

Klauzula informacyjna

Realizując obowiązek wynikający z art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dz. U. UE. L. 2016. 119. 1) – zw. dalej RODO, informujemy, że:

- 1) Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Queisser Pharma Poland Sp. z o.o. z siedzibą przy ul. Domaniewskiej 39, 02-672 Warszawa, dalej zwany „**Administratorem**” lub „**Administrator**”.
- 2) Pani/Pana dane osobowe zostały udostępnione Queisser Pharma Poland Sp. z o.o. przez Pani/Pana przedstawiciela ustawowego lub opiekuna faktycznego.
- 3) Może Pani/Pan skontaktować się w razie pytań lub wątpliwości ws. sposobów i zasad przetwarzania danych, a także chęci wycofania zgody na przetwarzanie danych pod adresem: odo@queisser.pl.
- 4) Administrator wyznaczył osobę odpowiedzialną, z którym skontaktować się można za pośrednictwem poczty tradycyjnej (na adres wskazany powyżej z dopiskiem „Ochrona Danych Osobowych”) lub poczty elektronicznej na adres odo@queisser.pl.
- 5) Podstawą pozyskania i przetwarzania przez Administrator Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. a), c) i d) RODO, czyli zgody na przetwarzanie danych, przetwarzanie Pani/Pana danych jest niezbędne wypełnienia obowiązku prawnie ciążącego na Administratora oraz przetwarzanie jest niezbędne do ochrony żywotnych interesów osób, których dane dotyczą.
- 6) Celem przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest analiza zgłoszenia i przekazanie zgłoszenia o niepożądanych efektach leków do Prezesa Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (dalej zwany „**Prezes Urzędu**”) oraz wypełnienie wszystkich obowiązków nałożonych na Administratora przepisami RODO, ustawy o ochronie danych osobowych oraz innymi przepisami szczególnymi, regulującymi proces przetwarzania danych osobowych.

W tym celu Administrator będzie przetwarzał następujące dane osobowe:

- inicjały pacjenta,
 - płeć pacjenta,
 - wiek pacjenta,
 - opis niepożądanych efektów leku, które wpłynęły na zdrowie pacjenta,
 - imię i nazwisko osoby dokonującej zgłoszenie,
 - w przypadku osób wykonujących zawód medyczny, adres miejsca wykonywania tego zawodu
- 7) Administrator będzie udostępniać Pani/Pana dane osobowe innym odbiorcom wyłącznie na podstawie przepisów prawa w ramach przysługującego mu uprawnienia, bądź w związku z koniecznością wypełnienia obowiązku prawnego lub skorzystania z uprawnienia przysługującego na podstawie przepisów prawa.

- 8) Administrator może udostępniać Pani/Pana dane osobowe podmiotom działającym na rzecz Administratora w oparciu o powierzenie przetwarzania danych. Mogą to być dostawcy systemów informatycznych, dostawca usług poczty e-mail i inne podmioty, za pośrednictwem których Administrator przetwarza dane osobowe.
- 9) Pani/Pana dane osobowe będą przekazywane do państw trzecich i organizacji międzynarodowych.
- 10) Przekazywanie danych do państw trzecich i organizacji międzynarodowych będzie odbywać się do:
 - Państw spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego (dalej zwane „EOG”), które Komisja Europejska uznała za zapewniające odpowiedni poziom ochrony danych; lub
 - Państw spoza EOG, które Komisja Europejska nie uznała za zapewniające odpowiedni poziom ochrony danych na podstawie wyjątku z art. 49 ust.1 lit. a) i f) RODO.
- 11) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą przez okres 3 lat lub przez okres niezbędny dla ochrony zdrowia publicznego, a także okres wynikający z przepisów regulujących kwestie archiwizacyjne.
- 12) Posiada Pani/Pana prawo:
 - wycofania zgody na przetwarzanie danych osobowych na podstawie art. 7 RODO;
 - dostępu do swoich danych osobowych i otrzymania kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu na podstawie art. 15 RODO;
 - sprostowania nieprawidłowych danych na podstawie art. 16 RODO;
 - żądania usunięcia danych (prawo do bycia zapomnianym) w przypadku wystąpienia okoliczności przewidzianych w art. 17 RODO;
 - żądania ograniczenia przetwarzania danych w przypadkach wskazanych w art. 18 RODO;
 - przenoszenia dostarczonych danych, przetwarzanych w sposób zautomatyzowany art. 20 RODO;
 - wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych w przypadkach w skazanych w art. 21 RODO.
- 13) Pani/Pana dane osobowe nie będą podlegały profilowaniu ani zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji.
- 14) Ma Pani/Pan prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa, gdy uzna Pani/Pan, iż przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE.