

ACCORDO SUL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

*Il presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali per i clienti (di seguito, "**Accordo sul trattamento dei Dati Personali**") è un contratto tra:*

*Aziende....., con sede, in persona....., la quale aderisce all'Accordo Quadro per la fornitura in noleggio di defibrillatori indossabili affidato da ARES Sardegna a ZOLL e, quindi, affida alla predetta ZOLL i relativi contratti attuativi/appalti specifici discendenti dall'Accordo stesso ("**Cliente**"),*

e

*ZOLL Medical Italia S.r.l., via F.Corselli 11, 29122 Piacenza ("**ZOLL**"),*

*(ciascuna definita come "**Parte**" o, collettivamente, "**Parti**") in relazione all'utilizzo dei prodotti e dei sistemi di ZOLL Life Vest con riguardo al trattamento dei Dati Personali da parte di ZOLL in relazione al prodotto, al sistema o al servizio di ZOLL richiesto. Firmando il presente Accordo sul Trattamento dei Dati Personali, il Cliente e ZOLL accettano di ritenersi reciprocamente vincolati dai termini del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali, compresi i suoi Allegati, che disciplina il Trattamento dei dati personali.*

CONSIDERANDO

Considerato che:

- (i) ZOLL ha partecipato ad una procedura negoziata ai sensi dell'art. 63 del D.Lgs. n. 50/2016, espletata da ARES Sardegna per la conclusione di un Accordo Quadro con unico operatore economico, ai sensi dell'art. 54, comma 3 del D.Lgs. n. 50/2016, recante le clausole relative agli appalti per la fornitura in noleggio al Cliente, durante il periodo di validità dell'Accordo Quadro stesso, del defibrillatore indossabile LifeVest (di seguito, "**LifeVest**") e della relativa piattaforma proprietaria ZOLL Patient Management network (di seguito, "**ZPM**") accessibile da ZOLL agli operatori sanitari su base opzionale. All'esito di tale procedura, con determinazione n.....del....., l'Accordo Quadro di che trattasi è stato aggiudicato a ZOLL.
- (ii) ZOLL ha ottenuto un diritto di esclusiva per la distribuzione di LifeVest e ZPM in Italia per conto di ZOLL Manufacturing Corporation;

- (iii) LifeVest è progettato per rilevare determinati ritmi cardiaci rapidi pericolosi per la vita del paziente stesso (aritmie). Se LifeVest rileva un ritmo cardiaco di questo tipo, emette innanzitutto un allarme. In uno scenario tipico, l'allarme sarà seguito dall'erogazione di uno shock terapeutico se indicato e se il paziente perde conoscenza o non riesce a premere i pulsanti di risposta sul dispositivo. Lo shock di trattamento è progettato per ripristinare il normale ritmo cardiaco del paziente.
- (iv) LifeVest è consigliato al paziente dal medico curante che lavora nelle strutture del Cliente;
- (v) ZPM è progettato per consentire ai medici generici, ai medici specialisti, agli infermieri e al personale medico del Cliente di accedere ai dati generati dal LifeVest, se richiesto, che vengono trasmessi automaticamente via Internet attraverso lo ZPM, quando il LifeVest si trova in prossimità del dispositivo HotSpot corrispondente per consentire il download dei dati.
- (vi) LifeVest e ZPM sono forniti in virtù di un contratto di noleggio stipulato con il Cliente in attuazione dell'Accordo Quadro indicato nel considerando (i). Tale Accordo Quadro ed il contratto di cui sopra regolano la fornitura dello specifico dispositivo Lifevest e i relativi servizi (di seguito, "**Contratto**").
- (vii) Inoltre, ZOLL chiederà ai Pazienti (come definiti di seguito) di firmare una "Dichiarazione di Consenso del Paziente" relativa alle modalità di fornitura dello specifico dispositivo LifeVest, e i servizi relativi, con specifico riferimento agli aspetti tecnici del LifeVest, fermo restando e senza pregiudizio per il Contratto.
- (viii) Nel corso del processo negoziale le Parti hanno convenuto di precisare in maniera più dettagliata i loro ruoli in materia di trattamento dei dati tenendo conto del considerando 26 delle Linee guida 7 del 2020 emanate dal Comitato europeo per la protezione dei dati, che recita come segue: "*La necessità di una valutazione fattuale significa anche che la titolarità di un trattamento non deriva dalle caratteristiche soggettive di chi tratta i dati, ma dalle attività concretamente svolte da tale soggetto in un contesto specifico. In altre parole, uno stesso soggetto può agire contemporaneamente in qualità di titolare del trattamento per determinate operazioni di trattamento, e in qualità di responsabile del trattamento per altre operazioni; inoltre, la qualifica di titolare o di responsabile del trattamento va valutata in relazione a ciascuna specifica attività di trattamento dei dati.*"

