



Data 23/05/2021 Protocollo N° 233866 Class:

Fasc.

Allegati N°

Oggetto: Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 58 del 2 maggio 2022 <<“Gruppo di Lavoro sui farmaci oncologici” nell’ambito del Coordinamento della Rete Oncologica Veneta (CROV). Proroga delle funzioni del Gruppo di Lavoro e sostituzione componente.>> **Trasmissione.**

Al Prof. Pierfranco Conte  
Coordinatore Tecnico Scientifico della Rete  
Oncologica del Veneto (CROV)

Dr. Giuseppe Aprile  
U.O.C. Oncologia  
Azienda ULSS 8 Berica

Dr. Franco Bassan  
U.O.C. Oncologia Medica  
Azienda ULSS 7 Pedemontana

Dr. Francesco Cavasin  
Medico di Medicina Generale – SIMG

Dr.ssa Marina Coppola  
U.O.C. Farmacia Ospedaliera  
IRCCS Istituto Oncologico Veneto

Dr. Adolfo Favaretto  
U.O.C. Oncologia  
Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana

Dr. Fernando Gaion  
Associazione Altre Parole Onlus

Dr.ssa Annalisa Ferrarese  
Farmacista esperta

Sig. Vincenzo Gigli  
Senior Veneto

Dr.ssa Stefania Gori  
U.O.C. Oncologia

Area Sanità e Sociale

**Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici**

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia Tel. 041.2793412-3415-3406-1453 – Fax n. 041.2793468

**PEC: [area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it](mailto:area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it) e-mail: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it)**



IRCCS Ospedale Classificato Equiparato "Sacro Cuore Don Calabria" – Negrar

Dr. Franco Figoli  
Esperto in Cure Palliative

Prof. Roberto Leone  
Esperto in Farmacologia Clinica

Prof. Michele Milella  
U.O.C. Oncologia Medica  
Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona

Dr. Paolo Morandi  
U.O.C. Oncologia Medica  
Azienda ULSS 3 Serenissima

Dr.ssa Cristina Oliani  
U.O.C. Oncologia  
Azienda ULSS 5 Polesana

Prof. Paolo Pertile  
Dipartimento di Scienze Economiche – Università degli Studi di Verona

Dr. Mario Saia  
Direzione Sanitaria – Azienda Zero

Dr. Teodoro Sava  
U.O.C. Oncologia – AULSS 6 Euganea

Dr.ssa Giovanna Scroccaro  
Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici  
Regione del Veneto

Dr.ssa Valentina Tabelli  
Unità Farmaci Antitumorali  
Azienda ULSS 8 Berica

Dr.ssa Francesca Venturini  
U.O.C. Farmacia Ospedaliera  
Azienda Ospedale-Università Padova

*Area Sanità e Sociale*

**Direzione Farmaceutico – Protetica – Dispositivi Medici**

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia Tel. 041.2793412-3415-3406-1453 – Fax n. 041.2793468

**PEC: [area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it](mailto:area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it) e-mail: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it)**



Dr.ssa Vittorina Zagonel  
U.O.C. Oncologia Medica 1  
IRCCS Istituto Oncologico Veneto

Dr. Manuel Zorzi  
Registro Tumori del Veneto  
Azienda Zero

Dr. Fable Zustovich  
U.O.C. Oncologia  
Azienda ULSS 1 Dolomiti

e, p.c. Rispettive Direzioni Generali

U.O.C. HTA  
Azienda Zero

La presente per informare che, con Decreto del Direttore Generale Area Sanità e Sociale n. 58 del 2 maggio 2022 (in allegato), è stata effettuata la proroga delle funzioni del “Gruppo di Lavoro sui farmaci oncologici” nell’ambito del Coordinamento della Rete Oncologica Veneta (CROV) fino al 30.9.2022. Contestualmente, si è provveduto alla sostituzione del componente dott. Enrico Costa con la dott.ssa Valentina Tabelli.

Allego alla presente nota:

- la dichiarazione di insussistenza di ragioni di conflitto d’interessi (Allegato 1) che dovrà essere sottoscritta annualmente, o comunque ogni qualvolta dovesse sopraggiungere una circostanza in contrasto con la dichiarazione precedentemente resa.
- la dichiarazione di riservatezza circa l’attività del Gruppo di Lavoro (Allegato 2).

