

**PATTO DI PARTECIPAZIONE ALLA BIOBANCA DI RICERCA E DI CITTADINANZA UPO BIOBANK****INFORMATIVA PER CONSENSO AL BIOBANCAGGIO:****RACCOLTA, CONSERVAZIONE E TRATTAMENTO DI CAMPIONI BIOLOGICI PER SCOPI DI RICERCA FUTURI**

Gentile Signora/Signore,

A seguito della Sua positiva decisione di partecipare al progetto di ricerca \_\_\_\_\_, che prevede il biobancaggio dei suoi campioni biologici presso UPO Biobank, le chiediamo altresì di estendere il consenso al **biobancaggio istituzionale di UPO Biobank** degli stessi campioni biologici per gli ambiti di ricerca biomedica e di salute in cui è impegnata UPO Biobank. Tale estensione del consenso non richiede alcuna ulteriore azione o impegno ulteriore da parte Sua, ma costituisce un atto di partecipazione attiva e consapevole alla ricerca scientifica che può contribuire a migliorare le terapie e lo stato di salute della comunità attuale e delle generazioni future.

Il presente Patto è costituito dalla seguente documentazione:

- informativa e annesso modulo per il consenso alla conservazione e utilizzo del materiale biologico;
- informativa e annesso modulo per il consenso al trattamento dei dati personali e sensibili

La invitiamo pertanto a leggere questo documento con particolare attenzione ed eventualmente a condividerne i contenuti, sia con il personale sanitario o di UPO Biobank, che per questo si renderà sempre disponibile, sia con persone di sua fiducia, ivi compreso il suo medico di medicina generale.

**1. CHE COS'È UNA BIOBANCA DI RICERCA?**

Obiettivo primario della medicina è quello di prevenire le malattie, anticipare la diagnosi e sviluppare terapie personalizzate efficaci. La realizzazione di tali obiettivi richiede una ricerca scientifica d'avanguardia, basata sulla disponibilità di un numero elevato di campioni biologici e di dati associati, raccolti secondo standard di qualità riconosciuti. Le biobanche di ricerca sono state create per rispondere a questa esigenza.

Le biobanche sono ufficialmente riconosciute dalle autorità sanitarie competenti e applicano rigorosi sistemi di qualità che garantiscono il processo di raccolta, classificazione, gestione e distribuzione di materiali biologici umani\* di persone sane o malate, per finalità di ricerca biomedica (di prevenzione, di diagnosi o di terapia). I campioni conservati nelle biobanche sono preziosi per la ricerca biomedica perché collegati ai dati (demografici, clinici, genetici, biografici) della persona che conferisce il materiale biologico. Data la delicatezza di quanto custodiscono, le biobanche operano secondo rigorosi standard etici e legali in conformità alla normativa italiana ed europea per garantire la privacy e i diritti delle persone interessate.

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

Le biobanche di ricerca sono enti che operano senza fini di lucro e svolgono una funzione pubblica di servizio e di terzietà, tutelando i diritti di tutti i soggetti coinvolti. Dare in custodia materiale biologico e dati associati ad una biobanca significa quindi contribuire ad una ricerca biomedica di qualità.

*\*Si definiscono materiali biologici umani i tessuti e i liquidi biologici (sangue, saliva, urine, cellule) incluse tutte le frazioni molecolari da essi derivabili (vescicole extracellulari, RNA, DNA, proteine etc.) e prodotti cellulari derivati che possono essere mantenuti in coltura in laboratorio (linee cellulari, organoidi).*

## 2. PERCHÉ LE STIAMO PROPONENDO DI BIOBANCARE PRESSO UPO BIOBANK?

UPO Biobank è la biobanca di ricerca e di cittadinanza dell'Università del Piemonte Orientale, un servizio senza scopo di lucro, a sostegno della ricerca scientifica di qualità ad elevato impatto sulla salute delle persone.

In particolare, il materiale biologico affidato a UPO Biobank potrà contribuire allo sviluppo di progetti di ricerca finalizzati a studiare e comprendere:

- i processi biologici dell'invecchiamento;
- le malattie croniche ad elevato impatto, quali le malattie neurodegenerative, cardiovascolari, metaboliche e neoplastiche;
- le malattie autoimmuni ed allergiche;
- le malattie infettive;

UPO Biobank, come biobanca di cittadinanza e in un'ottica inclusiva e partecipativa, svolge la Sua attività anche in prospettiva di una maggiore sensibilizzazione delle comunità nei confronti della ricerca scientifica e della tutela della salute pubblica sostenendo le ricerche volte a migliorare le strategie di prevenzione delle malattie cronico/degenerative, promuovendo studi di popolazione e interventi sugli stili di vita.

UPO Biobank è ufficialmente riconosciuta dalle autorità competenti, applica un sistema qualità e garantisce i diritti dei soggetti coinvolti. UPO Biobank ha sede a Novara, presso il Centro di Ricerche Applicate Ipazia, Corso Trieste 15A, 28100, Novara. Ulteriori informazioni su UPO Biobank e sulla Sua attività sono reperibili sul sito <https://biobank.uniupo.it/> dove si può anche consultare il Regolamento, il Codice Etico e i progetti di ricerca che UPO Biobank sostiene.

Per approfondire la comprensione di cosa sia una biobanca e in cosa consiste il biobancaggio, può consultare i materiali informativi pubblicati sul sito di BBMRI.it, il Nodo Nazionale della Infrastruttura di Ricerca Europea delle Biobanche e delle Risorse BioMolecolari (BBMRI-ERIC): <https://www.bbmri.it/nodo-nazionale/biobanche/>.

## 3. COME SARANNO UTILIZZATI I CAMPIONI CONSERVATI IN UPO BIOBANK?

I campioni da Lei conferiti a UPO Biobank potranno contribuire alle **finalità ricerca sostenute da UPO Biobank**, fermo restando che, qualora i campioni/dati venissero richiesti per tali finalità, in base alla normativa vigente, UPO Biobank è tenuta a contattarLa per richiedere un nuovo ed esplicito consenso. Qualora la normativa che regola il riutilizzo dei campioni biologici a fini di ricerca subisse delle modifiche, UPO Biobank si impegnerà a informarLa su come tali modifiche influenzino le modalità di utilizzo dei

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

campioni/dati, consentendo una eventuale modifica o revoca del consenso. Nel caso non fosse possibile contattarla, i campioni e i dati saranno trattati secondo le indicazioni fornite nelle condizioni d'uso elencate nel presente consenso.

