

FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

AOO: AOPSO_BO

REGISTRO: Protocollo generale

NUMERO: 0039026

DATA: 11/09/2025

OGGETTO: Nulla osta sostituzione PI - Studio clinico di medicinale "no profit" "A multicentre, randomized, open-label study of romiplostim plus dexamethasone vs dexamethasone in patients with newly diagnosed primary immune thrombocytopenia" - Protocollo: RODEX - Promosso da: Fundación Pública Andaluza para la Gestión de la Investigación en Salud de Sevilla - EU CT Number: 2024-514147-28-00 – CTIS ID: SM-4 57546

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Marco Seri

CLASSIFICAZIONI:

- [11]

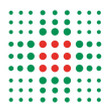
DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0039026_2025_Lettera_firmata.pdf:	Seri Marco	8C446FF9E689543E617CAD20E97AF04B B23185C19A44103CDDEFA8D7AEC21CE0



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 Dlgs 39/1993.



DIRETTORE SCIENTIFICO

Spett.le Fundación Pública Andaluza
para la Gestión de la Investigación en
Salud de Sevilla
belen.cuenca@efficeresearch.com

Gent.ma Dott.ssa Francesca Palandri
Sperimentatore UOC Ematologia -
IRCCS Azienda Ospedaliero
Universitaria, Policlinico di Sant'Orsola

Gent.mo Prof. Pier Luigi Zinzani
Direttore UOC Ematologia - IRCCS
Azienda Ospedaliero Universitaria,
Policlinico di Sant'Orsola

E p.c.

UOC Clinical Trial Center
536 Studies
IRCCS Azienda Ospedaliero
Universitaria, Policlinico di Sant'Orsola

OGGETTO: Nulla osta sostituzione PI - Studio clinico di medicinale "no profit" "A multicentre, randomized, open-label study of romiplostim plus dexamethasone vs dexamethasone in patients with newly diagnosed primary immune thrombocytopenia" - Protocollo: RODEX - Promosso da: Fundación Pública Andaluza para la Gestión de la Investigación en Salud de Sevilla - EU CT Number: 2024-514147-28-00 – CTIS ID: SM-4 57546

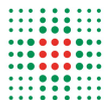
IL DIRETTORE GENERALE

Richiamato il nulla osta del Direttore Generale allo studio in oggetto, reso con PG n. 22194/2023, da intendersi in questa sede integralmente richiamato;

Dato atto che:

- in data 28/07/2025 l'Agenzia italiana del farmaco (A.I.F.A.), in qualità di Autorità Competente, ha approvato l'emendamento sostanziale di modifica dello Sperimentatore presso il centro, prendendo atto della sostituzione del Dott. Nicola Vianelli con il Dott.ssa Francesca Palandri;

Tenuto conto che:



- con PG 0008236 del 21/02/2025 il Direttore Generale ha delegato il Prof. Marco Seri, Direttore Scientifico, alla sottoscrizione del presente atto;

Tutto ciò premesso valutato e considerato,

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

alla sostituzione dello Sperimentatore Principale dello studio: "A multicentre, randomized, open-label study of romiplostim plus dexamethasone vs dexamethasone in patients with newly diagnosed primary immune thrombocytopenia" - Protocollo: RODEX - Promosso da: Fundación Pública Andaluza para la Gestión de la Investigación en Salud de Sevilla - EU CT Number: ----- 2024-514147-28-00 – CTIS ID: *SM-4 57546* - presso l'Unità Operativa Complessa di Ematologia dell'IRCCS - Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna – Policlinico di S. Orsola

Direttore: Prof. Pier Luigi Zinzani

Sperimentatore principale: Dott.ssa Francesca Palandri

Contestualmente, per il tramite del presente atto, si provvede a nominare quale REFERENTE PRIVACY per il trattamento dei dati connessi allo studio di cui sopra lo Sperimentatore principale Dott.ssa Francesca Palandri, ai sensi di quanto disposto dalla delibera aziendale n. 265 del 19.12.2018 – con cui sono 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 violazioni 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 adeguamento 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;
- Verificare il corretto aggiornamento delle nomine a "soggetto autorizzato al trattamento dei dati personali" dei collaboratori coinvolti nello studio (R02/IOA87).

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