Tali dichiarazioni dovranno essere consegnate alla prima riunione utile o inviate al seguente indirizzo mail: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it)

Distinti saluti,

Per il Direttore  
Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi Medici  
dott.ssa Giovanna Scroccaro

il Direttore Vicario  
ing. Paolo Fattori

Referente della materia: Dott. Alberto Bortolami – [alberto.bortolami@regione.veneto.it](mailto:alberto.bortolami@regione.veneto.it)



# REGIONE DEL VENETO

giunta regionale

DECRETO N. **058** DEL **02 MAG 2022**

OGGETTO: “Gruppo di Lavoro sui farmaci oncologici” nell’ambito del Coordinamento della Rete Oncologica Veneta (CROV). Proroga delle funzioni del Gruppo di Lavoro e sostituzione componente.

NOTE PER LA TRASPARENZA:

Al fine di garantire continuità operativa al Gruppo di Lavoro sui farmaci oncologici, di cui al decreto del Direttore Generale dell’Arca Sanità e Sociale n. 42 del 30.4.2020 ed in scadenza ad aprile 2022, si prorogano le relative funzioni al 30.9.2022 e si decreta la sostituzione di un componente.

IL DIRETTORE GENERALE  
AREA SANITA’ E SOCIALE

- VISTO il decreto Area Sanità e Sociale n. 42 del 30.4.2020 “Gruppo di Lavoro sui farmaci oncologici” nell’ambito del Coordinamento della Rete Oncologica Veneta (CROV). Rinnovo”, ove si stabilisce la scadenza del gruppo di lavoro ad aprile 2022;
- VISTO il decreto Arca Sanità e Sociale n. 97 del 21.9.2021, con cui è stato nominato il Prof. Pier Franco Conte quale Coordinatore Tecnico Scientifico della Rete Oncologica del Veneto (CROV);
- PRESO ATTO dell’approssimarsi della scadenza del Gruppo di Lavoro in oggetto, prevista per aprile 2022 e della necessità di garantire il proseguimento delle attività del suddetto gruppo;
- PRESO ATTO altresì, della necessità di aggiornare la composizione del Gruppo di Lavoro a seguito della comunicazione del proprio trasferimento pervenuta dal componente dott. Enrico Costa, Farmacia Ospedaliera – Azienda Ospedaliero Universitaria Integrata di Verona.

DECRETA

1. di prorogare le funzioni del “Gruppo di Lavoro sui farmaci oncologici”, nell’ambito del Coordinamento della Rete Oncologica Veneta di cui alla D.G.R. n. 2067/2013 fino al 30 settembre 2021;
2. di sostituire all’interno del “Gruppo di Lavoro sui farmaci oncologici” il componente dott. Enrico Costa con la dott.ssa Valentina Tabelli, responsabile dell’U.O.S. Unità Farmaci Antiblastici, Vicenza – AULSS 8 Berica;
3. di dare atto che il suddetto Gruppo di Lavoro risulta ora, pertanto, così composto:
  - prof. Pierfranco Conte, Coordinatore Tecnico Scientifico della Rete Oncologica del Veneto (CROV) (Coordinatore);
  - dr Giuseppe Aprile, Oncologia - AULSS 8 Berica;
  - dr Franco Bassan, Oncologia Medica – AULSS 7 Pedemontana;
  - dr Francesco Cvasin, Medico di Medicina Generale – SIMG;
  - dr.ssa Marina Coppola, Farmacia Ospedaliera – IRCCS Istituto Oncologico Veneto;
  - dr Adolfo Favaretto, Oncologia – AULSS 2 Marca Trevigiana;
  - dr Fernando Gaion – Associazione Altre Parole Onlus;
  - dr.ssa Annalisa Ferrarese, Farmacista esperta;