In ogni caso, qualsiasi nuova ricerca che necessiti del materiale biologico conferito a UPO Biobank dovrà essere previamente valutata e autorizzata dal Comitato Tecnico-Scientifico di UPO Biobank e dal competente Comitato Etico Territoriale per la ricerca e la sperimentazione clinica.

Sarà comunque sempre possibile conoscere le ricerche effettuate con i campioni/dati conferiti a UPO Biobank contattando la biobanca (biobanca@uniupo.it) e consultando il sito <https://biobank.uniupo.it/>

#### 4. ESERCIZIO DEI DIRITTI

**Il consenso che Lei si accinge a fornire è libero e volontario.** Se Lei non fosse del tutto convinta/o, può prendersi del tempo aggiuntivo, per consultarsi con il medico, i suoi familiari e altre persone di Sua fiducia.

Se Lei acconsente al biobancaggio per finalità di ricerca, ha la possibilità di contribuire attivamente alla ricerca biomedica attraverso gli studi che verranno compiuti con i suoi campioni; se preferisce non aderire alle finalità di UPO Biobank non dovrà fornire alcuna spiegazione in merito e il Suo rifiuto non costituirà ragione di pregiudizio alcuno, in termini di diagnosi, terapie e trattamento.

**In qualsiasi momento, Lei potrà revocare o modificare il consenso prestato,** accedere, richiedere la rettifica o il trasferimento dei dati associati ai suoi campioni ad un altro Titolare del trattamento, senza obbligo di fornire spiegazioni, dandone tuttavia comunicazione a UPO Biobank (biobanca@uniupo.it). In tal caso non saranno raccolti ulteriori dati che La riguardano fermo restando l'utilizzo di quelli eventualmente già raccolti per determinare, senza alterarli, i risultati della ricerca, al fine di soddisfare gli obblighi legali e/o nella misura in cui tali dati siano essenziali per la conduzione di studi già avviati e il raggiungimento dei suoi obiettivi.

La revoca dell'autorizzazione al trattamento e all'utilizzo dei campioni/dati comporta anche la "distruzione" dei campioni affidati, fatta salva l'opzione per una "anonimizzazione", in seguito alla quale il personale autorizzato di UPO Biobank non sarà più in grado di associare i campioni biologici alla identità di chi li ha conferiti.

#### 5. QUALI BENEFICI POSSO ATTENDERMI DAL BIOBANCAGGIO?

Il consenso a conferire i campioni a UPO Biobank e renderli disponibili per la ricerca scientifica, potrà non dare un beneficio personale diretto, ma **contribuirà a migliorare le terapie e lo stato di salute della comunità attuale e delle generazioni future.**

I risultati delle ricerche saranno presentati e discussi, in forma rigorosamente anonima e aggregata, in congressi scientifici e pubblicati su riviste specializzate. Non è disponibile per Lei alcun beneficio di carattere economico, perché questo consenso si configura come un "affidamento" del tutto gratuito dei campioni biologici a fini di ricerca. Le leggi nazionali ed internazionali fanno divieto di compravendita di parti del corpo umano. E' possibile che, dai risultati della ricerca o dagli sviluppi degli studi, conseguano benefici di carattere economico per la struttura sanitaria sede della biobanca, per altri enti, istituti di ricerca, associazioni, organismi pubblici e privati aventi finalità di ricerca, nonché per settori industriali legati all'ambito della biomedicina, eventualmente coinvolti, senza che possano configurarsi attese di natura economica per Lei.

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

**6. QUALI CAMPIONI SARANNO BIOBANCATI?**

I campioni biologici per i quali viene chiesto il consenso al biobancaggio sono:

- 1) ...
- 2) ...
- 3) ...
- 4) ...
- 5) ...

**7. QUALI SONO I RISCHI DERIVANTI DALLA PARTECIPAZIONE AL BIOBANCAGGIO?**

Il conferimento di materiale biologico alla biobanca **non comporta nessun rischio significativo** ed è **sempre subordinato al normale iter diagnostico, alle necessità clinico-terapeutiche- assistenziali o alla procedura della ricerca a cui sta partecipando**. Quando è previsto un prelievo di un prelievo di sangue venoso, l'ago-punzione, potrebbe causare la comparsa di un piccolo livido e/o a una lieve irritazione dolente nella sede del prelievo. Nel caso di raccolta di campioni chirurgici o di altri campioni biologici, il prelievo riguarda una quota-parte di tessuti non necessari ai fini del processo diagnostico e/o terapeutico ("tessuti avanzati"). La raccolta della quota-parte di campione di tessuto, sia fresco, congelato o fissato, da immettere in biobanca è opera esclusiva dello specialista a cui il campione è stato affidato nell'ambito del processo diagnostico, ed è sempre subordinato al prelievo di sufficiente materiale per assicurare il normale processo diagnostico e rispondere alle necessità clinico-terapeutiche.

**8. QUALI INDAGINI SONO EFFETTUATE SUI CAMPIONI?**

Sui campioni potranno essere eseguite diverse analisi di laboratorio, mirate ad indagare cellule, proteine, metaboliti e RNA. Potranno inoltre essere effettuate **analisi genetiche** (sia di singoli geni che dell'intero genoma) per le finalità di ricerca previste dallo studio al quale avrà aderito, qualora avrà fornito il consenso specifico per tali attività.

**9. QUALI INFORMAZIONI SARANNO ASSOCIATE AI CAMPIONI CONSERVATI PRESSO UPO BIOBANK?**

Ai campioni conferiti alla biobanca saranno associati, in forma pseudonimizzata, i seguenti **dati personali**: dati identificativi (nome, cognome, genere, data di nascita); **dati sanitari** (farmaci assunti, malattie pregresse o attuali); **dati delle analisi di laboratorio** effettuate sui campioni, compresi i **dati genetici**.

**Tali informazioni potranno essere aggiornate** (variazioni anagrafiche, eventi clinici, stato in vita, etc.) attraverso fonti di informazione amministrative (cartelle cliniche, registri di salute), se avrà fornito il consenso specifico per queste attività.