Pertanto, le Parti convengono quanto segue:

1. DEFINIZIONI

Nel presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali, a meno che non sia stabilito diversamente, si applicano le seguenti definizioni. Tutti gli altri termini in maiuscolo devono avere il significato attribuito dalla Legislazione in materia di protezione dei dati:

"Legislazione in materia di protezione dei dati" indica (i) il Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati (Regolamento generale sulla protezione dei dati) ("**GDPR**") e tutte le leggi nazionali di attuazione applicabili, comprese le leggi del Regno Unito e della Svizzera, come modificate di volta in volta; e (ii) tutte le leggi applicabili in materia di trattamento dei Dati Personali, compresi, se del caso, gli orientamenti e i codici di condotta emanati dalle autorità nazionali di protezione dei dati o da altri soggetti, tra cui il Garante Italiano per la protezione dei dati personali o il Comitato europeo per la protezione dei dati, come modificati di volta in volta.

"Paziente" indica un Soggetto i cui Dati Personali saranno Trattati con riferimento a prodotti o servizi ZOLL o i cui Dati Personali saranno trattati con riferimento a sistemi o portali ZOLL in relazione al presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali e a qualsiasi Contratto sottostante.

"Dati Personali del Paziente" indicano i Dati Personali dei Pazienti come ulteriormente descritti nell'Allegato I del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali.

"Trattamento" assume lo stesso significato di cui alla Legislazione in materia di protezione dei dati e significa, *inter alia*, qualsiasi operazione o insieme di operazioni, compiute con o senza l'ausilio di processi automatizzati e applicate a dati personali o insiemi di dati personali, come la raccolta, la registrazione, l'organizzazione, la strutturazione, la conservazione, l'adattamento o la modifica, l'estrazione, la consultazione, l'uso, la comunicazione mediante trasmissione, diffusione o qualsiasi altra forma di messa a disposizione, il raffronto o l'interconnessione, la limitazione, la cancellazione o la distruzione ("**Trattare**" e "**Trattato**" saranno interpretati di conseguenza).

"Sub-responsabile" indica qualsiasi terza Parte incaricata di Trattare i Dati Personali del Paziente in relazione al presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali per conto di ZOLL e/o delle sue affiliate.