- sig. Vincenzo Gigli, Senior Veneto;
  - dr.ssa Stefania Gori, Oncologia – IRCCS Ospedale Classificato Equiparato "Sacro Cuore Don Calabria" -- Negrar (VR);
  - dr Franco Figoli esperto in Cure Palliative
  - prof. Roberto Leone, esperto in Farmacologia Clinica;
  - prof. Michele Milella, Oncologia Medica – Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona;
  - dr Paolo Morandi, Oncologia Medica – AULSS 3 Serenissima;
  - dr.ssa Cristina Oliani, Oncologia - AULSS 5 Polesana;
  - prof. Paolo Pertile, Dipartimento di Scienze Economiche – Università degli Studi di Verona;
  - dr Mario Saia, Direzione Sanitaria – Azienda Zero;
  - dr Teodoro Sava, Oncologia – AULSS 6 Euganea;
  - dr.ssa Giovanna Scroccaro, Direzione Farmaceutico-Protetico-Dispositivi medici – Regione del Veneto;
  - dr.ssa Valentina Tabelli, Unità Farmaci Antitumorali – AULSS 8 Berica;
  - dr.ssa Francesca Venturini, Farmacia Ospedaliera Azienda Ospedale-Università Padova;
  - dr.ssa Vittorina Zagonel, Oncologia Medica 1 – IOV- IRCCS di Padova;
  - dr Manuel Zorzi, Registro Tumori del Veneto – Azienda Zero;
  - dr Fable Zustovich, Oncologia - AULSS 1 Dolomiti.
4. di ribadire che ai componenti del Gruppo di lavoro non è riconosciuto alcun compenso e le eventuali spese di trasferta per la partecipazione alle riunioni sono a carico degli Enti o delle Aziende sanitarie di appartenenza o di iscrizione nel caso dei medici di medicina generale, secondo le disposizioni vigenti in materia;
  5. di dare atto che il presente provvedimento non comporta spesa a carico del bilancio regionale;
  6. di pubblicare il presente provvedimento in forma integrale nel Bollettino Ufficiale della Regione.



F.to Dr. Luciano Flor

## DICHIARAZIONE di IMPEGNO alla RISERVATEZZA

di **componenti** e di eventuali **professionisti esterni** della **Commissione**:

(indicare nome della commissione e atto istitutivo)

---

di **componenti** e di eventuali **professionisti esterni** del **Gruppo di lavoro**:

(indicare nome del gruppo e atto istitutivo)

---

*Il documento deve essere compilato in tutte le sue parti, deve essere firmato e datato.*

Nome e Cognome	
Organizzazione di appartenenza*	
Indirizzo professionale*	
Ruolo*	

\* Da compilare solo da parte dei partecipanti alla seduta esterni, non componenti della Commissione.

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_

**dichiara**

il proprio impegno alla riservatezza in merito all'andamento delle discussioni interne al suddetto organo collegiale/gruppo di lavoro e al materiale eventualmente consegnato o prodotto nell'ambito delle sedute dei medesimi.

In fede dichiara di impegnarsi quindi a mantenere la massima riservatezza e non pubblicare, diffondere, divulgare, consegnare o rendere disponibile a qualunque terza parte, qualsiasi informazione e notizia appresa durante i lavori delle Commissioni regionali o Gruppi di Lavoro. Le informazioni e i documenti confidenziali possono essere comunicati ad autorità governative o a seguito di ordinanze di tribunali di giurisdizioni competenti, a condizione che tale comunicazione sia soggetta a tutte le protezioni legali o giudiziarie disponibili per materiali di tale natura e che venga fornita alla Commissione regionale o Gruppo di Lavoro una notifica preventiva in tempi ragionevoli.

Dichiara inoltre, di impegnarsi ad utilizzare le informazioni e i documenti confidenziali di cui venga in possesso durante i lavori delle Commissioni regionali o Gruppi di Lavoro esclusivamente a fini delle attività connesse alle stesse e di eliminare il materiale confidenziale nel momento in cui non abbia più necessità del suo utilizzo.

Il rispetto degli obblighi di cui sopra non viene meno con il termine dell'incarico assegnato; pertanto l'impegno non ha limite temporale, ma non si applica ai documenti o alle informazioni che il sottoscritto possa ragionevolmente provare fossero già a sua conoscenza in un periodo precedente la data di sottoscrizione di questo modulo, ovvero che divengano di pubblico dominio per motivo diverso dall'inadempienza di uno degli impegni sopra indicati.