Si fa presente che alcuni progetti di ricerca si pongono l'obiettivo di seguire nel tempo i partecipanti allo studio. In questo caso **potrebbe esserLe richiesto di dare la Sua disponibilità ad essere ricontattata** a distanza di qualche mese o anno per la raccolta di nuovo materiale biologico e/o di ulteriori informazioni.

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

#### 10. POSSO AVERE ACCESSO AI MIEI DATI?

Può accedere in qualsiasi momento ai dati personali raccolti che La riguardano, alle informazioni relative alla ricerca in corso sui campioni/dati da Lei conferiti a UPO Biobank scrivendo a [biobanca@uniupo.it](mailto:biobanca@uniupo.it).

#### 11. COME VENGONO RESTITUITI I RISULTATI DELLE RICERCHE?

I risultati delle ricerche svolte grazie ai campioni da Lei conferiti alla biobanca verranno pubblicati o discussi in contesti scientifici in forma aggregata e anonima, ovvero senza possibilità alcuna di risalire alla Sua identità. Potrà richiedere a UPO Biobank le pubblicazioni scientifiche e i relativi risultati in forma aggregata, ottenuti grazie all'utilizzo dei campioni conferiti alla biobanca. Gli esiti delle ricerche, svolte grazie ai campioni/dati conferiti alla biobanca, saranno pubblicati in forma sintetica in un report annuale sul sito di UPO Biobank (<https://biobank.uniupo.it/>).

#### 12. COME SONO GESTITI I DATI GENETICI E I RISULTATI INATTESI DI TIPO CLINICO?

Le indagini di laboratorio, anche di tipo genetico, condotte sui suoi campioni durante la ricerca potrebbero portare all'ottenimento di **risultati inattesi** di tipo clinico. Con "risultati inattesi" si indicano le informazioni rilevanti per la salute dell'interessata/o (ad esempio relativi alla possibilità di sviluppare in futuro altre malattie), che possono essere riscontrate nel corso di una ricerca scientifica e che non erano comprese tra gli obiettivi della ricerca stessa. Questi risultati Le saranno comunicati, previo suo consenso, esclusivamente nei casi in cui tali informazioni rappresentino un beneficio diretto per la Sua salute in termini di prevenzione, di diagnosi, di terapia e di consapevolezza di scelte riproduttive e personali. In caso di assenso, UPO Biobank ritiene opportuno che le nuove informazioni Le siano fornite attraverso il medico di fiducia. Lei potrà, comunque, richiedere di disporre personalmente delle nuove informazioni. In seguito a Sua specifica autorizzazione, tali informazioni potranno essere comunicate anche a terzi (familiari, persone di fiducia, ...) da lei indicate.

Le informazioni genetiche, caratteristiche di ogni singola persona e del nucleo familiare biologico di cui fa parte, possono eventualmente essere comunicate a terze persone, appartenenti alla stessa famiglia biologica, purché tale azione vada a rispondere alla necessità di tutelare la salute dei suoi consanguinei e in ordine a effettuare scelte diagnostiche, terapeutiche e/o riproduttive consapevoli.

#### 13. I CAMPIONI BIOLOGICI CONFERITI A UPO BIOBANK POSSONO ESSERE TRASFERITI?

Poiché la ricerca biomedica presuppone una stretta collaborazione tra i diversi Centri, è prevista anche la **condivisione dei campioni biologici**, in forma esclusivamente codificata e nel pieno rispetto della privacy, a ricercatori che operano presso Istituzioni nazionali o internazionali. Il trasferimento dei campioni biologici e dei dati associati è regolamentato dal **Material/Data Transfer Agreement (MDTA)**, un contratto tra UPO Biobank e il centro ricevente che regola il trasferimento e definisce i diritti delle parti nel rispetto delle scelte da Lei espresse nel Consenso Informato. Questa procedura è garantita per tutti i paesi membri dell'Unione Europea, soggetti che aderiscono al Regolamento europeo 2016/679 (GDPR) e alle norme

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

Bioetiche internazionali. Nel caso in cui Lei abbia esplicitamente fornito il consenso, aliquote del campione biologico e dati associati potranno essere trasferite, con le medesime modalità, verso paesi non appartenenti all'Unione Europea. Ogni ricerca che prevede il trasferimento di materiale/dati sarà comunque sempre sottoposta all'approvazione del Comitato Tecnico Scientifico di UPO Biobank e del competente Comitato Etico.

#### **14. COME E PER QUANTO TEMPO UPO BIOBANK GESTISCE E CUSTODISCE CAMPIONI E DATI?**

I campioni biologici e i dati associati saranno custoditi nei locali di UPO Biobank, presso il Centro di Ricerche Applicate Ipazia, Corso Trieste 15°, 28100, Novara.

UPO Biobank in quanto custode (non proprietaria) dei campioni biologici conferiti, operando secondo standard di qualità e in sicurezza, si impegna a conservare in maniera appropriata i campioni e i dati ad essi associati e a evitare un danno potenziale derivante da un cattivo uso delle informazioni sensibili ricavate dallo studio dei campioni/dati.

UPO Biobank non si terrà responsabile per eventuali danni e/o incidenti che dovessero verificarsi per cause di forza maggiore. Per salvaguardare la privacy, ai campioni/dati sarà attribuito un codice, formato da lettere e numeri, generato in automatico. Questo processo viene indicato con il nome di "pseudonimizzazione", in quanto solo i funzionari autorizzati di UPO Biobank, tenuti al segreto professionale, saranno in grado di associare il codice al nominativo del soggetto. Solo in forma codificata i campioni biologici e dati personali connessi saranno condivisi e utilizzati per scopi di ricerca, in modo che il soggetto non possa essere identificata/o, né dai ricercatori della Biobanca, né da ricercatori esterni.

I campioni ed i dati associati vengono conservati fino a quando la qualità del campione risulterà idonea in relazione agli scopi per cui ne viene richiesto l'utilizzo, al fine di ottenere risultati attendibili. Al momento attuale, quindi, non è possibile quantificare la durata di conservazione del campione che, in ogni caso, verrà conservato presso UPO Biobank fino al suo esaurimento.

