

Grünenthal Meds Datenschutzerklärung für medizinische Fachkräfte und Standortpersonal

Als wissenschaftsbasiertes pharmazeutisches Unternehmen können wir Ihre personenbezogenen Daten verarbeiten, wenn Sie medizinischer Fachkräfte oder Standortpersonal sind. Der Schutz Ihrer Daten und Ihrer Privatsphäre ist für uns von größter Bedeutung. Mit dieser Datenschutzerklärung möchten wir, Grünenthal Meds ("wir", "uns", "unser"), Sie darüber informieren, wie und zu welchen Zwecken wir Ihre personenbezogenen Daten verarbeiten.

Die Erhebung und Verarbeitung personenbezogener Daten erfolgt in Übereinstimmung mit den geltenden Datenschutzgesetzen, einschließlich der EU-Datenschutzgrundverordnung (GDPR).

Wer ist für die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten verantwortlich?

Verantwortlich für die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten ist die Kyowa Kirin International UK Holdco Ltd, die in KKI Grünenthal UK HoldCo Ltd ("Grünenthal Meds") umbenannt werden soll, gemeinsam mit den lokalen Tochtergesellschaften.

Die lokalen Mitgliedsorganisationen sind:

- Kyowa Kirin International NewCo Netherlands B.V.
- Kyowa Kirin International NewCo France S.A.S.
- Kyowa Kirin International NewCo Germany GmbH
- KKI NewCo Spain S.L.
- Kyowa Kirin International NewCo Italy S.r.l
- Kyowa Kirin International NewCo Ireland Ltd.
- Kyowa Kirin International NewCo Sweden AB
- Kyowa Kirin International UK NewCo Ltd.

Wenn Sie beispielsweise Ihr Einverständnis geben oder wenn sich Ihre berufliche Adresse in einem Land befindet, in dem Grünenthal Meds eine Tochtergesellschaft hat, kann diese Tochtergesellschaft auch für die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten verantwortlich sein. Weitere Informationen über die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten durch dieses Unternehmen finden Sie in der Datenschutzerklärung auf der entsprechenden Website.

Sie können das Datenschutzteam von Grünenthal Meds unter der folgenden Kontakt-E-Mail-Adresse erreichen:

dataprivacy.grt-meds@grunenthal.com Sie können sich auch direkt an den externen Datenschutzbeauftragten von Grünenthal Meds wenden, indem Sie die folgende E-Mail-Adresse verwenden:

dpo-grunenthalmeds@kinast.eu

Welche Arten von personenbezogenen Daten verarbeiten wir über Sie, zu welchen Zwecken und auf welcher Rechtsgrundlage, und welche Aufbewahrungsfristen gelten?

Die Kategorien von personenbezogenen Daten und die Zwecke, für die wir Ihre Daten verarbeiten, variieren je nach den spezifischen Datenverarbeitungsaktivitäten. In der folgenden Tabelle finden Sie eine detaillierte Beschreibung jeder dieser Tätigkeiten:

Arten der verarbeiteten personenbezogenen Daten	Zweck der Verarbeitungstätigkeit und Rechtsgrundlage	Aufbewahrungsfristen von Daten
Berufliche Daten, wie zum Beispiel: • Vollständiger Name • Professionelle Adresse • Kontaktangaben • Medizinisches Fachgebiet • Name Ihrer Praxis oder Ihres Arbeitsplatzes • Medizinische Identifikationsnummer • Name und Berufsbezeichnung des Klinik- und Pflegepersonals • Alle anderen Daten, die Sie uns zur Verfügung stellen möchten Informationen über Interaktionen und berufliche Interessen, wie z.B.: • Vollständiger Name • Kontaktangaben • Medizinisches Fachgebiet • Name Ihrer Praxis oder Ihres Arbeitsplatzes • Datum der Interaktion • Name der besprochenen Produkte und Indikationen • Allgemeine Informationen über die Patientenpopulation • Informationen zur Abgabe einer Probe (falls zutreffend) • Wissenschaftliche/medizinische/berufliche Interessengebiete • Mitgliedschaft in medizinischen Vereinigungen • Veröffentlichungen (einschließlich Postings und Ankündigungen in sozialen Medienkanälen) • Ihr Interesse an einer vertraglichen Zusammenarbeit (Vorträge, Veranstaltungen,	Wir verwenden Ihre beruflichen Daten für die folgenden Zwecke: • Planung unserer Interaktionen mit Ihnen, entsprechend unseren berechtigten Interessen, um unsere Geschäftsinteressen zu fördern und Sie über unsere Produkte zu informieren (Art. 6 (1) (f) GDPR) • Falls erforderlich, Zusendung von Informationsmaterial per Post in Übereinstimmung mit diesen Interessen (Art. 6 (1) (f) GDPR) • Versand von sicherheitsrelevante Informationen zu Arzneimitteln (z.B. Dear Doctor Letter) zur Einhaltung der geltenden Vorschriften (Art. 6 (1) (c) GDPR) • Wenn Sie auf eingeschränkte Inhalte für medizinische Fachkräfte zugreifen möchten, um sicherzustellen, dass Sie im Einklang mit den geltenden Vorschriften zum Zugriff auf diese Inhalte berechtigt sind (Art. 6 (1) (c) GDPR) Wir verwenden Interaktionsdaten und Informationen über Ihre beruflichen Interessen für die folgenden Zwecke: • Planung unserer Interaktionen mit Ihnen, entsprechend unseren berechtigten Interessen, um unsere Geschäftsinteressen zu fördern und Sie über unsere Produkte zu informieren (Art. 6 (1) (f) GDPR) • Zusendung von maßgeschneiderten Marketing- und anderen Mitteilungen an Sie, basierend auf der Erstellung eines Profils,	Im Allgemeinen verarbeiten wir Ihre beruflichen Daten nur so lange, wie Sie als aktiver Angehöriger eines Gesundheitsberufs tätig sind und Ihr medizinisches Fachgebiet für uns von Bedeutung ist, es sei denn, es besteht eine gesetzliche Verpflichtung, diese Daten über diesen Zeitraum hinaus zu verarbeiten, oder wir machen ein berechtigtes Interesse geltend. Unter bestimmten Umständen haben Sie auch das Recht, der Verarbeitung Ihrer Daten zu widersprechen. Im Allgemeinen werden wir die Informationen über unsere Interaktionen mit Ihnen und die beruflichen Interessen nur so lange verarbeiten, wie Sie als aktiver Angehöriger der Gesundheitsberufe praktizieren und Ihr medizinisches Fachgebiet für uns von Bedeutung ist, es sei denn, es besteht eine gesetzliche Verpflichtung, diese Daten über diesen Zeitraum hinaus zu verarbeiten, oder wir machen ein berechtigtes Interesse geltend. Beruht die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten auf Ihrer freiwillig erteilten Einwilligung, verarbeiten wir Ihre personenbezogenen Daten so lange, wie Ihre Einwilligung gültig ist (d. h. wir beenden die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten, wenn Sie Ihre Einwilligung widerrufen). Unter bestimmten Umständen haben Sie auch das Recht, der Verarbeitung Ihrer Daten zu widersprechen. Im Allgemeinen werden Informationen über unerwünschte Ereignisse in unseren Systemen mindestens 10 Jahre lang gespeichert, nachdem das betreffende Produkt vom Markt genommen worden ist. Informationen im Zusammenhang