Data \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_

## DICHIARAZIONE per la segnalazione di POTENZIALI CONFLITTI di INTERESSE

### di componenti e di eventuali professionisti esterni della Commissione:

(indicare nome della commissione e atto istitutivo)

---

### di componenti e di eventuali professionisti esterni del Gruppo di lavoro:

(indicare nome del gruppo e atto istitutivo)

---

*Il documento deve essere compilato in tutte le sue parti, deve essere firmato e datato. Tutti i campi sono obbligatori ed eventuali campi non pertinenti o non applicabili devono essere barrati.*

#### Dati personali

Nome e Cognome	
Organizzazione di appartenenza	
Indirizzo professionale	
Ruolo	
Indirizzo email	

Consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti, richiamate dall'art. 76 D.P.R. 445 del 28/12/2000\*, in fede dichiaro di aver preso visione di quanto riportato nella sezione "Definizioni ed istruzioni per la compilazione" presente nella parte finale del presente documento e di non detenere, a mia conoscenza, altri interessi diretti o indiretti nell'industria farmaceutica oltre a quelli di seguito elencati:

#### Dichiarazione pubblica di interessi

*I componenti che collaborano alle attività regionali sono tenuti a dichiarare anche gli interessi, diretti o indiretti, del coniuge e del convivente, nonché dei parenti ascendenti e discendenti entro il primo grado di parentela. Selezionando una qualsiasi casella nelle ultime 3 colonne (interessi dichiarati), si dovranno fornire informazioni aggiuntive nelle tabelle successive.*

Interessi nell'industria farmaceutica	NO	Attualmente	Da 0 a 3 anni precedenti	Oltre 3 anni precedenti
<b>Interessi Diretti</b>				
1.1 Impiego per una società: Ruolo esecutivo in una società farmaceutica	...	...	...	...
1.2 Impiego per una società: Ruolo guida nello sviluppo di un prodotto farmaceutico	...	...	...	...
1.3 Impiego per una società: altre attività	...	...	...	...
2. Consulenza per una società	...	...	...	...
3. Consulente strategico per una società	...	...	...	...
4. Interessi Finanziari	...	...	...	...
5. Titolarità di un brevetto	...	...	...	...
<b>Interessi Indiretti</b>				
6. Sperimentatore principale	...	...	...	...
7. Sperimentatore	...	...	...	...
8. Sovvenzioni o altri fondi finanziari	...	...	...	...
9. Interessi Familiari	...	...	...	...

### Dettagli della dichiarazione pubblica di interessi

Compilare tutte le voci che sono state selezionate nella tabella precedente, altrimenti barrare comunque le caselle ed apporre in calce data e firma.

Tipologia interesse	Periodo di attività	Nome Azienda Farmaceutica	Nome Prodotto/Area attività (elencare se sono presenti più prodotti)	Indicazione terapeutica/ <b>Tipologia</b> e/o <b>importo</b> degli interessi finanziari
1. Impiego in una società farmaceutica				
2. Consulenza per una società				
3. Consulente strategico per una società				
4. Interessi Finanziari				
5. Titolarità di un brevetto				
6. Sperimentatore principale				
7. Sperimentatore				
8. Sovvenzioni o altri fondi finanziari				
9. Interessi Familiari				

Oltre agli interessi sopra dichiarati, consapevole delle sanzioni penali nel caso di dichiarazioni non veritiere e falsità negli atti richiamate dall'art. 76 del D.P.R. 445 del 28 dicembre 2000\*, in fede dichiaro di NON DETENERE nessun altro interesse o fatto da portare a conoscenza della struttura regionale e del pubblico. In caso di qualsiasi altro interesse o fatto, specificare di seguito:

---

---

---

---

Dichiaro di essere consapevole della necessità di comunicare tempestivamente eventuali variazioni dovessero verificarsi rispetto a quanto sopra dichiarato e mi impegno in tal caso a rendere una nuova dichiarazione di Interessi specificando i cambiamenti alla struttura regionale competente (Direzione Farmaceutico Dispositivi Medici).

Allego fotocopia del documento di riconoscimento: \_\_\_\_\_

Data \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_

*\*La dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà va firmata davanti a un dipendente pubblico che accerta l'identità del dichiarante. Sono valide anche le dichiarazioni firmate e trasmesse assieme alla fotocopia di un documento di identità in corso di validità via fax o per via telematica (art. 65 del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82).*

## Definizioni ed istruzioni per la compilazione

“**Impiego in una società**” si intende qualsiasi attività – anche a titolo gratuito – prestata in favore o in collaborazione di una società farmaceutica:

1. Ruolo esecutivo in una società farmaceutica (President/Vicepresident, Chief Executive Officer, Chief Scientific Officer, Amministratore/Direttore Esecutivo/Associato).
2. Ruolo guida nello sviluppo di un prodotto farmaceutico (Clinical programme/Project manager position, Product manager/Specialist position, Programme leader/Manager position, Project leader/Manager position).
3. Qualsiasi altra attività non contemplata nelle precedenti categorie 1 e 2.