La Biobanca procederà alla "distruzione" fisica dei Suoi campioni qualora diventassero inutilizzabili ai fini di ricerca. In caso di revoca del consenso, Lei potrà scegliere se "distruggere" o "anonimizzare" i campioni biologici: in quest'ultima ipotesi da quei campioni potranno essere ulteriormente ricavati dei dati, che non saranno più riconducibili in alcun modo a Lei, perché viene cancellato il collegamento tra i suoi campioni biologici e la sua identità. È anche possibile che, nel tempo, e in seguito al loro utilizzo, i campioni si esauriscano, per cui non saranno più disponibili.

#### **15. COME POSSONO ESSERE UTILIZZATI I RISULTATI DELLE RICERCHE SVILUPPATE GRAZIE AI CAMPIONI CONSERVATI NELLA BIOBANCA?**

Le informazioni acquisite dagli studi compiuti con il materiale biologico da Lei conferito a UPO Biobank e i dati ad esso associati potranno:

- essere condivise in forma anonima con altri ricercatori per finalità di ricerca medico-scientifica,
- essere utilizzate, in forma anonima e aggregata, in pubblicazioni scientifiche,
- contribuire allo sviluppo di farmaci, terapie e strumenti diagnostici.

Gli eventuali proventi economici derivati dalla messa a punto di tali prodotti non comporteranno compensi diretti per chi mette a disposizione il materiale biologico.

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

**16. POSSONO ESSERE SVILUPPATI BREVETTI SUI CAMPIONI?**

È possibile che, dai risultati delle ricerche scientifiche effettuate sui campioni distribuiti da UPO Biobank, scaturiscano richieste di brevetto, vale a dire con usi commerciali (es. messa a punto di nuovi kit diagnostici e/o trattamenti farmacologici). Eventuali profitti derivanti da tali attività apparterranno esclusivamente all'Ente/Società responsabile della ricerca. Non sono previsti ritorni economici né per UPO Biobank né per coloro che hanno conferito i campioni alla biobanca.

**17. CHE COSA SUCCEDERÀ AI CAMPIONI CONSERVATI SE LA BIOBANCA CESSA L'ATTIVITÀ?**

Se per qualsiasi motivo UPO Biobank dovesse cessare la Sua attività, i campioni e i dati associati saranno trasferiti presso un'altra biobanca. Lei sarà avvisato dell'avvenuto trasferimento mediante una comunicazione scritta contenente il recapito della biobanca presso la quale sono stati trasferiti i campioni e l'indicazione della possibilità di avvalersi della facoltà di ritirare il suo consenso.

**18. CHI POSSO CONTATTARE PER ULTERIORI INFORMAZIONI E CHIARIMENTI?**

Lei potrà accedere, in qualsiasi momento, alla documentazione relativa alla ricerca in corso sui campioni da Lei conferiti alla biobanca ed al parere espresso dal Comitato Etico competente.

- Se ha domande o desidera maggiori informazioni riguardo UPO Biobank può contattare la Prof.ssa Daniela Capello (UPO\_biobank@uniupo.it; tel. 0321.660539)
- Potrà inoltre contattare direttamente il Comitato Etico per segnalare ogni eventuale difformità tra ciò che avviene e ciò che le è stato comunicato: Comitato Etico Territoriale Interaziendale AOU Maggiore della Carità di Novara - Corso Mazzini, 18 (tel.: 0321 3733081 / 3732055; e-mail: comitatoetico@maggioreosp.novara.it).

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

**ESPRESSIONE DEL CONSENSO AL BIOBANCAGGIO:  
RACCOLTA, TRATTAMENTO E CONSERVAZIONE DI CAMPIONI BIOLOGICI PER SCOPI DI RICERCA FUTURI**

La/Il sottoscritta/o (nome)

(cognome)

-----  
nata/o

prov

il

-----  
residente a

Via (n°)

(CAP)

-----  
Recapito telefonico

E-mail

☐ **per sé stessa/o** oppure in qualità di: ☐ **Rappresentante legale**

della persona interessata:

(nome)

(cognome)

-----  
nato/a

prov

il

-----  
residente a

Via (n°)

(CAP)


Dopo aver ricevuto dettagliate informazioni verbali, presa visione della "Sezione Informativa", avendo letto e compreso quanto in essa contenuto e dopo aver ottenuto qualsiasi altra informazione richiesta dal personale competente

**DICHIARO:**

- di aver avuto tutto il tempo necessario prima di decidere se partecipare o meno;
- di non aver avuto alcuna coercizione indebita nella richiesta del consenso;
- che mi è stato chiaramente spiegato di poter decidere liberamente di non prendere parte al biobancaggio o di modificare o revocare il consenso in qualsiasi momento senza fornire giustificazione, e che tali decisioni non modificheranno in alcun modo i rapporti con i medici curanti e con la struttura presso la quale sono in cura;
- di essere consapevole che ho il diritto di chiedere una copia datata e firmata del presente modulo di consenso informato.

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento



	MODULO PER L'INFORMATIVA E CONSENSO AL BIOBANCAGGIO PER SCOPI DI RICERCA FUTURI	Codice documento MD-720-PRO-03
---	--	-----------------------------------

DICHIARO pertanto di:

<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Alla <b>raccolta, conservazione e trattamento</b> dei propri campioni biologici da parte di <b>UPO Biobank</b> per scopi di ricerca futuri secondo le finalità di salute pubblica che UPO Biobank persegue e indicate nella sezione informativa (biobancaggio istituzionale per scopi di ricerca futuri).
<p align="center"><b>Opzioni di scelta per le condizioni d'uso relative ai campioni/dati biobancati</b></p> <p align="center"><i>Si ricorda che tali opzioni sono modificabili o revocabili in qualsiasi momento</i></p>				
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	L'esecuzione di <b>analisi genetiche</b>
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Al <b>trasferimento e condivisione</b> dei campioni/dati in forma codificata, a ricercatori che operano presso Istituzioni nazionali o internazionali <b>appartenenti all'Unione Europea</b>
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Al <b>trasferimento e condivisione</b> dei campioni/dati in forma codificata, a ricercatori che operano presso Istituzioni appartenenti un paese <b>al di fuori dell'Unione Europea</b>
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Ad <b>essere ricontattata/o</b> , per via telefonica o tramite mail/lettera, attraverso i recapiti registrati da UPO Biobank. Le motivazioni possono essere, ad esempio, mirate ad un aggiornamento/ integrazione dei dati, alla partecipazione dei risultati derivanti dalle ricerche, alla richiesta di nuovo consenso per la partecipazione a nuovi progetti di ricerca ove previsto dalla normativa
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	All' <b>aggiornamento dei dati di salute</b> (stato vitale, malattie, utilizzo di farmaci) attraverso fonti di informazione amministrative (cartelle cliniche, registri di salute, anagrafe dei comuni).
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Al trattamento dei propri campioni biologici/dati anche in caso di intervenuto <b>stato di incapacità</b> .
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	All'utilizzo dei campioni/dati per lo <b>sviluppo di prodotti</b> quali kit diagnostici, vaccini, brevetti, etc. (possibile uso commerciale dei prodotti della ricerca).
<input type="checkbox"/>	VOLERE	<input type="checkbox"/>	NON VOLERE	<p><b>Ricevere eventuali risultati personali (anche genetici)</b>, derivanti dagli studi di ricerca condotti sul campione, compresi i <b>risultati inattesi</b>, qualora questi ultimi possano essere di interesse diretto per la mia salute.</p> <p>In caso di risposta affermativa, le informazioni saranno trasmesse al medico curante.</p> <p>Se si vorrà, potrà comunque disporre direttamente delle informazioni e, eventualmente a terzi (familiari, persone di fiducia,...).</p>

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

				<input type="checkbox"/> Medico curante. Nome: .....  <input type="checkbox"/> Direttamente all'interessato/a  <input type="checkbox"/> A terzi (familiari, persone di fiducia,...). In caso di risposta positiva, si chiede di indicare i nominativi: ..... ..... ..... .....
--	--	--	--	---

Novara, in data .....

Firma del Partecipante (adulto o dal compimento del 16° anno di età).....

Firma del Rappresentante Legale.....

**Indicazioni per contatti successivi:**

- Indirizzo di abitazione (se diverso da quello di residenza già indicato): .....
- Numero di telefono (fisso) ..... mobile .....
- Indirizzo e-mail: .....

La S. V. è pregata di dare comunicazione a UPO Biobank nel caso in cui tali contatti dovessero subire variazioni, allo scopo di rendere più facili le comunicazioni.

DICHIARAZIONE DELL'OPERATORE SANITARIO/RICERCATORE CHE HA DISCUSO LA SEZIONE INFORMATIVA

Dichiaro di aver informato il Partecipante sulla raccolta, la conservazione e l'utilizzo che potrebbe essere fatto in futuro del suo materiale biologico e dei dati correlati in modo chiaro, con linguaggio semplice, assicurandomi della sua comprensione, di aver risposto ad ogni domanda e di prendere atto della sua libera decisione di seguito espressa.

Cognome e Nome....., qualifica .....

Luogo e data .....

firma: .....

\_\_\_\_\_

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

**Allegato 1** Informativa sul trattamento, sulla gestione e protezione dei campioni biologici e dati personali connessi, con manifestazione del consenso (ai sensi dell'art. 13 Regolamento UE 2016/679 - GDPR)

**Allegato 2** Modifica del consenso prestato

**Allegato 3** Revoca del consenso prestato

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

## Allegato 1

## INFORMATIVA E MANIFESTAZIONE DI CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE 2016/679 General Data Protection Regulation (GDPR)

Gentile Signora/Signore,

di seguito Le forniamo le informazioni circa il trattamento dei suoi dati personali, necessari per poter perseguire le finalità di biobancaggio Istituzionale presso UPO Biobank per scopi di ricerca futuri negli ambiti che Le sono stati descritti nelle pagine precedenti. I suoi dati personali saranno trattati ai sensi del:

- Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (e successive rettifiche pubblicate sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione europea 127 del 23 maggio 2018 (GDPR)

- D.lgs. 30 giugno 2003, n. 196 (Codice in materia di protezione dei dati personali), come novellato dal D.lgs. 10 agosto 2018, n. 101; Garante Privacy, Provvedimento recante le prescrizioni relative al trattamento di categorie particolari di dati, ai sensi dell'art. 21, comma 1, del d.lgs. 10 agosto 2018, n. 101, Allegato n. 1, 4-5. e ss.mod.

- Norme di Buona Pratica Clinica (Guideline for Good Clinical Practice E6(R2)), 23 luglio 2015.

ed esclusivamente con il suo consenso e, comunque, sempre in accordo alle responsabilità previste dalle norme della buona pratica, nella misura e nei limiti in cui i dati saranno indispensabili per il processo di biobancaggio, e per poter perseguire le finalità di ricerca scientifica nell'ambito che Le è stato descritto nelle pagine precedenti.

**Il Titolare del Trattamento** è l'Università degli Studi del Piemonte Orientale "Amedeo Avogadro", P. Iva n. 01943490027, Codice Fiscale 94021400026, sede del Rettorato in Via Duomo, n. 6 - 13100 Vercelli, in persona del Magnifico Rettore pro-tempore. Il Titolare del trattamento può essere contattato inoltrando una email all'indirizzo [protocollo@pec.uniupo.it](mailto:protocollo@pec.uniupo.it). L'Università ha designato in qualità di Responsabile della protezione dei dati (DPO), contattabile all'indirizzo e-mail [dpo@uniupo.it](mailto:dpo@uniupo.it).

**L'incaricato al trattamento** dei dati presso UPO Biobank è la **dott.ssa Giulia Garro**, che può contattare all'indirizzo: [privacy.biobank@uniupo.it](mailto:privacy.biobank@uniupo.it)

### BASE GIURIDICA E FINALITÀ DEL TRATTAMENTO

Il suo consenso, specifico ed informato, costituisce la base giuridica per il trattamento dei suoi dati per le finalità di ricerca indicate (art. 6, par. 1, lett. a, GDPR e art. 9, par. 2, lett. a, GDPR). Il consenso prestato è revocabile in qualsiasi momento, mediante la compilazione dell'apposito modulo.

