

## PREMESSE

La ricerca NEVArt prevede quattro diverse fasi di contatto con il partecipante alla ricerca:

1. L'utente, letta la documentazione disponibile online e approvate le finalità dello studio, chiede di partecipare indicando i "dati base":

- Nome/cognome
- Email
- Telefono di contatto
- Periodo, data o orario che preferirebbe per la visita

Questi dati, ottenuti attraverso la compilazione di un format online (gestito attraverso il sito web CIAS), vengono automaticamente inviati dal sistema alla casella di posta elettronica appositamente creata per la ricerca (su server protetto Unife) e raccolti in una tabella excel dal delegato presso la segreteria del CIAS.

A fianco di ogni nominativo verrà segnato il giorno di appuntamento proposto al partecipante (via email); coloro i quali rinunciano in questa fase a partecipare oppure non trovano una data idonea, verranno cancellati definitivamente dalla lista.

All'utente che accetta viene inviato il modulo di consenso informato esaminare con calma, in quanto verrà siglato dal partecipante solo prima del test effettivo sul campo.

2. La segreteria CIAS tiene aggiornata la tabella excel con i "dati generali" del partecipante, la data ed orario di prenotazione del test sul campo. I moduli di consenso informato vengono raccolti solo in formato cartaceo, presso il CIAS, e conservati per 5 anni in archivio protetto da chiave. La sperimentazione non richiede l'identificazione dell'interessato (prevista solo al fine di certificare il suo consenso informato); il CIAS conserverà quindi solo questo, senza acquisire o trattare ulteriori informazioni utili ad identificare l'interessato, se non per certificare che ha liberamente accettato il test.

3. Al partecipante, all'inizio del test, viene fornito un tablet in cui dovrà inserire alcuni dati qualificanti (età, sesso, titolo di studio, interesse per le mostre artistiche, ecc.) e, nella seconda fase, userà il dispositivo per valutare i quadri che osserva. I dati, attraverso il tablet, raggiungono un server protetto in cloud già utilizzato dal CIAS per ricerche analoghe, nessun dato rimane sullo strumento. Ciascun test viene registrato in forma anonima e ad ogni partecipante viene assegnato un numero univoco progressivo, non assegnato in alcun modo ai suoi dati personali.

4. Al partecipante vengono applicati i sensori ed i tracciati da essi emessi vengono raccolti su un PC tablet disponibile sul posto ed utilizzato dallo sperimentatore. Il set dei tracciati di ogni partecipante viene uploadato sul medesimo database gestito dal tablet, ma su server online. In questo modo vi è corrispondenza fra tracciati e questionario ma nessun dato dell'utente è presente o viene raccolto con i dispositivi PC e cloud utilizzati per il database (quindi non vi è nessuna possibilità di collegamento fra i dati anagrafici del partecipante e il suo test).

## INFORMATIVA PER IL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI PER FINALITÀ DI SPERIMENTAZIONE

### NEVArt: Neuroestetica della Visione dell'Arte

Il CIAS (Centro Studi inquinamento ambienti ad elevata sterilità), un Centro Interdipartimentale dell'Università degli Studi Ferrara, con sede in via Saragat 13 a Ferrara, e-mail: [cias@unife.it](mailto:cias@unife.it), diretto dal prof. Sante Mazzacane.

Il titolare del trattamento è l'Università degli Studi di Ferrara,  
rappresentata per la carica dal Magnifico Rettore, prof. GIORGIO ZAULI.  
Via Ariosto n. 35 - 44121 Ferrara (FE)  
E-mail: [rettore@unife.it](mailto:rettore@unife.it) | PEC: [ateneo@pec.unife.it](mailto:ateneo@pec.unife.it)  
Tel.: 0532293242

### RESPONSABILE DELLA PROTEZIONE DEI DATI E DATI DI CONTATTO

Il responsabile della protezione dei dati è Lepida S.p.A.  
Via della Liberazione 15 – 40128 Bologna (BO)  
E-mail: [dpo-team@lepida.it](mailto:dpo-team@lepida.it) | PEC: [segreteria@pec.lepida.it](mailto:segreteria@pec.lepida.it)  
Tel.: 0516338844

Gli altri dati che lei compilerà e i tracciati rilevati con i sensori, non avranno alcuna relazione alla sua persona in quanto verranno raccolti solo attraverso un numero progressivo automatico e quindi non più relazionabili, al termine della prova, con i dati anagrafici del suo modulo di consenso informato.