“**Consulenza per una società**” si intende un’attività in cui gli esperti interessati forniscono pareri o servizi ad una società farmaceutica a prescindere da accordi contrattuali o da qualunque altra forma di remunerazione. Quando l’esperto è chiamato dall’ Autorità Regolatoria competente a rendere uno scientific advice non si configura conflitto.

Per ruolo di “**consulente strategico per una società**” si intende che l’esperto partecipa con diritto di voto, o possibilità di condizionare i risultati della votazione, ad un Comitato (Scientifico) di consulenza/Comitato Direttivo con la funzione di fornire consulenza/esprimere pareri sulla (futura) strategia, attività di direzione e sviluppo di una società farmaceutica, sia in termini di strategia generale o strategia relativa al prodotto, a prescindere dagli accordi contrattuali o da qualunque altra forma di remunerazione.

N.B. Il coinvolgimento di un esperto nel lavoro di ricerca per una società farmaceutica, ad eccezione dell’attività svolta su uno specifico prodotto, è considerato un interesse indiretto.

Per “**Interessi finanziari**” si intendono:

- a) Il possesso di azioni di una società farmaceutica ad esclusione dei fondi d’investimento/pensione amministrati indipendentemente, che non sono basati esclusivamente sul settore farmaceutico;
- b) Indennizzi, emolumenti, onorari, salari pagati direttamente da una società farmaceutica ad un individuo, diversi dai pagamenti per le spese sostenute nel lavoro di ricerca o per rimborsi di spese ragionevoli sostenute per partecipare a conferenze/seminari (ovvero spese per l’alloggio e per il viaggio). Vanno indicate con precisione le docenze a corsi, inclusi i corsi ECM, direttamente o indirettamente, parzialmente o totalmente sponsorizzati da società farmaceutiche.
- c) Diritti derivanti da Proprietà intellettuali compresi i brevetti, marchi registrati, *know how* e/o diritti di autore relativi ad un medicinale, posseduto/i dall’individuo o per i quali l’individuo ne sia diretto beneficiario.

“**Titolarietà di un brevetto**” si intende la titolarità di un brevetto per un prodotto medicinale/prodotto concorrente posseduto sia dal soggetto che dall’Ente o Istituzione di appartenenza del soggetto. Sono escluse dalla titolarità la sola invenzione del brevetto e le titolarità brevettuali in cui il soggetto non ha un diretto o indiretto interesse finanziario e non possiede alcun diritto nello sviluppo dello stesso brevetto.

“**Sperimentatore principale**” è lo sperimentatore responsabile per il coordinamento di altri sperimentatori in differenti centri clinici che prendono parte ad uno studio multicentrico sponsorizzato da una industria farmaceutica, o nel caso di uno studio monocentrico, lo sperimentatore responsabile dello specifico studio effettuato in un solo centro, sponsorizzato da una industria farmaceutica o ancora lo sperimentatore coordinatore a livello nazionale di un trial multinazionale che sottoscrive la relazione finale sullo studio clinico.

“**Sperimentatore**” è uno sperimentatore coinvolto in uno studio clinico in uno specifico centro clinico che può essere lo sperimentatore responsabile dello studio in quello specifico centro o un membro del team dello studio clinico che attua le procedure inerenti allo studio clinico e assume importanti decisioni relative allo stesso.

Per le “**Sovvenzioni o altri fondi finanziari**” si intende qualsiasi emolumento erogato dalle società farmaceutiche e ricevuto dall’organizzazione o istituzione alla quale il soggetto appartenga, o per la quale il

soggetto ponga in essere qualsiasi tipo di attività o il soggetto sia supportato nelle sue attività, anche non relative al lavoro di ricerca, da tali organizzazioni.

### **Altre definizioni**

“**Testimone esperto**” si intende un esperto il cui ruolo è circoscritto a testimoniare e fornire consulenza specialistica su una specifica questione fornendo informazioni e rispondendo solo a quesiti diretti. Il testimone esperto può essere invitato a partecipare alle Commissioni e ai Comitati Scientifici, gruppi di lavoro, o incontri specifici di gruppi di esperti.