**Il consenso al trattamento dei Dati Personali per le finalità di questa ricerca è assolutamente libero e facoltativo, ma costituisce condizione necessaria e indispensabile per lo svolgimento del processo di biobancaggio istituzionale per la ricerca scientifica così come descritto nell'informativa e in base alle condizioni d'uso da lei indicate nelle opzioni di consenso e così come regolamentato dalla normativa vigente.**

### TIPOLOGIA DEI DATI

Il trattamento riguarda dati personali, come definiti dall'Art. 4 n. 1 del GDPR, ivi compresi quelli rientranti nelle categorie di cui all'art. 9 del GDPR (ovvero quelli relativi allo stato di salute), e quindi:

**Dati cd. "identificativi":**

- dati che permettono l'identificazione diretta – quali i dati anagrafici (nome e cognome, data di nascita, luogo di nascita, residenza) e numero telefonico ed indirizzo e-mail
- dati che permettono l'identificazione indiretta (pseudonimizzati), come un numero di identificazione (ad es. il codice fiscale, un numero identificativo, il numero della cartella clinica ecc.)

**Dati cd. "particolari" (dati "sensibili"):**

- dati rientranti in particolari categorie di cui all'art. 9 del Regolamento (UE) 2016/679, cioè quelli relativi al suo stato di salute, dati genetici, dati biometrici, etnia, ecc (ricavabili da campioni biologici, esami ematici, tossicologici, strumentali, immagini fotografiche...). Si segnala, ad ogni fine, che le procedure previste dalle ricerche che potranno

12

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

essere eseguiti sul materiale biologico potrebbero far emergere delle **notizie inattese di natura clinica** ossia non correlate allo scopo per cui tali studi sono stati eseguiti e quindi emerse in maniera accidentale.

#### MODALITA' DI TRATTAMENTO DEI DATI

I Dati Personali saranno trattati per le finalità espone, secondo i principi di liceità, correttezza, trasparenza, limitazione delle finalità, minimizzazione ed esattezza dei dati (come previsto dall'art. 5 GDPR), in forma cartacea ed automatizzata. La disponibilità, la gestione, l'accesso, la conservazione e la fruibilità dei dati è garantita dall'adozione di misure tecniche e organizzative per assicurare adeguati livelli di sicurezza ai sensi degli artt. 25 e 32 GDPR.

Per le finalità su indicate, i suoi dati personali saranno trattati senza specificare il suo nome ma associati ad un codice di identificazione. Tale codice, che consente la pseudonimizzazione dei dati, sarà conservato in documenti riservati e sarà accessibile solo quando indispensabile. La **pseudonimizzazione** dei dati personali significa che i suoi dati personali sono trattati in modo che non possano più essere attribuiti a Lei senza l'utilizzo di informazioni aggiuntive e che tali informazioni aggiuntive siano soggette a misure tecniche e organizzative che ne limitino l'accesso al solo personale autorizzato.

I dati necessari allo studio saranno quindi trasmessi al personale coinvolto nella ricerca in forma pseudonimizzata e così registrati, elaborati e conservati. Soltanto il responsabile della ricerca, o un suo delegato, e il personale di UPO Biobank adeguatamente autorizzato e tenuto al segreto professionale, potranno collegare questo codice al suo nominativo, solo nei casi di necessità.

Per le finalità su indicate, i suoi campioni biologici saranno raccolti e trasferiti a UPO Biobank, che provvederà al biobancaggio secondo le procedure descritte nell'apposita informativa del "**Patto di partecipazione a UPO Biobank**". Come indicato nei moduli che Le varranno sottoposti, nel caso in cui dovesse decidere di ritirare il suo consenso, potrà chiedere che i suoi campioni vengano distrutti o completamente anonimizzati.

#### MODALITA' DI TRATTAMENTO DEI DATI SENSIBILI E, IN PARTICOLARE, DEI DATI GENETICI

Saranno adottate tutte le più evolute misure e accorgimenti (informatici e non) atti a garantire la riservatezza, ai sensi dell'art. 13 del GDPR e in linea con le prescrizioni e autorizzazioni dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali, contenute nel Provvedimento recante le prescrizioni relative al trattamento di categorie particolari di dati, ai sensi dell'art. 21, comma 1 del d.lgs. 10 agosto 2018, n. 101, allegato 1, punto 4 (Autorizzazione n. 146/2019).

Il trattamento dei dati sensibili e, in particolare, dei dati genetici, con strumenti elettronici è consentita previa adozione di sistemi di autenticazione basati sull'uso combinato di informazioni note agli incaricati e di dispositivi, anche biometrici, in loro possesso. I dati sensibili contenuti in elenchi, registri o banche dati, sono trattati con tecniche di cifratura o mediante l'utilizzo di codici identificativi o di altre soluzioni che li rendano temporaneamente inintelligibili anche a chi è autorizzato ad accedervi e permettano di identificare gli interessati solo in caso di necessità. Ciò permetterà il trattamento disgiunto dei dati genetici e sanitari dagli altri dati personali che permettono di identificare direttamente gli individui interessati e di ridurre al minimo i rischi di conoscenza accidentale e di accesso abusivo o non autorizzato. Il trasferimento dei dati sensibili in formato elettronico è effettuato con sistemi certificati che prevedono le stesse regole di sicurezza sopra descritte. I destinatari non potranno svolgere alcuna attività ulteriore a quella connessa all'ambito di ricerca autorizzato e non potranno trasferire ulteriormente i dati a terzi.

#### CATEGORIE DI SOGGETTI CHE POSSONO AVERE ACCESSO AI DATI

I dati personali saranno utilizzati e comunicati in modo adeguato e corretto a soggetti destinatari interni e/o esterni all'organizzazione dei Titolari. A tal fine, nello svolgimento delle attività previste e per il perseguimento delle finalità di trattamento descritte il Titolare potrebbe comunicare i Dati Personali, anche riguardanti il suo stato di salute, a:

- Soggetti coinvolti nel progetto di ricerca quali gli assistenti di ricerca e il Comitato Etico;
- Personale debitamente istruito ed autorizzato dal Titolare che agisce sotto l'autorità del medesimo e nel rispetto del segreto professionale e d'ufficio;
- Persone fisiche e/o giuridiche, quali responsabili del trattamento di dati personali (ex artt. 28 e 29 del GDPR) che trattano dati per conto del Titolare in rapporto contrattuale o convenzionale con il medesimo idoneamente designati e selezionati.

Per le garanzie prestate in materia di protezione dei dati personali, ciascuno nei limiti della propria professione.

