

IRCCS Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico

## FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: AOPSO BO

**REGISTRO:** Protocollo generale

NUMERO: 0015947

DATA: 04/04/2025

OGGETTO: Nulla osta alla conduzione dell'indagine clinica su dispositivo medico "no profit" "L'

> utilizzo di espansori pre-pettorali con matrice Braxon per la ricostruzione del seno in selezionati pazienti oncologici: uno studio osservazionale esplorativo" -Protocollo: EXBRAX2024 - Promosso da: Università di Bologna - Alma Mater

Studiorum - codice di riferimento interno 73/2025/Disp/AOUBo

## SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Marco Seri

#### CLASSIFICAZIONI:

• [11]

## DOCUMENTI:

File Firmato digitalmente da Hash

PG0015947\_2025\_Lettera\_firmata.pdf: 53B881C27E8F99A8C992E41E3D99E92F Seri Marco





L'originale del presente documento, redatto in formato elettronico e firmato digitalmente e' conservato a cura dell'ente produttore secondo normativa vigente.

Ai sensi dell'art. 3bis c4-bis Dlgs 82/2005 e s.m.i., in assenza del domicilio digitale le amministrazioni possono predisporre le comunicazioni ai cittadini come documenti informatici sottoscritti con firma digitale o firma elettronica avanzata ed inviare ai cittadini stessi copia analogica di tali documenti sottoscritti con firma autografa sostituita a mezzo stampa predisposta secondo le disposizioni di cui all'articolo 3 del DIgs 39/1993.





DIRETTORE SCIENTIFICO

Spett.le Università di Bologna - Alma Mater Studiorum sam.studiclinici@unibo.it

Gent.mo Prof. Marco Bernini Direttore UOC Chirurgia Senologica IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola

E p.c.

Spett.le Comitato Etico Area Vasta Emilia Centro - AVEC c/o IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola

OGGETTO: Nulla osta alla conduzione dell'indagine clinica su dispositivo medico "no profit" "L'utilizzo di espansori pre-pettorali con matrice Braxon per la ricostruzione del seno in selezionati pazienti oncologici: uno studio osservazionale esplorativo" – Protocollo: EXBRAX2024 - Promosso da: Università di Bologna - Alma Mater Studiorum - codice di riferimento interno 73/2025/Disp/AOUBo

## IL DIRETTORE GENERALE

**Presa visione** della richiesta di autorizzazione inoltrata per lo studio di cui all'oggetto;

**Precisato che** ai sensi dell'art. 7 della L.R. n. 9/2017 - Regione Emilia-Romagna, le sperimentazioni cliniche e gli studi, che secondo la legge o altra fonte normativa devono essere sottoposti al parere del competente Comitato Etico, richiedono espresso e motivato nullaosta del direttore generale della struttura sanitaria in cui è condotta l'attività, affinché sia garantita anche l'assenza di pregiudizi per l'attività assistenziale;

### Tenuto conto che:

- Il Regolamento UE 2017/745, recepito con Decreto Legislativo 5 agosto 2022, n. 137, all'art. 62, paragrafo 4, punto b, prevede che un'indagine clinica possa essere svolta se un Comitato etico, istituito conformemente al diritto nazionale, non abbia formulato un parere negativo, valido in tutto lo Stato membro a norma del suo diritto nazionale;
- Per effetto del Decreto del Ministero della salute 26 gennaio 2023 inerente l' Individuazione di quaranta comitati etici territoriali e del decreto del Ministero della salute 30 gennaio 2023 inerente la



Definizione dei criteri per la composizione e il funzionamento dei comitati etici territoriali, i comitati etici territoriali (CET) e i comitati etici nazionali (CEN) individuati con i decreti ministeriali conseguenti alla legge 11 gennaio 2018, n. 3, sono competenti in via esclusiva per la valutazione di indagini cliniche sui dispositivi medici;

La Circolare del Ministero della Salute del 28 febbraio 2023, nel fornire le indicazioni per il
coinvolgimento dei Comitati etici nelle indagini cliniche relative ai dispositivi medici, stabilisce che il
parere del CET/CEN competente è unico, valido su tutto il territorio nazionale e vincolante per tutti i
centri sperimentali inclusi nella domanda di autorizzazione;

# Dato atto quindi che:

- ha ottenuto parere favorevole condizionato da parte del Comitato Etico Area Vasta Emilia Centro in qualità di Comitato Etico Territoriale Competente nella seduta del 23/01/2025;
- può essere avviato a seguito dello scioglimento delle condizioni in data 13/03/2025;

#### Considerato che:

- lo studio non è in contrasto né di ostacolo alle priorità assistenziali e programmatorie dell'Azienda, come dichiarato dal Direttore dell'Unità Operativa presso cui verrà condotto;
- allo studio si applica la Valutazione unitaria d'Impatto sul Trattamento dei Dati Personali DPIA rilasciata, dal DPO – Data protection officer, con nota PG. 22050 del 24/05/2024;
- con PG 0008236 del 21/02/2025 il Direttore Generale ha delegato il Prof. Marco Seri, Direttore Scientifico, alla sottoscrizione del presente atto;