medizinische Fortbildung, Beratung) • Informationen über Ihre Produkt-/Informationsinteressen oder über die Verschreibung unserer Produkte in Ihrer Praxis • Dokumentation der Zustimmung ("Opt-in"), die uns erlaubt, Sie auf digitalem Wege zu erreichen Ihre Aktivitäten auf unseren Websites und Online-Präsenzen (z. B. aufgerufene Seiten, Besuche auf unseren Social-Media-Profilen, erhaltene Newsletter, Klicks auf unsere Online-Werbung, geöffnete E-Mails, usw.) • Technische Informationen über Ihr Gerät, wenn Sie unsere Websites, sozialen Medien oder ähnliche digitale Kanäle besuchen, wie z. B. Ihre IP-Adresse, Gerätetyp, Geräte- und Werbekennungen, Browsertyp und -version sowie andere Standard-Serverprotokolldaten • Die von Ihnen bevorzugten Interaktionskanäle • Alle anderen freiwilligen Angaben, die Sie machen Informationen im Zusammenhang mit unerwünschten Ereignissen, Anfragen zu medizinischen Informationen und Beschwerden zur Produktqualität, wie z. B.: • Ihr Name, Ihr Beruf, Kontaktinformationen Die Umstände des Ereignisses/der Untersuchung/Beschwerde selbst • Alle anderen Daten, die Sie über Personen berichten, die diese Ereignisse erleben (z. B. Patienten), wie Name	das Ihre uns mitgeteilten Präferenzen und Interessen berücksichtigt, oder als Ergebnis der Verfolgung Ihres Verhaltens über Online- und Offline-Quellen, wenn Sie Ihre Zustimmung geben (Art. 6 (1) (a) GDPR) oder, falls zutreffend, auf der Grundlage unserer berechtigten Interessen (Art. 6 (1) (f) GDPR), um unseren Kunden maßgeschneiderte Informationen über unsere Produkte oder andere pädagogische oder wissenschaftliche Inhalte zu liefern • Analyse der Effektivität unserer verschiedenen Kampagnen und Bewertung, ob sie die vordefinierten Ziele erreichen, Bewertung der Effektivität und Wirkung unseres Marketingmaterials und Analyse, wie wir unsere Ressourcen am besten optimieren und das Kundenerlebnis gestalten können, wenn Sie Ihre Einwilligung geben (Art. 6 (1) (a) GDPR) oder, falls zutreffend, in Übereinstimmung mit unseren berechtigten Interessen (Art. 6 (1) (f) GDPR) zur Strukturierung und Organisation unserer kommerziellen und Marketingaktivitäten • Zur Einhaltung unserer gesetzlichen Verpflichtungen zur Dokumentation von Interaktionen mit Vertretern des Gesundheitswesens, z. B. wenn wir Ihnen ein Produktmuster zur Verfügung stellen und wir gesetzlich verpflichtet sind, diese Informationen für einen bestimmten Zeitraum aufzubewahren (Art. 6 (1) (c) GDPR) • Um Ihnen eine vertragliche	mit medizinischen Anfragen oder Beschwerden über die Produktqualität werden 3 Jahre lang aufbewahrt, es sei denn, wir sind gesetzlich verpflichtet, die Daten länger aufzubewahren, oder so lange, wie wir ein berechtigtes Interesse geltend machen können. Im Allgemeinen werden die Daten, die für die Ausführung des Vertrags unbedingt erforderlich sind, so lange verarbeitet, wie wir sie gemäß den steuerrechtlichen Vorschriften aufbewahren müssen (d. h. 10 Jahre). Alle anderen Daten werden so lange aufbewahrt, wie unsere Geschäftsbeziehung andauert, wir ein berechtigtes Interesse geltend machen können, wir gesetzlich dazu verpflichtet sind, wir ein berechtigtes Interesse geltend machen können oder Ihre Einwilligung gültig bleibt (z. B. werden wir die Verarbeitung Ihrer personenbezogene Daten, wenn Sie Ihre Einwilligung widerrufen).
--	--	--