<p>"Autorità di controllo" avrà lo stesso significato di cui alla Legislazione in materia di protezione dei dati e includerà anche il Garante per la protezione dei dati personali.</p>	
<p>2. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI DEI PAZIENTI</p>	
<p>A. PARTE GENERALE</p>	
<p>(i) Il presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali si applica al trattamento dei Dati Personali del Paziente come specificato nell'<u>Allegato I</u> del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali. Le disposizioni incluse nella presente Clausola 2, lett. A) si applicano a qualsiasi Trattamento dei Dati Personali del Paziente effettuato da ciascuna delle Parti ai sensi del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali.</p>	
<p>(ii) Ciascuna Parte si impegna a rispettare in ogni momento la Legislazione in materia di protezione dei dati e a non far sì che l'altra Parte violi alcuno dei suoi obblighi applicabili ai sensi della Legislazione in materia di protezione dei dati.</p>	
<p>(iii) Il Cliente garantisce e dichiara che tutti i Dati Personali del Paziente messi a disposizione di ZOLL per il Trattamento sono stati raccolti e Trattati dal Cliente per scopi legittimi e leciti e che tali Dati Personali del Paziente possono essere messi legittimamente a disposizione di ZOLL in conformità alla Legislazione in materia di protezione dei dati. Il Cliente adotterà le misure ragionevoli per garantire che i Dati Personali del Paziente siano accurati, completi e aggiornati nel momento in cui vengono forniti a ZOLL e comunicherà tempestivamente il momento in cui si accorgerà che i Dati Personali del Paziente sono diventati inaccurati, incompleti o obsoleti.</p>	
<p>(iv) Ciascuna Parte collaborerà con l'altra Parte, su esplicita richiesta o come richiesto dalla Legislazione in materia di protezione dei dati, in relazione a:</p>	
<p>(a) qualsiasi richiesta, reclamo o domanda da parte di un Paziente in relazione ai Dati Personali del Paziente stesso Trattati in relazione al presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali; e/o</p>	
<p>(b) qualsiasi indagine, inchiesta o richiesta fatta da o per obblighi di segnalazione a qualsiasi Autorità di controllo o qualsiasi altra autorità in relazione ai Dati Personali del Paziente Trattati in relazione al presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali.</p>	
<p>(v) Il Cliente riconosce e accetta che per le attività per le quali ZOLL Tratterà i Dati Personali del Paziente in qualità di titolare autonomo del trattamento, come elencato nella Clausola 2, lett.</p>	

C) del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali, i pazienti saranno adeguatamente informati da ZOLL.
(vi) Il Cliente dichiara e garantisce che provvederà a informare i Pazienti dei Dati Personali dei Pazienti stessi che Tratta in qualità di autonomo titolare del trattamento.
(vii) Ciascuna Parte si impegna a notificare tempestivamente all'altra Parte e a collaborare con essa qualora ritenga di non essere più in grado di rispettare uno qualsiasi dei termini del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali.
(viii) Ciascuna Parte implementerà e manterrà adeguate misure tecniche e organizzative per proteggere i Dati Personali dei Pazienti dalla distruzione accidentale o illegale o dalla perdita accidentale, dall'alterazione, dalla divulgazione non autorizzata o dall'accesso.
(ix) Le Parti collaboreranno pienamente tra loro e si impegneranno in modo responsabile e nel rispetto dei principi di correttezza e buona fede per assistersi reciprocamente in relazione a qualsiasi obbligo di segnalazione o notifica in caso di Violazione dei Dati Personali del Paziente ai sensi del presente Contratto, nonché per effettuare valutazioni d'impatto sulla protezione dei dati o consultazioni preliminari con le Autorità di controllo.
(x) Le Parti concordano che se i Dati Personali del Paziente vengono elaborati al di fuori dello Spazio economico europeo (SEE), ciò sarà consentito solo se verranno soddisfatti i requisiti del Capo 5 del GDPR relativo al trasferimento dei Dati Personali. A seconda dei casi, ciò potrebbe richiedere la stipula di Clausole Contrattuali Standard dell'Unione Europea (UE) con l'importatore dei dati e l'implementazione di idonee misure aggiuntive.
B. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI DEI PAZIENTI PER I QUALI ZOLL AGISCE IN QUALITÀ DI RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO
(i) Le disposizioni di cui alla presente Clausola 2, lett. B) specificano e integrano le disposizioni di cui alla Clausola 2, lett. A). In caso di discrepanza tra le disposizioni della presente Clausola 2, lett. B) e quelle della precedente Clausola 2, lett. A), prevarranno queste ultime.
(ii) ZOLL tratterà i Dati Personali del Paziente in qualità di Responsabile del Trattamento per i seguenti scopi:
(a) per le finalità di trattamento sanitario fornito e prescritto dal medico curante;

