultanze si pubblicheranno in forma aggregata e non riconducibile al singolo paziente previo parere del Comitato Etico competente.
Asset coinvolti	File Excel, Tesi software specialist , ADT Appheal , PowerBI

Multimedica S.p.A.	Valutazione d'impatto sulla protezione dei dati personali Art. 35 Regolamento (UE) 2016 n. 679	Rev. 0 Pag. 5 of 8 5/01/2026
--------------------	--	---

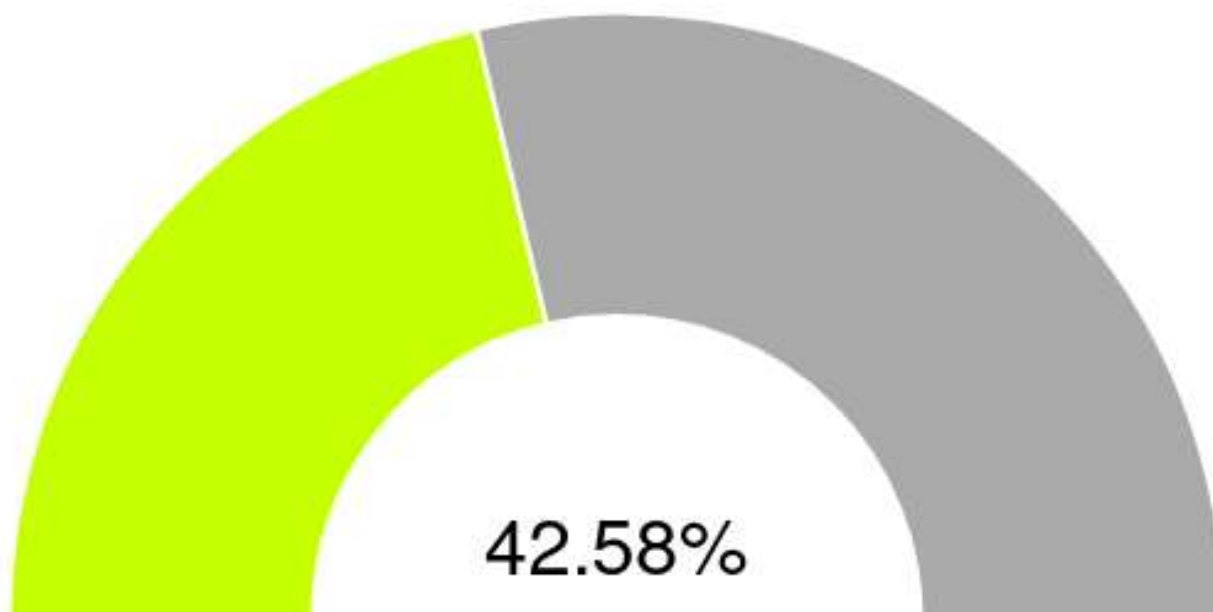
PRINCIPI FONDAMENTALI

Proporzionalità, necessità	
Finalità	Conduzione di uno Studio Retrospettivo sulla base dei risultati ottenuti dal "Progetto Hepatitis free Hospital" i cui risultati si vogliono pubblicare in forma aggregata e non riconducibile al singolo paziente previo parere del Comitato Etico
Gli scopi del trattamento sono specifici, espliciti e legittimi? (Principio di limitazione della finalità)	Sì, la finalità del trattamento è specifica, esplicita e legittima e i dati personali vengono trattati esclusivamente per la finalità descritta.
Quali sono le basi giuridiche che rendono il trattamento legittimo?	Art. 110 comma 1 del Codice Privacy, nonché nell'art. 9 par. 2 lett. j), art. 9 par. 4 GDPR, ed art. 89 del GDPR
I dati raccolti sono adeguati, pertinenti e limitati a quanto necessario rispetto alle finalità per le quali sono trattati? (Principio di minimizzazione dei dati)	Sì, i dati raccolti sono adeguati pertinenti e limitati a quanto necessario rispetto alla finalità per le quali sono trattati.
I dati sono esatti e, se necessario, aggiornati? (Principio di esattezza)	I dati sono esatti. L'aggiornamento dei dati stessi non è necessario per la finalità di ricerca retrospettiva in esame in quanto mantenere i dati originali (già acquisiti ed in possesso della struttura) risulta maggiormente coerente con gli scopi scientifici.
Qual è la durata della conservazione dei dati?	I dati personali sono conservati per 7 anni dalla conclusione dello studio (art. 18 del D. lgs. 6 novembre 2007, n. 200).
I dati sono trattati in modo lecito, corretto e trasparente nei confronti dell'interessato? (Principio di liceità, correttezza e trasparenza)	Sì i dati sono trattati in modo lecito, corretto e trasparente nei confronti dell'interessato. In relazione al principio di trasparenza, il trattamento avviene nel rispetto dell'art. 14 par. 5 lett. b) GDPR (pubblicazione sul sito web del titolare dell'informativa) e dell'art. 110 Codice Privacy (pubblicazione sul sito web del titolare della valutazione d'impatto).

