

FUTURA

LA SCUOLA PER L'ITALIA DI DOMANI



Finanziato
dall'Unione europea
NextGenerationEU



Ministero dell'Istruzione
e del Merito



Italiadomani
PRIMO NAZIONALE DI QUALITÀ E RESILIENZA

ISTITUTO COMPRENSIVO Via AGNESI

Scuola dell'Infanzia "Santa Maria" – Scuole Primarie "Agnesi" e "Gavazzi" – Scuola Secondaria di I grado "Pirotta"
Cod. Ministero dell'Istruzione MBIC879001 - Cod. Fisc. 83010550156 – <https://ic-agnesidesio.edu.it/>
e.mail mbic879001@istruzione.it – mbic879001@pec.istruzione.it
Via Stadio, 13 - 20832 **DESIO** (MB) - Tel 0362/392314

Circolare n. 35

Desio, 29 ottobre 2024

Ai Genitori
Ai docenti

**Classi seconde-terze-quarte-quinte scuola primaria
e prime scuola se I grado**

Al RE e sito web
Dell'IC Agnesi

Oggetto: **Progetto proposto dall'Associazione "La Nostra Famiglia"**

Si rende noto che il Collegio Docenti del nostro Istituto ha deliberato la partecipazione allo studio promosso dall'Associazione "La Nostra Famiglia" sull'efficacia di strumenti compensativi per studenti e studentesse con Disturbi Specifici di Apprendimento.

Lo studio è rivolto ad alunni e alunne dalla seconda primaria alla prima secondaria di primo grado. In allegato si possono consultare le informazioni relative allo studio proposto dalla "Nostra Famiglia" che prevede il coinvolgimento di 5 o 6 alunne/i per classe individuati dagli stessi specialisti che condurranno lo studio.

I Sigg. Genitori hanno facoltà di autorizzare la partecipazione del proprio figlio al progetto di ricerca, comunicandolo ai docenti di classe. Solamente coloro che verranno selezionati dall'Associazione "La Nostra Famiglia" riceveranno il modulo per il consenso.

Si ringrazia per la collaborazione.

Cordiali saluti.

Il dirigente scolastico
Prof.ssa Paola Signorini

(Firma autografa omessa ai sensi dell'art. 3 del D. Lgs. n. 39/1993)

**FOGLIO INFORMATIVO E DICHIARAZIONE DI CONSENSO
PER UN MINORE O ADULTO INCAPACE DI DARE PERSONALMENTE IL CONSENSO**

TITOLO DELLO STUDIO:	Efficacia della personalizzazione dei parametri visivi e della sintesi vocale per migliorare velocità, accuratezza e comprensione nella lettura in studenti con DSA
PROMOTORE:	IRCCS Eugenio Medea – sezione scientifica dell’Associazione “La Nostra Famiglia”
SPERIMENTATORE PRINCIPALE:	Dr.ssa Maria Luisa Lorusso
CONTATTI:	Tel. 031/877592 Email: marialuisa.lorusso@lanostrafamiglia.it

Gentili Genitori/Tutore/Rappresentante legale,

l’IRCCS Eugenio Medea – sez. scientifica dell’Associazione “La Nostra Famiglia” promuove lo studio dal titolo sopra riportato. Lo studio, nazionale e multicentrico, si svolge in collaborazione con l’IRCCS Eugenio Medea – sede di Conegliano e con i seguenti centri di riabilitazione dell’Associazione “La Nostra Famiglia”:

- Centro di Riabilitazione Ambulatoriale, Diurno (CDC) e Residenziale di Bosisio Parini (LC) - Via Don Luigi Monza, 20, 23842;
- Centro di Riabilitazione Diurno e Ambulatoriale - Via L. Ellero, 17 -31100 Treviso (TV), Centro di Riabilitazione intensiva extraospedaliera Ambulatoriale, Diurno e Domiciliare di Oderzo (TV) - Via don Luigi Monza, 1, 31046.

Per svolgere tale ricerca abbiamo bisogno della collaborazione e della disponibilità di persone che, come Vostro figlio/tutelato/rappresentato, soddisfino i requisiti scientifici idonei alla valutazione che verrà eseguita. È inoltre previsto il coinvolgimento di un gruppo di soggetti a sviluppo tipico quale gruppo di controllo, al fine di verificare l’efficacia della personalizzazione e raccogliere dati di riferimento sulle prestazioni attese nelle diverse fasce di età.

