

Perimetro dati particolari “Fascicolo Sanitario Elettronico / Dossier Sanitario”

Composto dalle piattaforme che consentono il trattamento di categorie particolari di dati tramite FSE / Dossier Sanitario. Tali insiemi di dati si differiscono dal semplice dato particolare riferito alla salute in termini di condivisione delle informazioni e di titolarità dei dati, come da definizioni di seguito riportate:

- Fascicolo sanitario elettronico (Fse) – insieme dei dati e documenti digitali di tipo sanitario e socio-sanitario generati da eventi clinici presenti e trascorsi, riguardanti l'assistito (cfr. Allegato C - Definizioni alle Linee guida in materia di Dossier sanitario del 4 giugno 2015). In particolare per Fse si intende il fascicolo formato con riferimento a dati sanitari originati da diversi titolari del trattamento operanti più frequentemente, ma non esclusivamente, in un medesimo ambito territoriale (es. azienda sanitaria, laboratorio clinico privato operanti nella medesima regione o area geografica);
- Dossier Sanitario – insieme dei dati personali generati da eventi clinici presenti e trascorsi riguardanti l'interessato, messi in condivisione logica dai professionisti sanitari che lo assistono, al fine di documentarne la storia clinica e di offrirgli un migliore processo di cura. Tale strumento è costituito presso un organismo sanitario in qualità di unico titolare del trattamento (es. ospedale o clinica privata) al cui interno operino più professionisti (cfr. Allegato C - Definizioni alle Linee guida in materia di Dossier sanitario del 4 giugno 2015). In particolare, si parla di dossier sanitario qualora tale strumento sia costituito presso un organismo sanitario in qualità di unico titolare del trattamento (es. ospedale o clinica privata) al cui interno operino più professionisti. I dossier sanitari possono anche costituire, ad esempio, l'insieme di informazioni sanitarie detenute dai singoli titolari coinvolti in una iniziativa di Fse regionale.

Per i servizi contrattualizzati che prevedono il trattamento di questo Perimetro di Dati sono state definite le seguenti misure ulteriori misure aggiuntive a quelle previste per il perimetro dei Dati Personali Comuni, dei Dati particolari Sensibili / Giudiziari e dei Dati particolari relativi alla salute.

ID MISURA	Categoria Mimip	Testo requisito
Ris-ICT.014.1	Riservatezza	<p>L'applicativo è costruito in maniera tale da permettere l'oscuramento (revocabile nel tempo) di taluni dati o documenti sanitari a seguito di richieste dell'interessato. Le informazioni oscurate sono in ogni caso rese disponibili al professionista sanitario o alla struttura interna titolare che li ha raccolti o elaborati.</p> <p>L'oscuramento dell'evento clinico avviene con modalità tali da garantire che i soggetti abilitati all'accesso non possano venire automaticamente a conoscenza del fatto che l'interessato ha effettuato tale scelta.</p>
Ris-ICT.015.1	Riservatezza	<p>L'applicativo deve essere costruito in maniera tale da permettere la gestione del consenso al trattamento da parte dell'interessato.</p> <p>L'applicativo consente di raccogliere le informazioni e renderle disponibili e visualizzabili esclusivamente a un sottoinsieme di utenze definito dal Cliente business.</p> <p>In caso di revoca dello stesso il Dossier/Fse non è ulteriormente implementato. Le informazioni sanitarie già presenti restano disponibili e visualizzabili esclusivamente alla funzione interna del Cliente che le ha raccolte (non sono più condivise con i professionisti di altri reparti).</p>

Di seguito i requisiti aggiuntivi da valutare col cliente per adeguarsi alla normativa:

ID MISURA Circolare 263	Categoria Mimip	Testo requisito
	Log	<p>L'applicativo è costruito in maniera tale da prevedere la possibilità di implementare meccanismi di tracciamento degli accessi e delle operazioni di trattamento del Dossier/FSE effettuate da tutte le utenze autorizzate. Tali ulteriori registrazioni, in accordo con le richieste del Cliente, sono definite contrattualmente e messe a disposizione del Cliente al fine di poter rispondere ad eventuali richieste di visione da parte degli interessati. In particolare, i file di log registrano per ogni operazione di accesso ai Dossier, almeno le seguenti informazioni: l'utenza, la data e l'ora di effettuazione delle operazioni, il codice della postazione di lavoro utilizzata, l'identificativo del paziente il cui Dossier è interessato dall'operazione e la tipologia dell'operazione compiuta. La gestione di tale tracciamenti garantisce la conservazione delle registrazioni per un periodo non inferiore a 24 mesi ed avvenire in accordo alle disposizioni interne previste per tale trattamento</p>

TIM S.p.A.

ID MISURA Circolare 263	Categoria Mimip	Testo requisito
	Log	L'applicativo è costruito in maniera tale da prevedere la possibilità di implementare alert e meccanismi di anomaly detection che individuino comportamenti anomali o a rischio (che possano configurare trattamenti illeciti) relativi alle operazioni eseguite dagli incaricati del trattamento (ad es. relativi al numero degli accessi eseguiti, alla tipologia o all'ambito temporale degli stessi), al fine di orientare successivi ed eventuali interventi di Audit interno da parte del Cliente titolare del trattamento.
	Riservatezza	L'applicativo è costruito in maniera tale da consentire la gestione di un autonomo e specifico consenso dell'interessato al trattamento tramite Dossier/Fse di particolari tipologie di informazioni. Trattasi di informazioni relative a prestazioni sanitarie offerte a soggetti nei cui confronti l'ordinamento vigente ha posto specifiche disposizioni a tutela della loro riservatezza e dignità personale (ad es. infezioni da HIV).

TIM S.p.A.

Sede legale: Via Gaetano Negri, 1 - 20123 Milano
Sede secondaria e Direzione Generale: Corso d'Italia, 41 - 00198 Roma
Casella PEC: telecomitalia@pec.telecomitalia.it

Codice Fiscale/P. IVA e Iscrizione al Registro delle Imprese di Milano: 00488410010
Iscrizione al Registro A.E.E. IT08020000000799
Capitale Sociale € 11.677.002.855,10 interamente versato