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

- d) Organismi Sanitari di Controllo, organi della Pubblica Amministrazione, Enti assicurativi e altri Soggetti, Enti o Autorità che agiscono nella loro qualità di Titolari Autonomi del trattamento, ai quali sia obbligatorio comunicare i Dati Personali in forza di disposizioni di legge o di ordini delle Autorità;
- e) Organismi del Sistema Sanitario Nazionale (SSN), Soggetti esercenti la Professione Medica (es. Medico Curante), Enti Previdenziali o Assistenziali;
- f) Autorità di Pubblica Sicurezza e Autorità giudiziaria, nei limiti necessari per svolgere il loro compito istituzionale e/o di interesse pubblico (le suddette autorità nell'ambito di specifica indagine, conformemente al diritto dell'Unione o degli Stati membri non sono considerate destinatarie);
- g) Consulenti Tecnici e Legali per la gestione di eventuali controversie per Responsabilità Civile verso Terzi, compresa quella per Responsabilità Professionale Sanitaria, che operano in qualità di Responsabili del trattamento ex art. 28 del GDPR per conto del Titolare.

Inoltre, l'ambito della comunicazione potrà essere esteso a favore di altri soggetti terzi aventi diritto o indicati espressamente dall'interessato, con specifica manifestazione di consenso al trattamento di dati personali (es. familiari, medico di medicina generale, ...).

#### PERIODO DI CONSERVAZIONE DEI DATI PERSONALI E ULTERIORE TRATTAMENTO

I Suoi dati, unitamente ai campioni, saranno conservati presso **UPO Biobank** finché manterranno un'utilità dal punto di vista scientifico delle ricerche illustrate nell'apposita informativa. Con l'estensione del consenso al biobancaggio istituzionale, Lei rende disponibili i suoi campioni/dati per **le finalità ricerca sostenute da UPO Biobank**, fermo restando che, qualora i suoi campioni/dati venissero richiesti per tali finalità, UPO Biobank si impegna a contattarla per informarla e, nei casi previsti dalla normativa, per richiederle un nuovo ed esplicito consenso. Qualora non fosse possibile informarla sulla finalità ulteriore diversa, i suoi campioni/dati, inclusi i dati genetici, potranno essere trattati qualora non abbia in precedenza fornito indicazioni contrarie e secondo la normativa vigente.

#### COMUNICAZIONE E DIFFUSIONE

I dati ricavati dai suoi campioni/dati potrebbero essere comunicati in forma pseudonimizzata ad altri centri di ricerca o Enti che operano nel campo della ricerca biomedica. I campioni saranno trasferiti soltanto per gli scopi scientifici qui previsti. Potrebbero essere invece utilizzati in un ambito diverso solo con un suo ulteriore consenso informato.

I dati, trattati sia con modalità cartacea che mediante strumenti elettronici, saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima e aggregata attraverso pubblicazioni scientifiche e/o attraverso la partecipazione a convegni.

#### TRASFERIMENTO DEI DATI AD UN PAESE TERZO O AD UN'ORGANIZZAZIONE INTERNAZIONALE

Per poter sviluppare le ricerche necessarie, i suoi campioni/dati potranno essere condivisi e trasferiti esclusivamente in modalità codificata a gruppi di ricerca, pubblici e /o privati, in Europa, e in Paesi extra-europei, solo sulla base di specifici accordi formalizzati, nel rispetto delle garanzie previste dal Regolamento Generale per la Protezione dei Dati (artt. 44 e seguenti del GDPR). Il trasferimento in Paesi extra-europei (sempre in forma pseudonimizzata) avverrà sulla base di clausole contrattuali tipo, di cui alla Decisione di esecuzione 2021/914 del 4.06.2021 della Commissione Europea. In deroga alle modalità suddette, il trasferimento potrà essere ammesso alle condizioni disciplinate all'art.49 del GDPR, ovvero, in seguito ad adeguata informativa e specifico consenso.

#### ESERCIZIO DEI DIRITTI

In relazione al trattamento dei dati personali che la riguardano, il Capo III del Regolamento UE 2016/679, artt. 15-21, Le riconosce specifici diritti e, in particolare: diritto di **accesso** (art. 15 GDPR); diritto di **rettifica** (art. 16 GDPR); diritto alla **cancellazione** (art. 17 GDPR); diritto alla **revoca del consenso** (art. 17 GDPR), ferma restando l'utilizzazione dei dati eventualmente già raccolti per evitare di alterare i risultati delle ricerche già effettuate. In tal caso, i campioni biologici da lei affidati potranno essere distrutti o "anonimizzati", ovvero per nessuno sarà più possibile correlare i campioni biologici all'identità della persona; diritto di **limitazione di trattamento** (art. 18 GDPR); diritto alla **portabilità dei dati** (art. 20 GDPR); diritto di **opposizione** (art. 21

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

GDPR); diritto di **reclamo all'Autorità Garante** per la Protezione dei Dati Personali (i cui recapiti sono rinvenibili sul sito [www.garanteprivacy.it](http://www.garanteprivacy.it)) in caso di illecito trattamento o di ritardo nella risposta del Titolare a una richiesta inerente nei Suoi diritti.

#### PROPOSIZIONE DI RECLAMO

Lei, in qualità di Interessata/o, ricorrendone i presupposti, ha altresì il diritto di proporre reclamo all'Autorità di Controllo dello Stato di Residenza (Reg. UE n. 679/2016, art. 77), secondo le procedure previste dall'art. 142 del D.lgs. n. 6/2003, emendato dal D.lgs. 101/2018.

