

CIRCOLARE ESPLICATIVA DEL “PACCHETTO PRIVACY”

Il **4 maggio 2016** è stato pubblicato nella Gazzetta Ufficiale dell’Unione Europea il nuovo **Regolamento (UE) 2016/679** del Parlamento Europeo e del Consiglio relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati) da cui era disceso il D.Lgs. 196/2003.

Come è noto tutte le attività di lavoro, compreso uno studio professionale pediatrico, sono soggette agli adempimenti relativi alla **PRIVACY**.

Facendo seguito alle numerose richieste di informazioni in merito al “Pacchetto Privacy” che la FIMP ha attivato da settembre 2017 a tutti i propri iscritti attraverso la consulenza della società TPCA Srl, con cui ha stipulato una convenzione a livello nazionale, si specifica nel dettaglio l’offerta inclusa nel “Pacchetto Privacy”:

1. Formazione residenziale obbligatoria sul Nuovo Regolamento sulla Privacy 2016/679 (art. 39) per il pediatra titolare dello studio medico con i seguenti contenuti:

- ü Novità rispetto al T.U. Privacy, documentazione abrogata, nuova documentazione richiesta
- ü Condivisione delle misure di sicurezza idonee a garantire la privacy dei dati personali trattati sul titolare o responsabile del trattamento.
- ü Condivisione dei contenuti dell’analisi dei rischi
- ü Condivisione delle soluzioni offerte dai fornitori principali di software
- ü Presentazione dei nuovi format
- ü Assistenza continua post-corso a tutti i partecipanti

2. Predisposizione e distribuzione di tutta la modulistica prevista dal nuovo Regolamento sulla Privacy:

- ü Lettera per l’incarico Responsabile al Trattamento dei Dati;
- ü Lettera per l’incaricato al trattamento dei dati (collaboratrice di studio);
- ü Lettera per il sostituto del Pediatra;
- ü Informativa generale;
- ü Lettera per il consenso al trattamento dei dati;

- ü Lettera per i fornitori esterni (manutenzione software e hardware);
- ü Cartellonistica da affiggere nello studio medico.

3. Predisposizione e distribuzione della Valutazione dei Rischi per la protezione dei dati trattati dallo studio medico (Art. 32 del Regolamento 2016/679) attraverso l'ausilio di specialisti del settore convenzionati con la FIMP

ü La valutazione dei rischi, Documento tecnico **obbligatorio** che ogni Responsabile del Trattamento deve esibire in caso di ispezione, sarà predisposta da specialisti certificati **UNI EN ISO 27001:2013** (standard mondiale sulla sicurezza delle informazioni e dei dati) e distribuita direttamente ai pediatri senza che questi ultimi debbano intervenire nella preparazione del documento. Questa modalità è chiaramente in linea con quanto richiesto dal Nuovo Regolamento sulla Privacy al contrario di altre soluzioni che implicano un diretto coinvolgimento del pediatra nella predisposizione del Documento senza peraltro avere alcuna competenza specifica.

ü Redazione di Protocolli sulle misure tecniche e organizzative da adottare per la protezione dei dati trattati di seguito elencati:

- a) protocollo per lo svolgimento delle operazioni di trattamento
- b) protocollo per uso internet e posta elettronica
- c) protocollo per uso chat
- d) protocollo per rapporti con interessati
- e) protocollo per uso dispositivi elettronici
- f) s protocollo per sicurezza informatica
- g) protocollo per archivi cartacei
- h) protocollo per data breach (violazione di dati personali)

4. Predisposizione e distribuzione del CODICE DI CONDOTTA (art. 40 e 41) del Sindacato FIMP

ü Il Codice di Condotta sarà redatto secondo le informazioni raccolte nella fase di formazione del personale e nella valutazione dei rischi di cui al punto 3. Questo

documento sarà oggetto di un confronto entro la fine del 2018 tra tutti i pediatri che avranno aderito al Progetto con la finalità di emettere la revisione 0 del documento per l'inizio del 2019.

5. Assistenza tecnica telefonica e periodica, in occasione degli eventi formativi annuali di aggiornamento, a tutti gli aderenti al progetto

- ü Attività di assistenza preventiva ai pediatri per la gestione di potenziali violazioni di dati personali (dati dei pazienti);
- ü Attività di assistenza in itinere in presenza di casi ufficiali di violazioni notificate ai pediatri.

La proposta della FIMP-PUERIMED per completare gli adempimenti:

OFFRIAMO UN "PACCHETTO PRIVACY" CHE VI PERMETTERÀ DI ADEGUARVI IN TEMPI BREVI AD UNA TARIFFA DI 80€ +IVA PER CIASCUN STUDIO PEDIATRICO ISCRITTO FIMP.

In considerazione della necessità di aggiornare annualmente la documentazione sulla privacy, la suddetta somma di **80€+iva/iscritto** dovrà essere versata annualmente per tre anni al fine di garantire il mantenimento degli adeguamenti al nuovo Regolamento sulla Privacy.

Il pacchetto comprende le seguenti attività:

PRIMO ANNO

Attività preparatorie pre-corso:

- ✓ Analisi e definizione delle misure di sicurezza adeguate, a copertura delle responsabilità del titolare (non esistono più le 'misure minime' art. 31 del T.U.)
- ✓ Definizione dell'analisi dei rischi base
- ✓ Redazione dei nuovi format di: a) incarico; b) informativa
- ✓ Sviluppo, in collaborazione con i fornitori, dei moduli di aggiornamento e gestione adempimenti formali dei software di gestione dello studio
- ✓ Realizzazione dell'analisi dei rischi a copertura di questa nuova responsabilità del medico e invio a ciascun medico partecipante
- ✓ Offerta di competenze per la designazione di un Responsabile della Protezione dei Dati
- ✓ Assistenza per la realizzazione concreta in studio delle misure organizzative e tecniche adeguate

In aula (incontro informativo)

- ✓ Formazione generale sulle responsabilità del medico
- ✓ Contenuti:
- ✓ Novità rispetto al T.U. Privacy, documentazione abrogata, nuova documentazione richiesta
- ✓ Condivisione delle misure di sicurezza idonee a garantire la privacy dei dati personali trattati sul titolare o responsabile del trattamento.
- ✓ Condivisione dei contenuti dell'analisi dei rischi
- ✓ Condivisione delle soluzioni offerte dai fornitori principali di software
- ✓ Presentazione dei nuovi format
- ✓ Assistenza continua post-corso a tutti i partecipanti

SECONDO ANNO

- ✓ Follow up relativi ai successivi chiarimenti provenienti dal Garante
- ✓ Adempimenti riguardanti i registri dei trattamenti di dati effettuati con le
- ✓ informazioni pertinenti e le relative responsabilità (siamo ad oggi in attesa che il Garante confermi l'obbligo per studi medici)
- ✓ Procedura per notifica di eventi di violazione dei dati (data breach)

TERZO ANNO

- ✓ Redazione e distribuzione ad ogni medico partecipante del Codice di condotta dello studio
- ✓ Formazione generale sulle responsabilità del medico

Contenuti:

1. Aggiornamento sulle regole
2. Condivisione del Codice di condotta