

# CICLO DI VITA DEI DATI



\*Utilizzando risorse interne dell'ospedale

Il ciclo di vita dei dati nell'ambito del progetto di ricerca "The Body as Source of Evidence":

1. **Raccolta dei dati:** Vengono raccolte informazioni anagrafiche, lo stato di salute, il battito cardiaco e altre misurazioni fisiologiche delle pazienti affette da Anoressia Nervosa. Inoltre, vengono richieste informazioni sul livello di istruzione e la professione.
2. **Predisposizione misure di sicurezza:** I dati saranno protetti da misure tecnico (e.g., controlli degli accessi, accesso ai file con password forti, backup periodici, ecc.) e organizzative.
3. **Utilizzo dei dati:** I dati raccolti vengono utilizzati per condurre lo studio di ricerca al fine di analizzare i comportamenti e i parametri fisiologici delle pazienti con Anoressia Nervosa e identificare i meccanismi alla base della patologia.
4. **Anonimizzazione dei dati:** I dati personali vengono anonimizzati per garantire la privacy delle pazienti. Questo processo consiste nella rimozione delle informazioni identificative dirette o nell'adozione di metodi di pseudonimizzazione per rendere i dati non riconducibili a individui specifici. I dati anonimizzati possono essere utilizzati per scopi di ricerca scientifica. I ricercatori dell'ospedale possono analizzare ed elaborare i dati per ottenere risultati da pubblicare su riviste specializzate e presentare in conferenze del settore.
5. **Conservazione dei dati:** I dati anonimizzati vengono conservati per un periodo di 4 anni dopo la conclusione dello studio.
6. **Disposizione finale dei dati:** Al termine del periodo di conservazione di 4 anni, i dati verranno eliminati.