**Valutati** i costi correlati allo studio e le modalità di copertura economica;

Tutto ciò premesso valutato e considerato,

# DICHIARA CHE ai sensi dell'art. 7 della L.R. n. 9/2017 NULLA OSTA

la conduzione dello studio: "L'utilizzo di espansori pre-pettorali con matrice Braxon per la ricostruzione del seno in selezionati pazienti oncologici: uno studio osservazionale esplorativo" – Protocollo: EXBRAX2024 - Promosso da: Università di Bologna - Alma Mater Studiorum - presso l'Unità Operativa Complessa di Chirurgia Senologica dell'IRCCS - Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico di S. Orsola Direttore: Prof. Marco Bernini

Sperimentatore principale: Prof. Marco Bernini



stati ridefiniti i profili di responsabilità in tema di protezione dei dati personali e le nuove modalità di designazione dei soggetti autorizzati a eseguire operazioni di trattamento dei dati personali – nonché dalla IOA87 "Istruzione Operativa Aziendale per il trattamento dei dati nell'ambito degli studi clinici".

A tale fine si segnala che il REFERENTE PRIVACY dovrà attenersi alle seguenti indicazioni:

- Trattare i dati personali solo su istruzione del Titolare del trattamento e garantire la corretta applicazione del Regolamento generale per la protezione dei dati (GDPR) e del D.Lgs. 196/2003, come modificato dal D.Lgs. 101/2018, nonché la conformità alle indicazioni dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali;
- osservare e fare osservare:
- 1. le direttive aziendali in materia di protezione, di finalità, di modalità di trattamento dei dati, fornite dal Titolare del trattamento, anche per il tramite dell'Ufficio Privacy Aziendale, Gruppo Aziendale Privacy e del Servizio ICT Aziendale (es. istruzione operativa per l'utilizzo delle risorse informatiche (IOA44), Manuale Operativo per la gestione del DSE, Istruzione Operativa aziendale percorso di notifica dei violazione dei dati personali all'autorità di controllo e comunicazione della violazione dei dati personali all'interessato IOA98);
- 2. le istruzioni di carattere generale impartite dal Titolare a tutti i soggetti autorizzati al trattamento (di cui all'allegato 2 R02/IOS01);
- **3.** eventuali ulteriori specifiche istruzioni predisposte dallo stesso in relazione agli specifici ambiti di competenza, anche per gruppi omogenei di funzioni;
- vigilare sulla conformità dell'operato dei soggetti autorizzati ad essi afferenti alle istruzioni e alle direttive di cui sopra, verificando periodicamente lo stato di adequamento alla normativa in oggetto;
- verificare che i dati oggetto di trattamento siano esatti, aggiornati, indispensabili, pertinenti e non eccedenti rispetto alle finalità per cui vengono trattati;
- attenersi alle indicazioni di sicurezza dettate dal Titolare del trattamento e compatibilmente con l'ambito di attività, adottare le misure di sicurezza tecniche e soprattutto organizzative adeguate, al fine di proteggere i dati da trattamenti non autorizzati o illeciti, dal rischio di perdita, di distruzione o di danno accidentale;
- partecipare ai momenti formativi organizzati dall'Azienda ed assicurare la partecipazione dei propri autorizzati;
- fornire le informazioni richieste dall'Ufficio Privacy Aziendale/Gruppo Aziendale Privacy e segnalare al medesimo ogni questione rilevante in materia e trasmettere tempestivamente istanze e reclami degli interessati, da far pervenire al DPO;
- comunicare all'Ufficio Privacy Aziendale/Gruppo Aziendale Privacy i trattamenti in essere all'interno del proprio settore di competenza, l'inizio di ogni nuovo trattamento e la cessazione o modifica di quelli esistenti, ai fini della compilazione e del continuo aggiornamento del Registro dei trattamenti aziendale;
- non porre in essere trattamenti di dati diversi e ulteriori senza la preventiva autorizzazione del Titolare del trattamento;





- comunicare tempestivamente all'Ufficio Privacy Aziendale potenziali casi di data breach all'interno della propria struttura (con le modalità specificate nella IOA98) e collaborare alla istruttoria del caso al fine di sottoporre al DPO ogni utile e opportuna determinazione in merito;
- nominare "personale/soggetto autorizzato" i collaboratori coinvolti nello studio in oggetto (R02 /IOA87).

In caso di emendamenti al protocollo in oggetto si dispone l'obbligo per il Promotore di trasmettere copia della documentazione al centro sperimentale e all'UOC Ricerca e innovazione – Clinical Trial Centre per le valutazioni di competenza (all'indirizzo e-mail cometico@aosp.bo.it);

Si dispone altresì che il presente atto sia pubblicato, per 15 giorni, nell'Albo On Line, sezione "Altri documenti da pubblicare".

Responsabile procedimento: Marco Seri

Firmato digitalmente da:

Marco Seri