(b) per fornire, far funzionare, mantenere, assistere, risolvere i problemi, calibrare, eseguire attività di adattamento, fornire supporto tecnico e assistenza ai Pazienti (anche a distanza), e in relazione ai servizi di dati in relazione a prodotti, servizi e sistemi ZOLL in relazione ai servizi sanitari;
(c) Su richiesta del Paziente di essere assistito da parte di una struttura sanitaria, nella misura in cui quest'ultima accetti di stipulare un accordo per la fornitura, trasferire i dati alla nuova struttura;
(d) per qualsiasi altra finalità connessa al trattamento sanitario secondo le istruzioni del Cliente.
(ii) Quando ZOLL tratta i Dati Personali del Paziente ai sensi del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali, in aggiunta e come specifica agli obblighi generali di Trattamento elencati nella Clausola 2, lett. A) di cui sopra, ZOLL:
(a) Tratterà i Dati Personali del Paziente in conformità alle istruzioni documentate del Cliente o come richiesto o consentito dalla legge. ZOLL informerà immediatamente il Cliente se, a suo parere, un'istruzione impartita dal Cliente viola la Legislazione in materia di protezione dei dati. Il Cliente riconosce che ZOLL fa affidamento sulle dichiarazioni del Cliente in merito alla misura in cui il Cliente è autorizzato a elaborare i Dati Personali del Paziente e a metterli a disposizione di ZOLL per il Trattamento;
(b) garantirà che le persone autorizzate a Trattare i Dati Personali dei Pazienti lo facciano in base a istruzioni documentate e si impegnino alla riservatezza;
(c) Il Cliente accetta che altre Parti, tra cui, a titolo esemplificativo e non esaustivo, le società affiliate a ZOLL, possano essere incaricate come Responsabili del trattamento e/o Sub-responsabili e che le società affiliate a ZOLL possano nominare Sub-responsabili terzi in relazione al presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali, compresi i Sub-responsabili che possono essere situati all'interno o all'esterno del SEE, nel rispetto delle relative garanzie per i trasferimenti internazionali di dati. Si ribadisce che ciò sarà consentito solo ed esclusivamente se verranno soddisfatti i requisiti del Capo 5 del GDPR relativo al trasferimento dei Dati Personali.
(d) ZOLL informerà il Cliente in caso di modifiche ai Sub-responsabili nominati, inclusi

<p>nell'Allegato II del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali. Inoltre, ZOLL garantisce che i Sub-responsabili saranno contrattualmente vincolati agli stessi obblighi di protezione dei Dati stabiliti nel presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali; metterà a disposizione del Cliente, su richiesta, le informazioni ragionevolmente necessarie per dimostrare la conformità al Contratto, al presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali e alla Legislazione in materia di protezione dei dati. In caso di audit, il Cliente dovrà dare a ZOLL un ragionevole preavviso e adottare misure ragionevoli per evitare di causare danni, lesioni o interruzioni ai locali, alle attrezzature, al personale e all'attività di ZOLL. Salvo quanto diversamente richiesto dalla Legislazione in materia di protezione dei dati, qualsiasi audit deve essere condotto entro il normale orario di lavoro.</p>
<p>(e) ZOLL informerà il Cliente senza indebito ritardo nel momento in cui verrà a conoscenza di qualsiasi Violazione dei Dati Personali che riguardi i Dati Personali del Paziente ai sensi del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali per le attività delineate nella presente Clausola 2, lett. B).</p>
<p>(f) ZOLL assisterà il Cliente in qualsiasi obbligo di segnalazione o notifica in caso di Violazione dei Dati Personali del Paziente ai sensi del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali, nonché nell'esecuzione di valutazioni d'impatto sulla protezione dei dati o consultazioni preliminari con le Autorità di controllo.</p>
<p>C. TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI DEL PAZIENTE PER I QUALI ZOLL AGISCE COME TITOLARE</p>
<p>(i) Il Cliente riconosce e accetta che ZOLL e le sue affiliate e società controllanti, ove applicabile, incluse, senza limitazioni, ZOLL Services LLC e ZOLL Manufacturing Corporation, trattino i Dati Personali del Paziente in qualità di Titolari autonomi per i seguenti scopi:</p>
<p>(a) adempiere ai propri obblighi legali per garantire la sicurezza dei prodotti, del sistema e del servizio su base continuativa, nel rispetto della legislazione internazionale, europea e nazionale applicabile sui dispositivi medici;</p>
<p>(b) soddisfare le richieste delle autorità competenti e delle autorità di regolamentazione in relazione alla sua posizione di produttore e/o distributore di LifeVest, che potrebbero includere la richiesta di dati sulla base della legislazione applicabile, anche nel contesto della sorveglianza post-marketing;</p>
<p>(c) in caso di emergenza e di rischi per l'integrità fisica, su richiesta del Paziente, fornire</p>