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

**ESPRESSIONE DEL CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI/SENSIBILI**

La/Il sottoscritta/o (nome)

(cognome)

nata/o

prov

il

residente a

Via (n°)

(CAP)

letta e compresa l'informativa Privacy relativa al trattamento dei dati personali e particolari,

☐ **per sé stessa/o** oppure in qualità di: ☐ **Rappresentante legale**

della persona interessata:

(nome)

(cognome)

nata/o

prov

il

residente a

Via (n°)

(CAP)

☐ **ACCONSENTO**☐ **NON ACCONSENTO**

al trattamento dei dati personali, inclusi quelli riconducibili alle cd. "categoria particolari di dati", per le finalità e nei modi descritti nella su estesa informativa, per la procedura di biobancaggio;

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento



Novara, in data \_\_\_\_\_

Firma del Partecipante (adulto o dal compimento del 16° anno di età) \_\_\_\_\_

Firma del Rappresentante Legale \_\_\_\_\_

Funzionario di UPO Biobank che raccoglie il consenso:

Cognome e Nome \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

Allegato 2

# PATTO DI PARTECIPAZIONE ALLA BIOBANCA DI RICERCA E DI CITTADINANZA UPO BIOBANK

## MODIFICA DEL CONSENSO PRESTATO

La/Il sottoscritta/o (nome)

(cognome)

nata/o

prov

il

residente a

Via (n°)

(CAP)

Recapito telefonico

E-mail

☐ per sé stessa/o oppure in qualità di: ☐ Rappresentante legale

della persona interessata:

(nome)

(cognome)

nato/a

prov


il

residente a

Via (n°)

(CAP)

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

	MODULO PER L'INFORMATIVA E CONSENSO AL BIOBANCAGGIO PER SCOPI DI RICERCA FUTURI	Codice documento MD-720-PRO-03
---	--	-----------------------------------

- avendo in precedenza firmato il consenso di biobancaggio dei propri campioni biologici;
- avendo ricevuto informazioni, in quella circostanza, della possibilità di modificare le opzioni espresse, in qualsiasi momento e senza obbligo di spiegazione alcuna, in piena libertà

DICHIARA di MODIFICARE LE OPZIONI GIA' ESPRESSE

Opzioni di scelta per le condizioni d'uso relative ai campioni/dati biobancati				
<i>Si ricorda che tali opzioni sono modificabili o revocabili in qualsiasi momento</i>				
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	L'esecuzione di <b>analisi genetiche</b>
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Al <b>trasferimento e condivisione</b> dei campioni/dati in forma codificata, a ricercatori che operano presso Istituzioni nazionali o internazionali <b>appartenenti all'Unione Europea</b>
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Al <b>trasferimento e condivisione</b> dei campioni/dati in forma codificata, a ricercatori che operano presso Istituzioni appartenenti un paese <b>al di fuori dell'Unione Europea</b>
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Ad <b>essere ricontattata/o</b> , per via telefonica o tramite mail/lettera, attraverso i recapiti registrati da UPO Biobank. Le motivazioni possono essere, ad esempio, mirate ad un aggiornamento/ integrazione dei dati, alla partecipazione dei risultati derivanti dalle ricerche, alla richiesta di nuovo consenso per la partecipazione a nuovi progetti di ricerca ove previsto dalla normativa
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	All' <b>aggiornamento dei dati di salute</b> (stato vitale, malattie, utilizzo di farmaci) attraverso fonti di informazione amministrative (cartelle cliniche, registri di salute, anagrafe dei comuni).
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	Al trattamento dei propri campioni biologici/dati anche in caso di intervenuto <b>stato di incapacità</b> .
<input type="checkbox"/>	ACCONSENTIRE	<input type="checkbox"/>	NON ACCONSENTIRE	All'utilizzo dei campioni/dati per lo <b>sviluppo di prodotti</b> quali kit diagnostici, vaccini, brevetti, etc. (possibile uso commerciale dei prodotti della ricerca).
<input type="checkbox"/>	VOLERE	<input type="checkbox"/>	NON VOLERE	<b>Ricevere eventuali risultati personali (anche genetici)</b> , derivanti dagli studi di ricerca condotti sul campione, compresi i <b>risultati inattesi</b> , qualora questi ultimi possano essere di interesse diretto per la mia salute. In caso di risposta affermativa, le informazioni saranno trasmesse al medico curante. Se si vorrà, potrà comunque disporre direttamente delle informazioni e, eventualmente a terzi (familiari, persone di fiducia,...).

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

				<input type="checkbox"/> Medico curante. Nome: .....  <input type="checkbox"/> Direttamente all'interessato/a  <input type="checkbox"/> A terzi (familiari, persone di fiducia,...). In caso di risposta positiva, si chiede di indicare i nominativi: ..... ..... ..... .....
--	--	--	--	--

Novara, in data \_\_\_\_\_

Firma del Partecipante (adulto o dal compimento del 16° anno di età) \_\_\_\_\_

Firma del Rappresentante Legale \_\_\_\_\_

Funzionario di UPO Biobank che raccoglie il consenso:

Cognome e Nome \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

Allegato 3

## REVOCA DEL PATTO DI PARTECIPAZIONE ALLA BANCA BIOLOGICA "UPO BIOBANK"

La/Il sottoscritta/o (nome)

(cognome)

nata/o

prov

il

residente a

Via (n°)

(CAP)

Recapito telefonico

E-mail

☐ **per sé stessa/o** oppure in qualità di: ☐ **Rappresentante legale**

della persona interessata:

(nome)

(cognome)

nato/a

prov

il

residente a

Via (n°)

(CAP)

- avendo in precedenza firmato il consenso di biobancaggio dei propri campioni biologici;
- avendo ricevuto informazioni, in quella circostanza, della possibilità di revocare il consenso prestato, in qualsiasi momento e senza obbligo di spiegazione alcuna;
- in piena libertà

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento

**DICHIARA di REVOCARE IL CONSENSO PRESTATO**

La presente revoca comporta **il ritiro del consenso al trattamento ulteriore dei dati personali e sensibili** connessi ai campioni biologici conservati presso UPO Biobank, senza che sia pregiudicata la liceità delle attività di trattamento finora eseguite.

Con la decisione del ritiro del consenso esercito la seguente opzione:

- ☐ desidero che i miei campioni biologici siano **distrutti**;
- ☐ desidero che i miei campioni biologici siano **anonimizzati**: in tal caso i dati che potranno essere ulteriormente ricavati non saranno in nessun modo riconducibili ad alcuna identità.

Novara, in data \_\_\_\_\_

Firma del Partecipante (adulto o dal compimento del 16° anno di età) \_\_\_\_\_

Firma del Rappresentante Legale \_\_\_\_\_

Funzionario di UPO Biobank che raccoglie la revoca del consenso:

Cognome e Nome \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_

Documento revisione attuale	Revisione:	Data:	Descrizione della modifica:
Modulo per l'informativa e il consenso	2	28/02/2025	Revisione documentale: modifica nome documento, modifica informativa e struttura documento