oder Initialen, Alter, Geschlecht, Angaben zu unsere Produkte, die angewandt, sowie andere Informationen über die Umstände des Ereignisses Informationen über vertragliche Beziehungen, wie zum Beispiel: • Vollständiger Name, (berufliche) Anschrift, Land, Arbeitsplatz, MwSt.-Nummer oder Bankverbindung • Vertragsunterlagen • Gebühren • Rechnungen, Zahlungsbelege, Reisekostenabrechnungen • Einholung von Genehmigungen der Arbeitgeber für Krankenhausärzte • Dokumentation der erbrachte Dienstleistungen • Einladungen zu Veranstaltungen • Gedeckte Veranstaltungskosten, Reisekosten • Dokumentation der Teilnahme an Veranstaltungen • Wenn Sie an Marktforschungs- und ähnlichen Projekten teilnehmen, die von Ihnen gegebenen Antworten (obwohl wir im Allgemeinen nicht in der Lage sind, diese Antworten Ihnen zuzuordnen) • Wenn Sie ein Prüfer sind, der an der Teilnahme an klinischen Studien interessiert ist oder daran teilnimmt, bei denen wir der Sponsor sind, oder ein Mitarbeiter der Prüfstelle, geben Sie bitte folgende	Zusammenarbeit oder die Teilnahme an von uns geförderten Projekten anzubieten oder um Sie zu Veranstaltungen einzuladen, die für Sie von Interesse sein könnten, wenn Sie Ihre Einwilligung gegeben haben, mit Ihnen auf digitalem Wege zu kommunizieren, wenn dies erforderlich ist (Art. 6 (1) (a) GDPR), oder aufgrund unserer berechtigten Interessen, unsere Geschäftsinteressen zu fördern und Sie über unsere Produkte zu informieren (Art. 6 (1) (f) GDPR) Informationen über unerwünschte Ereignisse, Anfragen zu medizinischen Informationen und Beschwerden über die Produktqualität werden für die folgenden Zwecke verarbeitet: Informationen im Zusammenhang mit unerwünschten Ereignissen (insbesondere Kontaktdaten von Ihnen als Melder) werden verarbeitet, um Ereignisse zu untersuchen und mit Ihnen in Kontakt zu treten, um zusätzliche Informationen zu erhalten, wenn benötigt. Wir erstellen Berichte (was übersetzt werden kann in anderen Sprachen) auf der Grundlage der Informationen, die Sie zur Verfügung stellen, die gemeinsam mit Gesundheit Behörden genutzt werden, unsere Konzernunternehmen und alle betroffenen Unternehmen Partner weltweit, um die Analysieren Sie und Untersuchen Sie spezifische Ereignisse und definieren erforderlich Maßnahmen. Die Website Verarbeitung dieser Daten ist erforderlich zur Einhaltung von eine rechtliche Verpflichtung, die wir unterliegen gemäß Art. 6	
--	---	--

Informationen an: vollständiger Name, Telefonnummer, E-Mail-Adresse, Berufserfahrung, einschließlich Ihres Fachgebiets und Ihrer Qualifikationen, beruflicher Werdegang, Rekrutierungs- und Teilnahmeraten, die Art der Prüfungen oder Studien, an denen Sie interessiert sind, aber auch Ihre Erfahrung, Ihre Teilnahme und allgemeine Erfahrung mit früheren und aktuellen Prüfungen und Studien, etwaige - auch finanzielle - Interessen, Erfahrung des Personals/Teams, verfügbare Ressourcen, Standort, Laborausüstung oder andere spezifische Einstellungen, die für eine bestimmte klinische Prüfung erforderlich sind.	(1) (c) GDPR, und Art. 9 (2) (i) GDPR (die Verarbeitung ist aus Gründen des öffentlichen Interesses im Bereich der öffentlichen Gesundheit auf der Grundlage von Rechtsvorschriften der Union oder der Mitgliedstaaten erforderlich). Weitere Informationen finden Sie im Datenschutzhinweis für Pharmakovigilanzberichte, medizinische Informationen und Produktreklamationen. • Informationen im Zusammenhang mit medizinischen Anfragen werden verarbeitet, um die Anfrage zu beantworten und unsere medizinische Informationsdatenbank auf dem neuesten Stand zu halten. Die Rechtsgrundlage für die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten ist unser berechtigtes Interesse an der Beantwortung von Anfragen und der Bereitstellung eines medizinischen Informationsdienstes im Einklang mit den geltenden Gesetzen (Art. 6 (1) (f) GDPR) • Informationen über Produktqualitätsbeschwerden werden verarbeitet, um die Produktbeschwerde zu bewerten, zu klassifizieren und zu beurteilen, Ihre Anfrage weiterzuverfolgen und diese Informationen in unserer Datenbank zu speichern. Die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten ist erforderlich, um einer rechtlichen Verpflichtung nachzukommen (Art. 6 (1) (c) GDPR). Wenn Daten über einen Patienten gemeldet werden, ist Art. 9 (2) (i) GDPR die Rechtsgrundlage.	
---	--	--