l'accesso a professionisti sanitari terzi;
(d) su richiesta del Paziente, fornire al Paziente stesso una relazione standard sui dati raccolti;
(e) difendere la propria posizione in qualsiasi reclamo, procedimento o indagine e, più in generale, esercitare i propri diritti (compreso il diritto di difesa) ai sensi della legge;
(f) effettuare analisi statistiche al fine di migliorare costantemente le prestazioni, l'accuratezza e il corretto funzionamento di LifeVest, nell'interesse del Cliente e dei Pazienti.
(ii) Per le attività elencate ai punti (a), (b) e (f) di cui sopra, e in ogni misura possibile per le altre attività, ZOLL si baserà su dati anonimizzati, aggregati e/o de-identificati. Per tali scopi, il Cliente riconosce e accetta che i Dati Personali del Paziente possano essere Trattati includendo l'anonimizzazione e/o l'aggregazione irreversibile dei dati per garantire che tali dati non siano più Dati Personali, in conformità al principio di minimizzazione dei dati.
(iii) Le Parti riconoscono e concordano che le attività di cui sopra saranno svolte sotto l'esclusiva responsabilità di ZOLL e le sue affiliate e società controllanti in qualità di titolare(i) autonomo(i) del trattamento dei dati, in conformità alla Legislazione in materia di protezione dei dati. Le Parti, inoltre, concordano che ZOLL fornirà al Paziente, ove da questi richiesto, indicazione delle sue affiliate e società controllanti che eseguiranno le attività di Trattamento previste nella presente clausola 2 (C), provvedendo altresì a comunicare tempestivamente al Paziente eventuali successive variazioni (ove richiesto).
3. RISOLUZIONE DEL PRESENTE ACCORDO E RESPONSABILITÀ
(i) Il presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali terminerà con la risoluzione del Contratto sottostante per la fornitura di prodotti o servizi stipulato tra le Parti. In caso di risoluzione dell'Accordo sul trattamento dei Dati Personali, l'autorizzazione all'utilizzo di qualsiasi sistema pertinente da parte del Cliente cesserà, ma i termini del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali continueranno ad applicarsi a tutti gli utilizzi del sistema e a tutti i Dati Personali del Paziente raccolti prima del ricevimento e dell'elaborazione della richiesta di risoluzione.
(ii) Alla risoluzione o alla scadenza del Contratto, come richiesto dal Cliente e dal Paziente, ZOLL cancellerà o restituirà tutti i Dati Personali del Paziente Trattati in qualità di Responsabile del trattamento ai sensi della Clausola 2, lett. B) del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali. ZOLL può conservare i Dati Personali per adempiere agli obblighi previsti dalla legge. In questo caso, i Dati Personali saranno soggetti allo stesso livello di protezione richiesto dal