Prima, però, che decidiate se autorizzare o meno la partecipazione di Vostro figlio/tutelato/rappresentato, Vi preghiamo di leggere con attenzione queste pagine, prendendo tutto il tempo che necessitate e di chiedere chiarimenti qualora non aveste ben compreso o aveste bisogno di ulteriori precisazioni. Inoltre, qualora lo desideraste, prima di decidere, potrete chiedere un parere ai Vostri familiari o ad un Vostro medico di fiducia.

Che cosa si propone lo studio?

Questo studio ha come obiettivo generale quello di verificare se i parametri visivi e uditivi scelti attraverso la procedura informatizzata “Seleggo Test” (che verrà meglio descritta in seguito), siano

effettivamente efficaci per supportare la lettura e lo studio e siano vantaggiosi rispetto ai parametri standard.

Obiettivo secondario è definire una procedura per la rilevazione delle abilità di lettura che possa essere utilizzata per raccogliere dati sistematici sugli effetti della variazione dei parametri visivi sulla lettura, ai fini di comprendere meglio il ruolo giocato da queste variabili e come possano essere utilizzate per migliorare le abilità e l'accesso allo studio dei ragazzi con DSA. Tali dati permetteranno inoltre di definire soglie oggettive di attenzione per potenziali difficoltà specifiche della lettura rilevabili anche da parte degli operatori scolastici.

Cosa comporta la partecipazione allo studio?

Se autorizzate la partecipazione di Vostro figlio/tutelato/rappresentato, si procederà a verificare che le sue caratteristiche soddisfino i criteri richiesti. Nel caso di un ampio numero di adesioni ricevute presso le scuole, si provvederà ad estrarre a sorte i partecipanti nelle singole classi in modo da mantenere uguali proporzioni fra i tre gruppi previsti.

Ad ogni studente, con sviluppo tipico, con DSA o con BES, verrà richiesto di partecipare ad una sessione di circa un'ora e mezza comprensiva di "Seleggo Test" e della valutazione dell'efficacia dei parametri scelti. Nella prima parte della seduta quindi i partecipanti effettueranno il test computerizzato "Seleggo Test" per la definizione dei parametri ottimali individuali. Tramite l'applicazione "Seleggo Test" verranno raccolti i seguenti dati: classe frequentata, scuola, velocità e accuratezza (numero di errori) nella lettura di brani e di parole senza senso; numero di parole correttamente identificate dopo l'ascolto della sintesi vocale.

Nella seconda parte della seduta i partecipanti effettueranno prove di lettura e scrittura per la misurazione degli effetti dell'applicazione dei parametri personalizzati sulla codifica, decodifica e comprensione di testi reali:

- a) per quanto riguarda la verifica dell'utilità dei font personalizzati (carattere, spaziatura, interlinea) individuati con "Seleggo Test", lo sperimentatore misurerà l'accuratezza e la velocità di lettura di ogni frase. In seguito saranno confrontate velocità e accuratezza ottenute con parametri personalizzati e con parametri standard;
- b) per quanto riguarda la verifica dell'utilità della sintesi vocale personalizzata (velocità, pitch) individuata con Seleggo Test, lo studente dovrà scrivere a ritmo di dettatura alcune frasi proposte dalla sintesi vocale con parametri standard e con parametri personalizzati (alternate). Le frasi scritte dallo studente verranno quindi valutate per numero di errori compiuti e confrontate tra le due condizioni (standard / personalizzata).

Verranno dunque registrati i dati riguardanti la velocità e l'accuratezza nella lettura dei brani, così come il numero di errori effettuati nella scrittura di brani e parole senza senso dettate dalla sintesi vocale. Questi dati saranno utilizzati per lo scopo di questo studio.

Lo studio durerà in totale 24 mesi e per il singolo partecipante circa 1 ora e mezza, il tempo necessario sia per il completamento del test sopra riportato, sia per l'effettuazione di prove di lettura e scrittura per valutare l'efficacia dei parametri selezionati.

Parteciperanno in totale circa n. 200 soggetti (n.40 per ogni classe dalla seconda primaria alla prima secondaria di primo grado), di età 7-12 anni, suddivisi in tre diversi gruppi:

1. partecipanti con DSA (Disturbi Specifici dell'Apprendimento, in particolare nell'area della lettura e della scrittura);
2. partecipanti con BES (Bisogni Educativi Speciali);
3. partecipanti con sviluppo tipico (ST).