Per “**società farmaceutica**” si intendono anche società di servizi o forniture che contribuiscono alla ricerca, sviluppo, produzione e sorveglianza post – marketing di un prodotto medicinale.

Per “**prodotto concorrente**” si intende un prodotto medicinale indicato per un gruppo simile di pazienti con il medesimo obiettivo clinico (trattare, prevenire o diagnosticare una particolare patologia), dando vita perciò ad una potenziale concorrenza commerciale.

Per “**familiari**” s’intendono il coniuge, il convivente more uxorio e i parenti di primo grado in linea retta (ascendente e discendente).

“**Informazioni Confidenziali**” comprende tutte le informazioni, fatti, dati ed ogni altro argomento di cui io vengo a conoscenza, direttamente o indirettamente, come risultato della mia partecipazione alle attività istituzionali.

“**Documentazione Confidenziale**” comprende tutte le bozze, informazioni preparatorie, documenti o ogni altro materiale, insieme a qualunque altra informazione ivi contenuta, ai quali io abbia accesso, direttamente o indirettamente, come risultato della mia partecipazione alle attività istituzionale. Inoltre, qualsiasi registrazione o nota da me fatta riguardo a informazioni confidenziali o documentazione confidenziale sarà trattata come documentazione confidenziale.

-----

### **Informativa in materia di protezione dei dati personali (art. 13 del Regolamento UE 2016/679 e Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n.196)**

Si informa l’interessato che i dati personali non particolari sopra riportati sono acquisiti esclusivamente per l’esecuzione di compiti di interesse pubblico, ai sensi dell’art. 6 c. 1 lett. e) del Regolamento UE 2016/679 ovvero ai fini della prevenzione di eventuali conflitti di interesse e saranno trattati dal Titolare solo per tale scopo.

Il conferimento dei dati è condizione necessaria per la partecipazione ai lavori della

Commissione \_\_\_\_\_

Gruppo di Lavoro \_\_\_\_\_

Il Titolare del trattamento dei dati è la Regione del Veneto / Giunta Regionale, con sede a Palazzo Balbi - Dorsoduro, 3901, 30123 – Venezia.

Il Delegato al trattamento dei dati, ai sensi della DGR n. 596 del 8.5.2018 pubblicata nel BUR n. 44 del 11.5.2018, è il Direttore *pro tempore* della Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi Medici della Regione Veneto: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it) - [area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it](mailto:area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it)

Il Responsabile della Protezione dei dati / *Data Protection Officer* ha sede a Palazzo Sceriman, Cannaregio, 168, 30121 – Venezia [dpo@regione.veneto.it](mailto:dpo@regione.veneto.it)

I dati personali raccolti potranno essere trattati a fini di archiviazione e saranno conservati per il tempo necessario al perseguimento della finalità per la quale sono stati acquisiti, fatto salvo un periodo di conservazione superiore nel caso in cui il trattamento si riveli necessario per soddisfare altre finalità di natura legale. I dati personali saranno trattati, anche attraverso l’utilizzo di strumenti elettronici, esclusivamente da dipendenti e collaboratori autorizzati e adeguatamente istruiti. Potranno essere comunicati ad altre Autorità Pubbliche e Pubbliche Amministrazioni solo per l’adempimento di obblighi di legge o regolamento e non

saranno oggetto di trasferimenti al di fuori dell'Unione Europea. L'interessato ha diritto di ottenere dalla Regione del Veneto, secondo quanto previsto dalla normativa vigente, ove applicabile, l'accesso ai dati personali e la rettifica o la cancellazione degli stessi o la limitazione del trattamento che lo riguarda o di opporsi al trattamento (articoli 15 e ss. del Regolamento). L'apposita istanza a Regione del Veneto può essere presentata contattando per il Titolare il relativo Direttore Delegato o il Responsabile della Protezione dei Dati. L'interessato, ove ritenga che il trattamento sia effettuato in violazione di quanto previsto dal Regolamento, ha il diritto di proporre reclamo all'Autorità di controllo (ai sensi dall'articolo 77 del Regolamento) ovvero di adire le competenti Autorità giudiziarie (ai sensi dell'articolo 79 del Regolamento).