	cod. Az.	
		Revisione	
		Data	
		Pagina	
		Documento di riferimento	
<p align="center">Información conforme al artículo 13 del Reglamento (UE) 2016/679</p> <p align="center">Reglamento sobre la protección de las personas físicas con respecto al tratamiento de los datos personales (RGPD)</p> <p align="center">-----</p> <p align="center">Tratamiento de los datos personales para la realización de la prueba para determinar el riesgo de aneuploidía de los cromosomas 21, 18, 13 y de los cromosomas sexuales mediante secuenciación del DNA libre circulante en el plasma materno</p>			

Finalidad y base jurídica del tratamiento de los datos personales

Los datos personales serán tratados con fines de protección de la salud, así como para las actividades administrativas relacionadas con este fin.

La base jurídica del tratamiento está representada por el art. 9 párrafo 2 letra g), por el art. 9 párrafo 2 letra h) y por el art. 9 párrafo 3 del RGPD; además, con referencia a los tratamientos necesarios por motivos de interés público significativo de conformidad con el mencionado art. 9 párrafo 2 letra g), por el art. 2-sexies punto 2 letras t), u), aa) del D.Lgs. 30 junio 2003 n. 196 *Código en materia de protección de los datos personales* y (hasta nuevas disposiciones) desde las hojas 21 y 24 del anexo B al Reglamento al que se refiere el D.P.G.R. 12 Febrero 2013 N. 6/R.

En cualquier caso, los resultados de la prueba se transmitirán a la estructura remitente.

Para el tratamiento de los datos para los fines anteriormente mencionados no es necesario el consentimiento del interesado.

El tratamiento de los datos se realiza de conformidad con las prescripciones previstas por la autorización de la Autoridad Garante para la protección de los datos personales 8/2016 así como modificada por la disposición del 13 de diciembre de 2018 que identifica las prescripciones de las Autorizaciones generales compatibles con el RGPD.

Si el interesado lo desea, se requiere:


- permitir que los resultados de la prueba, si son de alto riesgo o con fracción fetal (FF) no idónea, también sean enviados al Centro de Diagnóstico Prenatal elegido por él;
- permitir que los resultados de la prueba sean enviados también al Centro en el que se ha realizado la prueba combinada;
- autorizar al personal del SOD Diagnóstico Genético del AOU Careggi y del Centro de Diagnóstico Prenatal anteriormente mencionado a que se ponga en contacto con usted a través del teléfono en relación con el resultado de la prueba o el seguimiento

Para dichos fines la base jurídica está constituida precisamente por el consentimiento del interesado, y por lo tanto, por el art. 9 párrafo 2 letra a) del RGPD.

Tipos de datos tratados

Para realizar la prueba, se tratarán los siguientes tipos de datos personales (“cualquier información relativa a una persona física identificada o identificable; se considera identificable la persona física que puede ser identificada, directa o indirectamente con una referencia especial a un identificador como el nombre, un número de identificación, datos relacionados con la ubicación, un identificador online o a uno o más elementos característicos de su identidad física, fisiológica, genética, psíquica, económica, cultural o social”:

- datos genéticos (“los datos personales relacionados con las características genéticas hereditarias o adquiridas por una persona física que proporcionan información inequívoca sobre la fisiología o sobre la salud de dicha persona física y proporcionados, en especial por el análisis de una muestra biológica de la persona física en cuestión”);
- datos relacionados con la salud (“los datos personales relacionados con la salud física o mental de una persona física, incluida la prestación de servicios de asistencia sanitaria, que revelan información relacionada con su estado de salud”).

REGIONE TOSCANA 	LOGO AZIENDALE	cod. Az.	
		Revisione	
		Data	
		Pagina	
		Documento di riferimento	

Información conforme al artículo 13 del Reglamento (UE) 2016/679

Reglamento sobre la protección de las personas físicas con respecto al tratamiento de los datos personales (RGPD)

Tratamiento de los datos personales para la realización de la prueba para determinar el riesgo de aneuploidía de los cromosomas 21, 18, 13 y de los cromosomas sexuales mediante secuenciación del DNA libre circulante en el plasma materno

Modalidad del tratamiento

La muestra biológica tomada, acompañada por una ficha informativa, se transmite a través de la estructura que está a cargo de la interesada en el SOD Diagnóstico Genético del AOU Careggi, que realizará la prueba.

Los resultados de la prueba serán transmitidos, por medios telemáticos de acuerdo con las prescripciones de la anteriormente mencionada Autorización n. 8/2016, a la estructura remitente y, en caso de que lo permita el interesado, al Centro donde se realizó la prueba combinada. En caso de resultado de alto riesgo y en caso de que el interesado lo permita, los resultados de la prueba se podrán transmitir también al Centro de diagnóstico prenatal indicado. Todos los resultados estarán, de todos modos, disponibles para ser retirados por parte del interesado en la estructura remitente (es decir, la estructura donde se ha realizado la extracción).

Si la asistida lo permite, se podrán realizar las comunicaciones telefónicas anteriormente indicada por parte del Centro de Diagnóstico Prenatal preseleccionado y de la SOD Diagnóstico Genético del AOU Careggi.

El tratamiento de los datos personales de la interesada se realizará tanto en papel como con el uso de herramientas electrónicas, con las precauciones y las medidas de seguridad previstas por la legislación vigente.

Ejercicio de los derechos por parte del interesado

El interesado tiene derecho a:

- obtener en cualquier momento información sobre el uso de los datos que le conciernen;
- acceder a los datos personales que le conciernen;
- solicitar la rectificación o la integración;
- solicitar, en algunos casos previstos por la legislación, la limitación del tratamiento;
- oponerse al tratamiento de los datos personales que le conciernen;

Para ejercer los derechos anteriormente citados, el interesado puede enviar una solicitud al Responsable para la protección de los datos personales, cuyos datos de contacto se muestran a continuación.

El interesado tiene, además, derecho a presentar una reclamación al Garante para la protección de los datos personales.

Titular, Responsable y personal autorizado al tratamiento de los datos

Titular del tratamiento de los datos es la Empresa: _____, que se encarga de la asistida y el proceso de tratamiento relacionado.

La AOU Careggi, en caso de que realiza la actividad de laboratorio en nombre de otras Empresas sanitarias, realiza, en consecuencia, un tratamiento de datos en nombre de otros Titulares del tratamiento, y está legitimada para ello, de acuerdo con el art. 28 del RGPD, por un acto jurídico que lo identifica como Responsable del tratamiento.

Los sujetos que, por diferentes motivos, intervienen en los procesos de tratamiento y en los procesos de gestión y técnico-administrativos de apoyo para el suministro de las prestaciones, están autorizados para el tratamiento de conformidad con el art. 29 del RGPD para el área específica de competencia y adecuadamente formados al respecto.

Datos de contacto

Titular del tratamiento de los datos:

Representante Legal:

Responsable para la protección de los datos personales:

Autoridad de control: Garante para la protección de los datos personales, www.garanteprivacy.it, correo electrónico garante@gpdp.it, centralita tel. 06696771