Risultati dello studio e riservatezza delle informazioni raccolte

I dati personali riguardanti Vostro figlio/tutelato/rappresentato saranno codificati e registrati in formato computerizzato dal personale dello studio. Sarà assegnato un codice personale numerico o alfanumerico che non consentirà di identificare Vostro figlio/tutelato/rappresentato all'esterno del centro di ricerca (pseudonimizzazione¹).

All'interno della Piattaforma, oltre ad inserire i dati relativi alle prestazioni dei partecipanti (velocità e accuratezza di lettura, accuratezza nella scelta dei corrispettivi ortografici di parole ascoltate), non saranno registrati dati particolari ma verranno indicate solo la classe e la scuola frequentata, garantendo comunque l'impossibilità di risalire all'identità dell'interessato.

Ai sensi del Regolamento Europeo 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e della normativa italiana attualmente in vigore in materia di Privacy, Vi informiamo che i dati personali di Vostro figlio/tutelato/rappresentato a verranno raccolti ed archiviati in modo adeguato e saranno utilizzati esclusivamente per scopi di ricerca scientifica. Per ogni ulteriore informazione, si rinvia al modulo "Informativa al trattamento dei dati per ricerca scientifica" che Vi verrà sottoposto contestualmente alla presente Informativa.

Quali sono i rischi derivanti dalla partecipazione allo studio?

Pur non essendoci rischi specifici trattandosi solamente di una raccolta dati, desideriamo informarVi che l'Istituto ha stipulato appropriata polizza assicurativa con la UnipolSai Assicurazioni, Polizza no. 781103042.

¹ 1 Per pseudonimizzazione si intende il trattamento dei dati personali in modo tale che i dati personali non possano più essere attribuiti a un interessato specifico senza l'utilizzo di informazioni aggiuntive, a condizione che tali informazioni aggiuntive siano conservate separatamente e soggette a misure tecniche e organizzative intese a garantire che tali dati personali non siano attribuiti a una persona fisica identificata o identificabile (articolo 4, punto 5), del RGPD (5).

Quali sono i benefici che nostro figlio/tutelato/rappresentato potrebbe ricevere partecipando allo studio?

La partecipazione alla presente ricerca comporta l'individuazione, per ogni partecipante, di parametri di visualizzazione e ascolto dei testi scritti che permettano di:

- migliorare la rapidità e l'accuratezza nella lettura attraverso l'uso di font e spaziature personalizzate;
- migliorare la comprensione su ascolto della sintesi vocale attraverso la personalizzazione dei parametri di velocità e timbro.

Cosa succede se decidiamo di non autorizzare la partecipazione allo studio?

È libero di non autorizzare la partecipazione allo studio di Vostro figlio/tutelato/rappresentato. Non dovrete fornire alcuna spiegazione per la Vostra scelta.

Interruzione dello studio

La partecipazione di Vostro figlio/tutelato/rappresentato a questa ricerca è completamente volontaria e potrete ritirare il consenso per lo studio in qualsiasi momento. Non dovrete fornire alcuna spiegazione per la Vostra scelta.

Il Promotore potrà interrompere anticipatamente lo studio in qualunque momento comunicando le motivazioni al Comitato Etico.

Informazioni circa i risultati dello studio

Se lo richiederete, alla fine dello studio Vi verranno comunicati i dati e risultati che riguardano Vostro figlio/tutelato/rappresentato e, in generale, i risultati dello studio.

Ulteriori informazioni

Per ulteriori informazioni e comunicazioni durante lo studio potrete contattare il seguente personale:

Dr.ssa Maria Luisa Lorusso	Tel. 031/877592	Email:marialuisa.lorusso@lanostrafamiglia.it
----------------------------	-----------------	--

Potete inoltre avere libero accesso alla documentazione relativa allo studio (clinico-scientifica) ed alla valutazione espressa dal Comitato Etico, richiedendola al Comitato Etico stesso.

Il Protocollo dello studio che Vi è stato proposto è stato approvato dal Comitato Etico di questa struttura. Potete segnalare qualsiasi fatto riteniate opportuno evidenziare, relativamente alla ricerca che riguarda Vostro figlio/tutelato/rappresentato al Comitato Etico Territoriale Lombardia 2.

Chi organizza e promuove questo studio?