	Informationen über Vertragsverhältnisse werden zu folgenden Zwecken verarbeitet: • Generell für vorvertragliche Maßnahmen und für die Durchführung des Vertrags mit uns (Art. 6 (1) (b) GDPR). • Die Daten können auch verarbeitet werden, um Zahlungen gemäß den geltenden Gesetzen oder den Verhaltenskodizes der pharmazeutischen Industrie offenzulegen, auf der Grundlage Ihrer Einwilligung (Art. 6 (1) (a) GDPR) oder um einer gesetzlichen Verpflichtung nachzukommen (Art. 6 (1) (c) GDPR) oder um unsere berechtigten Geschäftsinteressen in Einklang zu bringen (Art. 6 Abs. 1 lit. f DSGVO). Dies hängt von dem Land ab, in dem Sie Ihre berufliche Adresse haben • Um unsere vertraglichen Beziehungen mit Ihnen auf der Grundlage unserer berechtigten Interessen zu dokumentieren, um die Einhaltung der geltenden Antikorruptionsgesetze und ähnlicher Gesetze nachzuweisen und um etwaige Reputations-, rechtliche und finanzielle Risiken zu bewerten, denen Grünenthal Meds durch die Geschäftsbeziehung ausgesetzt sein könnte (Art. 6 (1) (f) GDPR) • Die von Ihnen im Rahmen Ihrer Teilnahme an (wissenschaftlicher) Marktforschung und ähnlichen Projekten gemachten Angaben werden zur Beantwortung der konkreten Projektfragen auf der Grundlage Ihrer Einwilligung verarbeitet (Art. 6 (1) (a) GDPR) • Daten von Prüfärzten (und	
--	---	--

	Mitarbeitern des Standorts), die an der Teilnahme an klinischen Studien interessiert sind, werden zum Zweck der Bewertung des Potenzials und der Eignung für die Teilnahme an einer Prüfung oder Studie gemäß unseren berechtigten Interessen verarbeitet, um geeignete Kandidaten für die Durchführung der spezifischen Prüfungen oder Studien auszuwählen (Art. 6 (1) (f) GDPR), oder mit Ihrer Einwilligung (Art. 6 (1) (a) GDPR). Wenn Sie tatsächlich an solchen Studien teilnehmen, sind wir darüber hinaus gesetzlich verpflichtet, Ihre personenbezogenen Daten in Übereinstimmung mit den geltenden Gesetzen zu verarbeiten (Art. 6 (1) (c) GDPR). In diesem Fall können Ihre Daten weiterverarbeitet werden, soweit dies für die Fortsetzung der Forschung und Entwicklung erforderlich ist, falls wir die Studie einstellen (Art. 6 (1) (f) GDPR)	
--	---	--

Wo werden Ihre Daten gespeichert?