### 1. FINALITÀ DEL TRATTAMENTO

I suoi dati anagrafici sono solo raccolti per l'accettazione del suo Consenso informato alla partecipazione allo studio NEVArt, quindi in adempimento di specifici obblighi o esecuzione di specifici compiti previsti espressamente dalla normativa internazionale e comunitaria, in particolare dalla legge del 28 marzo 2001, n. 145, che ha ratificato la Convenzione sui diritti dell'uomo e sulla biomedicina, firmata a Oviedo il 4 aprile 1997.

Il test che compilerà con il tablet e i tracciati provenienti dai sensori che indosserà, saranno raccolti con le seguenti finalità:

- sperimentazione clinica e ciò in conformità alle leggi e ai regolamenti vigenti, ai Codici di deontologia e di buona condotta emanati in ambito sanitario, nonché ai Provvedimenti emanati dal Garante per la protezione dei dati personali in materia;
- ricerca scientifica e statistica finalizzata alla tutela della salute della collettività in campo medico e biomedico.

### 2. NATURA DEI DATI

I dati raccolti sono quelli personali ricevuti all'atto della domanda di partecipazione al trial (nome, cognome, e-mail) e quelli contenuti nel suo Modulo di Consenso Informato (nome/cognome, data e luogo di nascita, luogo di residenza, telefono ed email).

In sede di test sul campo non le verrà chiesta alcuna informazione riguardante il suo stato di salute, la sua origine, le convinzioni religiose, la vita sessuale e nessun dato medico o genetico.

Non dovrà essere sottoposto al prelievo di campioni di nessun tipo.

### **3. BASE GIURIDICA DEL TRATTAMENTO**

I dati personali che fornirà per le finalità di cui al punto 1 verranno trattati esclusivamente sulla base del Suo espresso consenso, che potrà revocare in ogni momento. L'eventuale revoca avrà valore solo per il futuro, dato che i dati rilevati sul campo, una volta raccolti, non avranno più alcuna attinenza con la sua persona e non sarà possibile individuarli nel campione statistico complessivo e quindi eliminarli.

### **4. NATURA E CONSEGUENZE DEL CONFERIMENTO DEI DATI**

I dati relativi al suo consenso informato vengono raccolti a sua tutela e per verificare che Lei abbia ben compreso le finalità della ricerca. Trattandosi di un obbligo di legge, se lei deciderà di non sottoscrivere il Modulo di consenso informato non potrà partecipare alla ricerca e verranno eliminati definitivamente tutti i suoi dati e files in nostro possesso. Il conferimento dei Suoi dati, assolutamente facoltativo, è però necessario per la partecipazione allo studio o, comunque, per il perseguimento delle finalità sopra richiamate. Il mancato conferimento dei dati impedisce la partecipazione allo studio.

Nel caso in cui, una volta cominciata la prova, Lei decidesse di non procedere, verranno eliminati tutti i dati che sono stati rilevati fino a quel momento e cancellati gli altri dati anagrafici, come sopra.

### **5. MODALITÀ DI TRATTAMENTO DEI DATI**

Le operazioni di raccolta, registrazione, conservazione e modificazione dei dati personali avverranno mediante strumenti manuali ed informatici con logiche strettamente correlate alle finalità di cui al punto 1. I dati verranno trattati applicando al trattamento le misure adeguate di sicurezza ai sensi degli artt. 32 e seguenti del Regolamento UE 2016/679 e, ciò, sia sotto un profilo organizzativo sia sotto un profilo tecnologico. I soggetti autorizzati al trattamento dei dati ai sensi dell'art. 29 del Regolamento UE 2016/679, sono stati specificamente formati e istruiti sull'obbligo di rispettare la segretezza e la riservatezza insiti nel trattamento dei dati. I Suoi dati potranno essere trattati con la collaborazione di soggetti terzi espressamente designati Responsabili del Trattamento nel rispetto delle disposizioni previste dalle norme contenute nel Regolamento UE.

I dati relativi alla sperimentazione da lei svolta verranno raccolti con l'utilizzo di un codice che non consentirà la Sua diretta identificazione, perché la documentazione che consente di recuperare la Sua identità verrà conservata e custodita dallo Sperimentatore, separatamente dai documenti, e sarà accessibile solo a soggetti specificamente da lui autorizzati.

### **6. COMUNICAZIONE E DIFFUSIONE**

I suoi dati anagrafici, utili per la prenotazione alla sperimentazione e per la sottoscrizione del consenso informato vengono raccolti e custoditi dal CIAS, attraverso le modalità previste per legge e secondo le responsabilità già indicate al punto 1.

I dati non riconoscibili raccolti durante la sperimentazione saranno a disposizione del gruppo di lavoro e verranno esaminati singolarmente e raggruppati, seguendo il protocollo del progetto NEVArt.

Se Lei lo desidera, potrà avere informazioni riguardo all'andamento e ai risultati della ricerca attraverso il sito web del CIAS ([www.cias-ferrara.it](http://www.cias-ferrara.it)).

I Suoi dati personali di Consenso Informato potranno essere resi noti al Comitato etico e alle autorità sanitarie, il tutto con modalità tali da garantire quanto più possibile la riservatezza e solo qualora risulti necessario.

### **7. DURATA DEL TRATTAMENTO**

I dati da Lei forniti con consenso informato saranno conservati per un arco di tempo non superiore a quello necessario per conseguire le finalità per le quali sono stati raccolti e trattati e, quindi, per la durata di 5 anni.

I dati raccolti con il suo test, in forma pseudoanonimizzata (vale a dire non associati al suo nome, ma a un codice), saranno raccolti e conservati a fini di ricerca, per un periodo minimo non inferiore a 5 anni.

## 8. ESERCIZIO DEI DIRITTI E RESPONSABILE DELLA PROTEZIONE DEI DATI.

Lei potrà esercitare in qualsiasi momento i diritti dell'interessato, come disciplinati dagli artt. 13 e seguenti del Regolamento UE 2016/679. In ogni caso lei potrà in qualsiasi momento, e nei casi previsti dalla legge, chiedere l'accesso, la rettifica e la cancellazione dei dati, così come potrà chiedere la limitazione del trattamento ed opporsi allo stesso.

Potrà inoltre revocare il consenso, potendo così interrompere in ogni momento e senza fornire alcuna giustificazione la Sua partecipazione allo studio; in tal caso non saranno più raccolti ulteriori dati che la riguardano, ferma restando l'utilizzazione di quelli eventualmente già raccolti secondo quanto indicato al punto 3. Per l'esercizio di tali diritti lei può presentare richiesta, attraverso la modalità che ritiene più opportuna, direttamente al titolare del trattamento (come al punto 1). Può inoltre scrivere alla Segreteria predisposta dal gruppo di ricerca CIAS, dott.ssa Maddalena Coccagna, contattabile attraverso l'indirizzo e-mail: [nevert@unife.it](mailto:nevert@unife.it), che sarà tenuta a trasmettere la sua richiesta al Rettore, in qualità di Titolare.

Lei gode altresì del diritto di presentare reclamo all'autorità di controllo anche del suo paese di residenza. Nel caso in cui sia residente in Italia l'autorità alla quale presentare il reclamo è il Garante per la protezione dei dati, per le cui istruzioni può collegarsi al link

<https://www.garanteprivacy.it/web/guest/home/docweb/-/docweb-display/docweb/4535524>

### CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Io sottoscritto/a.....

nato/a a..... il.....

#### DICHIARO DI DARE ESPPLICITO CONSENSO:

- al trattamento dei dati anagrafici contenuti nel Modulo di Consenso Informato da me sottoscritto;
- allo studio dei dati relativi al mio test, in forma pseudoanonimizzata (vale a dire non associati al mio nome, ma a un codice), affinché i risultati delle analisi e di eventuali scoperte inattese che emergano durante lo studio siano liberamente utilizzate dal gruppo di ricerca NEVArt.

Nome e Cognome del partecipante .....

Data..... Firma.....

Nome e cognome della persona che raccoglie il consenso.....

Data..... Firma.....

#### Note:

1 copia per il/la partecipante

1 copia per il responsabile del trattamento dei dati