Lo studio è parzialmente finanziato da Seleggio OdV.

DICHIARAZIONE DI CONSENSO

TITOLO DELLO STUDIO:	Efficacia della personalizzazione dei parametri visivi e della sintesi vocale per migliorare velocità, accuratezza e comprensione nella lettura in studenti con DSA
PROMOTORE:	IRCCS Eugenio Medea – sezione scientifica dell’Associazione “La Nostra Famiglia”
SPERIMENTATORE PRINCIPALE:	Dr.ssa Maria Luisa Lorusso
CONTATTI:	Tel. 031/877592 Email: marialuisa.lorusso@lanostrafamiglia.it

Questa dichiarazione deve essere firmata e datata personalmente dal paziente e dallo specialista che ha condotto la discussione relativa al consenso informato SOLO NEL CASO IN CUI IL PAZIENTE ABBA DECISO DI PARTECIPARE ALLO STUDIO.

Io sottoscritto/a _____ [NOME E COGNOME], in qualità di Genitore,

Io sottoscritto/a _____ [NOME E COGNOME], in qualità di Genitore,

Io sottoscritto/a _____ [NOME E COGNOME], in qualità di
Tutore/Rappresentante Legale,

DICHIARO di:

aver ricevuto dal dott. _____ [NOME E COGNOME DEL RICERCATORE CHE ILLUSTRATO L’INFORMATIVA] esaurienti spiegazioni in merito alla richiesta di partecipazione allo studio in oggetto, secondo quanto riportato nel foglio informativo qui allegato, copia della quale mi è stata consegnata con sufficiente anticipo.

Dichiaro altresì di aver potuto discutere tali spiegazioni, di aver posto tutte le domande che ho ritenuto necessarie e di aver ricevuto risposte soddisfacenti, come pure di aver avuto la possibilità di informarmi in merito ai particolari dello studio con persona di mia fiducia.

Accetto, dunque, liberamente di far partecipare alla ricerca mio figlio/tutelato/rappresentato, avendo capito il significato della richiesta e avendo compreso i rischi e i benefici che sono implicati. Sono consapevole del diritto di poter interrompere la partecipazione di mio figlio/tutelato/rappresentato in ogni momento.

Sono stato/a informato/a, inoltre, del mio diritto ad avere libero accesso alla documentazione relativa allo studio (clinico-scientifica) ed alla valutazione espressa dal Comitato Etico.

Data: _____ Firma del Genitore: _____

Data: _____ Firma del Genitore: _____

Data: _____ Firma del Tutore/Rappresentante Legale: _____

Data: _____

Firma del Ricercatore che ha informato il Partecipante: _____

**INFORMAZIONI SUL TRATTAMENTO DEI DATI
PER ATTIVITÀ DI RICERCA E STUDI OSSERVAZIONALI MULTICENTRICI PROSPETTICI**

Gentilissimo/a,

ai sensi dell'art. 13 del "Regolamento EU 679/2016" (di seguito "Regolamento"), La informiamo che:

1) CHI SIAMO

L'Associazione "La Nostra Famiglia" è un Ente Ecclesiastico civilmente riconosciuto. È presente sul territorio nazionale in 6 Regioni (Campania, Friuli Venezia Giulia, Liguria, Lombardia, Puglia e Veneto) con 28 sedi. Nel 1985 ha dato vita ad una Sezione Scientifica intitolata al professor Eugenio Medea, riconosciuta come Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico. Tramite l'attività di ricerca della propria Sezione Scientifica "Eugenio Medea", l'Associazione si propone di sviluppare le conoscenze scientifiche nell'ambito delle patologie neurologiche e neuropsichiche dell'età evolutiva.

2) TITOLARE DEL TRATTAMENTO

Il Titolare del trattamento è colui che determina le finalità e i mezzi del trattamento di dati personali. In questo contesto, Titolare del trattamento è l'Associazione "La Nostra Famiglia" che Lei può contattare personalmente o a mezzo posta ordinaria presso la sede legale a Ponte Lambro (CO) in via Don Luigi Monza, 1 oppure per mezzo di posta elettronica all'indirizzo e-mail presidenza@lanostrafamiglia.it

3) RESPONSABILE DELLA PROTEZIONE DEI DATI

Il Responsabile per la protezione dei dati, altresì noto con l'acronimo inglese DPO, è il soggetto che assiste e vigila il Titolare nel trattamento dei dati personali, fungendo da punto di contatto con l'Autorità di Controllo (il Garante per la Privacy) e con gli interessati del trattamento. Il Responsabile per la protezione dei dati è contattabile all'indirizzo mail dpo@lanostrafamiglia.it

Lei può contattare il responsabile della protezione dei dati per tutte le questioni relative al trattamento dei suoi dati personali e all'esercizio dei suoi diritti derivanti dal Regolamento Europeo 679/2016, riepilogati nei punti successivi.