Multimedica S.p.A.	Valutazione d'impatto sulla protezione dei dati personali Art. 35 Regolamento (UE) 2016 n. 679	Rev. 0 Pag. 6 of 8 5/01/2026
---------------------------	--	---

Controlli per proteggere i diritti personali dei soggetti interessati	
I soggetti interessati sono informati del trattamento?	Sì, tramite pubblicazione dell'informativa sul sito internet della Struttura.
Se la base giuridica è il consenso, descrivere come si ottiene il consenso dei soggetti interessati?	Non applicabile. La base giuridica del trattamento non è il consenso.
I soggetti interessati come esercitano i loro diritti di accesso alla portabilità dei dati?	Il diritto di accesso viene esercitato rivolgendosi al Titolare del trattamento (contatti del Titolare, mail privacy@multimedica.it) o al DPO (rpd@multimedica.it) ai contatti indicati all'interno dell'informativa privacy. Il diritto alla portabilità dei dati non è applicabile al presente trattamento in quanto la base giuridica del trattamento non è il contratto, né il consenso.
I soggetti interessati come esercitano i loro diritti alla rettifica e alla cancellazione dei dati?	In caso di esercizio dei diritti dell'interessato ai sensi dell'articolo 16 GDPR, la rettificazione e l'integrazione dei dati sono annotati senza modificare questi ultimi, quando il risultato di tali operazioni non produce effetti significativi sul risultato della ricerca. I diritti alla cancellazione e alla limitazione del trattamento vengono esercitati rivolgendosi al Titolare del trattamento (contatti del Titolare, mail privacy@multimedica.it) o al DPO (rpd@multimedica.it) ai contatti indicati all'interno dell'informativa privacy.
I soggetti interessati come esercitano i loro diritti all'opposizione al trattamento dei dati?	I diritto di opposizione viene esercitato rivolgendosi al Titolare del trattamento (contatti del Titolare, mail privacy@multimedica.it) o al DPO (rpd@multimedica.it) ai contatti indicati all'interno dell'informativa privacy.
Gli obblighi dei responsabili del trattamento sono chiaramente identificati e governati da un atto giuridico?	Gli obblighi dei responsabili del trattamento sono identificati e governati da un contratto. I dati non sono oggetto di trasferimento fuori dallo Spazio Economico Europeo.
Nel caso di trasferimento di dati extra UE, che garanzie adeguate sono presenti?	N.P.

Rischio totale



Multimedica S.p.A.	Valutazione d'impatto sulla protezione dei dati personali Art. 35 Regolamento (UE) 2016 n. 679	Rev. 0 Pagina 8 di 8 5/01/2026
---------------------------	--	---

CONVALIDA

Convalida	
Parere DPO	Positivo ottenuto in data 5 gennaio 2026
Parere soggetti interessati	Non richiesto

Piano d'azione	
Piano d'azione	Revisione periodica ove necessario

Rev.	Data revisione	Modifiche
0	25/02/2025	Prima stesura e revisione con PI
1	21/03/2025	Revisione con SIA
2	5/01/2026	Finalizzazione DPIA post approvazione Comitato Etico e acquisizione Parere DPO

Il Titolare del trattamento



Multimedica S.p.A.