<p>presente Contratto. ZOLL può inoltre conservare i dati Trattati ai sensi della Clausola 2(C) del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali e i dati anonimizzati che non sono più identificabili e può utilizzare o divulgare tali informazioni anonimizzate senza limitazioni, anche per scopi di ricerca e sviluppo.</p>
<p>(iii) Ciascuna Parte dovrà risarcire l'altra per qualsiasi reclamo, costo diretto o indiretto, perdita, danno, spesa (comprese le spese legali) e altri esborsi sostenuti dall'altra Parte in conseguenza o derivanti dalla negligenza della Parte inadempiente o dalla violazione del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali.</p>
<p>4. MISCELLANEA</p>
<p>(i) Il presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali e qualsiasi controversia o reclamo derivante da o in relazione ad esso o al suo oggetto o alla sua formazione (comprese le controversie o i reclami extracontrattuali) saranno disciplinati dalla legge italiana.</p>
<p>(ii) Qualsiasi avviso che una Parte deve dare ad un'altra Parte ai sensi del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali o in relazione ad esso deve essere in forma scritta e inviato per posta raccomandata o PEC alla sede principale della Parte destinataria o ad altro indirizzo che la Parte in questione può aver comunicato alla Parte mittente in conformità alla presente Clausola.</p>
<p>(iii) Il presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali costituisce l'accordo tra le Parti in relazione all'oggetto dello stesso. Restano valide, per quanto compatibili e non contrastanti con il contenuto del presente Accordo, le previsioni di cui al documento "Gestione della privacy e sicurezza delle informazioni", allegato sub 1) alla lettera di richiesta di offerta che ha dato avvio alla procedura negoziata indicata nel precedente Considerando (i). Il presente Accordo sul trattamento dei dati viene, altresì, allegato all'Accordo Quadro stipulato tra ARES Sardegna e Zoll Medical Italia S.p.A.</p>
<p>(iv) Le rinunce a qualsiasi diritto o azione ai sensi del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali possono essere fornite solo per iscritto. Il mancato o ritardato esercizio da parte di una delle Parti di un diritto o di un'azione previsti dalla legge o dal presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali non pregiudicherà il diritto o l'azione, né potrà essere interpretato come una rinuncia o una variazione degli stessi o precluderne l'esercizio in qualsiasi momento successivo, e nessun esercizio singolo o parziale di un diritto o di un'azione potrà precludere un altro o ulteriore esercizio dello stesso o l'esercizio di qualsiasi altro diritto o azione.</p>

(v) Se e nella misura in cui una qualsiasi disposizione del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali sia ritenuta illecita, nulla o inapplicabile in qualsiasi giurisdizione, tale disposizione non avrà alcun effetto in tale giurisdizione, senza tuttavia invalidare le restanti disposizioni del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali.

(vi) Il presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali può essere sottoscritto in un numero qualsiasi di copie o di duplicati, ciascuno dei quali costituisce un originale, ma tali copie o duplicati costituiranno nel loro insieme uno stesso strumento. Le Parti possono sottoscrivere il presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali firmando copie separate del Accordo sul trattamento dei Dati Personali e inviandole in formato PDF all'altra Parte per posta elettronica. Tutte queste firme avranno la stessa validità di altre forme di firma.

(vii) In caso di contrasto tra il testo in lingua italiana ed il testo in lingua inglese del presente Accordo sul trattamento dei Dati Personali, prevarrà il testo in lingua italiana.

[Cliente ZOLL]

Firma: _____

Nome: _____

Titolo: _____

Telefono: _____

Email: _____

[ZOLL]

Firma: _____

Nome: _____

Titolo: _____

Telefono: _____

Email: _____

ALLEGATO I – DATI PERSONALI DEL PAZIENTE
<ul style="list-style-type: none">• Nome e cognome;• ID del dispositivo;• Numero ID;• Indirizzo di residenza;• Data di nascita;• Sesso;• Numero di telefono;• Indirizzo e-mail;• Dettagli della persona di riferimento alternativa;• Se applicabile, compagnia di assicurazione sanitaria e numero di assicurazione sanitaria corrispondente;• Medico prescrivente e/o curante e ospedale;• Dati relativi alla salute quali il motivo della prescrizione di LifeVest, la durata stimata del tempo di utilizzo e• stato di salute;• Informazioni che vengono fornite nel corso delle chiamate per il supporto tecnico e qualsiasi altro commento relativo all'uso di LifeVest che viene inserito nello ZPM.
<p>Dati Personali raccolti automaticamente quando il Paziente indossa il LifeVest. Questi dati comprendono:</p> <ul style="list-style-type: none">• ID del dispositivo;• letture ECG;• frequenza cardiaca;• suoni cardiaci;• posizione del corpo;• livello di attività;• tempo di attività fisica;• durata dell'uso del dispositivo;• informazioni sulle prestazioni del dispositivo;• informazioni sull'uso effettivo del dispositivo.

ALLEGATO 2 – SUB-RESPONSABILI