4) FINALITÀ E BASI GIURIDICHE DEL TRATTAMENTO

I dati che La riguardano/che riguardano Lei e Suo figlio/la persona su cui esercita la responsabilità, forniti da Lei o da suoi delegati e raccolti durante l'attività di ricerca/studio osservazionale, saranno trattati per le finalità e secondo le basi giuridiche di seguito indicate (per *dati* si intendono tutte le informazioni necessarie, incluse eventuali registrazioni audio, video e fotografie realizzate e utilizzate per tali scopi):

FINALITÀ (PERCHÉ TRATTIAMO I DATI?)	BASE GIURIDICA - DEROGA (PERCHÉ POSSIAMO FARLO?)	CONSEGUENZE IN CASO DI RIFIUTO AL TRATTAMENTO
1) Realizzazione dell'attività di ricerca " <u>Efficacia della personalizzazione dei parametri visivi e della sintesi vocale per migliorare velocità, accuratezza e comprensione nella lettura in studenti con DSA</u> " già illustrata nel foglio informativo del Consenso Informato di partecipazione in Suo possesso, garantendo la pseudonimizzazione	- Trattamento necessario per il perseguimento dell'interesse legittimo del Titolare consistente nell'effettuare attività di ricerca (art. 6 del Regolamento, lettera f). - Consenso (art. 9 del Regolamento, paragrafo 2, lettera a)	In assenza o revoca del consenso, Lei/Suo figlio/la persona su cui esercita la responsabilità non potrà partecipare all'attività di ricerca/studio osservazionale
2) Conservazione e utilizzo per ulteriori ricerche scientifiche e pubblicazioni di studi successivi/futuri, per una miglior comprensione delle patologie e per ottenere un miglior trattamento/cura, per successivi iter diagnostici quando attualmente non esistono ancora cure, ma potrebbero essere scoperte in futuro, garantendo la pseudonimizzazione	- Trattamento necessario per il perseguimento dell'interesse legittimo del Titolare consistente nell'effettuare attività di ricerca (art. 6 del Regolamento, lettera f). - Trattamento dei dati personali effettuato per finalità di ricerca scientifica ai sensi dell'art. 9, paragrafo 2, lettere j) o i) del Regolamento	===
3) Ulteriori contatti in occasione di nuove attività di ricerca	Trattamento dei dati personali effettuato per finalità di ricerca scientifica ai sensi dell'art. 5, paragrafo 1, lettera b) del Regolamento	===
4) Rispondere ad obblighi normativi o regolamentari prescritti da Autorità sanitarie e Giudiziarie, compresa la raccolta di dati aggregati di interesse statistico-sanitario	Trattamento necessario per adempiere un obbligo derivante dai rapporti con gli Enti finanziatori al quale è soggetto il Titolare del trattamento (art. 6 del Regolamento, comma 1, lettera c)	===
5) Misurazione delle performance aziendali (rispondenza a debito informativo, qualità, ecc.)	Trattamento necessario per il perseguimento dell'interesse legittimo del Titolare consistente nel miglioramento dei processi aziendali (art. 6 del Regolamento, lettera f)	===



Come già indicato nel foglio informativo del Consenso Informato di partecipazione in Suo possesso, potrà interrompere in ogni momento e senza fornire alcuna giustificazione la Sua partecipazione all'attività di ricerca. In tal caso, non saranno raccolti ulteriori dati per finalità di ricerca che la riguardino, ferma restando l'utilizzazione di quelli eventualmente già raccolti per determinare, senza alterarli, i risultati della ricerca stessa.

5) MODALITÀ E STRUMENTI DI TRATTAMENTO

I dati che riguardano Lei/Suo figlio/la persona su cui esercita la responsabilità, da Lei forniti o acquisiti nel corso dell'attività di ricerca, saranno trattati mediante strumenti, anche elettronici, dell'Associazione o forniti dagli enti con cui collabora; tali dati non saranno soggetti a processi decisionali automatizzati, tra i quali la profilazione.

I dati personali saranno pseudonimizzati, ovvero Le verrà attribuito un codice anonimo ed univoco che non consenta la Sua diretta identificazione. Il medico che seguirà Lei/Suo figlio/la persona su cui esercita la responsabilità nel corso dell'attività di ricerca La identificherà con un codice: soltanto il professionista responsabile dell'attività di ricerca e i soggetti autorizzati potranno collegare questo codice al suo nominativo.

I dati che riguardano Lei/Suo figlio/la persona su cui esercita la responsabilità, raccolti nel corso dell'attività di ricerca, saranno registrati, elaborati e conservati unitamente a tale codice.

I dati personali che riguardano Lei/Suo figlio/la persona su cui esercita la responsabilità non saranno diffusi.

I risultati della ricerca potranno essere diffusi esclusivamente in forma aggregata e completamente anonima.

6) DESTINATARI E CATEGORIE DI DESTINATARI

I dati che riguardano Lei/Suo figlio/la persona su cui esercita la responsabilità, da Lei forniti o acquisiti nel corso dell'attività di ricerca, saranno trattati esclusivamente da Designati al trattamento dei dati da parte del Titolare (Responsabile della Ricerca) e da personale autorizzato al trattamento (ricercatori, auditor). Oltre ai soggetti legittimati per legge, tali dati, anche in forma pseudonimizzata, potranno essere comunicati esclusivamente a quei soggetti cui Lei ci autorizza, in particolare le categorie di dati e i destinatari saranno i seguenti:

FINALITÀ	CATEGORIE DI DATI OGGETTO DI COMUNICAZIONE	DESTINATARI
1, 4, 5	Dati personali e particolari pseudonimizzati (vale a dire associati ad un codice e non al nominativo) legati all'attività di ricerca	<ul style="list-style-type: none"> - Comitato Etico territorialmente competente; - Enti Pubblici e UPG che svolgono funzioni di vigilanza e controllo in materia sanitaria, polizia giudiziaria, igiene e sicurezza, appropriatezza delle prestazioni sanitarie e sociosanitarie, certificazioni e referti; - Enti Pubblici che svolgono funzioni di profilassi e statistica sanitaria nonché Enti di ricerca scientifica in campo statistico, epidemiologico, biomedico o clinico, in forma pseudonimizzata; - Enti Pubblici e Privati che svolgono attività di autorizzazione, accreditamento, contrattualizzazione e certificazione nell'ambito di sistemi di gestione della qualità.
1, 4	Dati personali e particolari legati all'attività di ricerca	<ul style="list-style-type: none"> - Uffici legali nonché la Compagnia assicurativa con cui l'Associazione "La Nostra Famiglia" ha sottoscritto idonea polizza di responsabilità civile verso terzi; - Autorità Giudiziarie o di Controllo.

7) TRASFERIMENTO ALL'ESTERO

I dati che riguardano Lei/Suo figlio/la persona su cui esercita la responsabilità non saranno trasferiti all'estero.



8) PERIODO DI CONSERVAZIONE DEI SUOI DATI PERSONALI E CRITERI UTILIZZATI

I dati personali oggetto di trattamento sono raccolti in documenti la cui conservazione è stabilita coerentemente alle finalità di trattamento, in applicazione alle disposizioni previste dalla normativa sul trattamento dei dati personali effettuato per scopi di ricerca scientifica, in merito alla conservazione dei dati e dei campioni, come sotto riepilogato.

DOCUMENTO	DURATA DELLA CONSERVAZIONE
Documentazione relativa all'attività di ricerca	50 anni, salvo proroghe per Legge o diversa durata determinata dalla normativa speciale in materia di ricerca scientifica
Documentazione di natura amministrativa e di rendicontazione	10 anni, salvo sospensione o interruzione (Cod. Civile, art. 2946)

9) DIRITTI DELL'INTERESSATO

Il Regolamento Le riconosce i seguenti diritti, che Lei può esercitare nei confronti dell'Associazione:

- *Diritto di accesso*: l'art. 15 del Regolamento Europeo Le consente di ottenere dal Titolare del trattamento la conferma che sia o meno in corso un trattamento dati che la riguarda e, nel caso, di ottenere l'accesso a tali dati.
- *Diritto di rettifica*: l'art. 16 del Regolamento Europeo Le consente di ottenere dal Titolare del trattamento la rettifica dei dati personali inesatti che la riguardano, senza ingiustificato ritardo. Tenuto conto delle finalità del trattamento, l'interessato ha il diritto di ottenere l'integrazione dei dati personali incompleti, anche fornendo una dichiarazione integrativa.
- *Diritto di cancellazione*: l'art. 17 del Regolamento Europeo Le consente di ottenere dal Titolare del trattamento la cancellazione dei dati personali che la riguardano senza ingiustificato ritardo, se sussiste uno dei motivi previsti dalla norma.
- *Diritto di limitazione*: l'art. 18 del Regolamento Europeo Le consente di ottenere dal Titolare del trattamento la limitazione del trattamento quando ricorre una delle ipotesi previste dalla norma.
- *Diritto di opposizione*: l'art. 21 del Regolamento Europeo Le consente di opporsi in qualsiasi momento, per motivi connessi alla sua situazione particolare, al trattamento dei dati personali che la riguardano ai sensi dell'articolo 6, paragrafo 1, lettere e) o f), compresa la profilazione sulla base di tali disposizioni.
- *Diritto alla portabilità*: l'art. 20 del Regolamento Europeo Le consente di ricevere, in un formato strutturato, di uso comune e leggibile da dispositivo automatico, i dati personali che la riguardano forniti a un Titolare del trattamento e ha il diritto di trasmettere tali dati a un altro Titolare del trattamento senza impedimenti da parte del Titolare del trattamento cui li ha forniti secondo le condizioni previste dalla norma.
- *Diritto di revoca del consenso*: l'art. 7 del Regolamento Europeo Le consente di revocare il consenso da Lei prestato in qualsiasi momento. La revoca del consenso non pregiudica la liceità del trattamento basata sul consenso prima della revoca.
- *Diritto di reclamo*: l'art. 77 del Regolamento Europeo, qualora Lei ritenga che il trattamento che La riguarda violi il regolamento, Le riconosce il diritto di proporre reclamo ad un'autorità di controllo, segnatamente nello Stato membro in cui Lei risiede abitualmente, lavora oppure del luogo ove si è verificata la presunta violazione.

10) ULTERIORI INFORMAZIONI - COLLABORAZIONE

Maggiori informazioni e questa Informativa sono disponibili sul nostro sito all'indirizzo www.lanostrafamiglia.it, ove è altresì disponibile un estratto completo degli articoli di legge sopra richiamati.

Questa Informativa è importante perché, attraverso di essa, attuiamo il principio di trasparenza nel trattamento dei dati personali che, oltre ad essere un obbligo di legge, è per noi un principio etico. Apprezzeremo molto se Lei vorrà aiutarci a migliorare fornendoci suggerimenti su come renderla eventualmente più completa e comprensibile.



CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI PER L'ATTIVITÀ DI RICERCA: "Efficacia della personalizzazione dei parametri visivi e della sintesi vocale per migliorare velocità, accuratezza e comprensione nella lettura in studenti con DSA"

Il/la sottoscritto/a _____

nato/a _____ (____) il _____

in proprio

nella sua qualità di:

genitore esercente la responsabilità tutore altro (*specificare*) _____

di _____ nato/a _____ il _____

presa conoscenza delle informazioni contenute nell'Informativa allegata e disponibile al momento della raccolta del presente consenso (ai sensi dell'art. 13 del Regolamento EU 679/2016 e dell'art. 79 del Codice della Privacy D. Lgs. 196/2003 e smi) e, in particolare, delle finalità e delle modalità del trattamento ivi specificate, nonché dei soggetti a cui i dati possono essere comunicati o trasferiti,

a) acconsente al trattamento dei dati per esclusive finalità di ricerca scientifica, come indicato nell'Informativa e nel foglio informativo del Consenso Informato di partecipazione alla ricerca (di cui ai punti 4 e 6 dell'Informativa)

SÌ NO

Data _____ Firma _____

Il Regolamento Europeo Le consente di revocare il consenso da Lei prestato in qualsiasi momento. La revoca del consenso non pregiudica la liceità del trattamento basata sul consenso prima della revoca. Maggiori informazioni e l'informativa relativa a questo consenso sono disponibili sul nostro sito all'indirizzo www.lanostrafamiglia.it, ove è altresì disponibile un estratto completo degli articoli di legge in essa richiamati.