Grünenthal Meds verwendet verschiedene IT-Systeme und Anwendungen, um Ihre Daten zu speichern und zu verarbeiten. Sie können in diesen Systemen anhand direkter Identifikatoren, wie z. B. Ihrem Namen oder Ihrer E-Mail-Adresse, oder indirekter Identifikatoren, wie z. B. Ihrer Registrierungs-ID oder IP-Adresse, identifizierbar sein.

Grünenthal Meds verwendet ein zentrales Kundenbeziehungsmanagement-System (Customer Relationship Management System -"CRM"), in dem wir Ihre personenbezogenen Daten, die Sie uns zur Verfügung gestellt haben oder die von uns wie oben beschrieben erhoben wurden, in einem zentralen Kundenprofil zusammenführen, aktualisieren und berichtigen. Dies ist notwendig, um unsere berechtigten Interessen zu verfolgen, nämlich Ihre personenbezogenen Daten so effektiv wie möglich zu verwalten (z. B. hilft uns die Zentralisierung Ihrer personenbezogenen Daten, sie auf einfache Weise auf dem neuesten Stand zu halten), unsere Beziehung zu Ihnen effizient zu verwalten und Ihre Kundenerfahrung zu verbessern sowie unsere Direktmarketingbemühungen auf die effizienteste Weise zu erleichtern. **Sie haben das Recht, dieser Art der Verarbeitung jederzeit zu widersprechen. In diesem Fall wird Grünenthal Meds Ihre Anfrage sorgfältig prüfen und Ihre personenbezogenen Daten nur in dem Umfang weiterverarbeiten, in dem dies gesetzlich vorgeschrieben ist oder Sie ausdrücklich zugestimmt haben.**

Diese Daten können, wie oben beschrieben, unter Berücksichtigung Ihrer Präferenzen und Interessen, die Sie uns mitgeteilt haben, oder als Ergebnis der Verfolgung Ihres Verhaltens über Online- und Offline-Quellen angereichert werden, wenn Sie Ihre Zustimmung erteilen oder gegebenenfalls auf der Grundlage unserer berechtigten Interessen, um unseren Kunden maßgeschneiderte Informationen über unsere Produkte oder andere pädagogische oder wissenschaftliche Inhalte zu liefern. Um Sie über unsere Produkte auf dem Laufenden zu halten, sammeln und pflegen wir außerdem Ihre Kontaktdaten und Informationen über Ihre beruflichen Fähigkeiten mit Hilfe von OneKey (wird betrieben von der IQVIA™), einer Datenbank, die die aktuellen Kontaktdaten und neuesten Informationen über die beruflichen Fähigkeiten von aktiven Angehörigen der Gesundheitsberufe enthält. Alle Datenverarbeitungen erfolgen in Übereinstimmung mit der sogenannten "Interessenabwägungsklausel", wie sie in Art. 6 (1) f) GDPR. Wenn Ihre Daten in der OneKey-Datenbank registriert sind, wird sich IQVIA™ mit Ihnen in Verbindung setzen, um Ihre Daten zu überprüfen oder gegebenenfalls zu aktualisieren, und dann können andere Pharmaunternehmen darauf zugreifen. Sie haben das Recht, der Aufnahme Ihrer Daten in OneKey jederzeit zu widersprechen. Wenn Sie einen Widerspruch einlegen möchten, wenden Sie sich bitte an IQVIA™ oder den OneKey-Datenschutzbeauftragten.

Woher erhalten wir Ihre personenbezogenen Daten?

Wir erhalten Ihre personenbezogenen Daten direkt von Ihnen oder als Ergebnis der Verfolgung Ihres Verhaltens über Online- und Offline-Quellen, wie oben beschrieben (z. B. wenn Sie eine vertragliche Beziehung mit uns eingehen oder wenn Sie unsere Websites besuchen), und auch von Datenlieferanten und Dienstleistern, wie IQVIA oder Auftragsforschungsinstituten, wenn Sie ein Prüfer sind, der ein Interesse an der Teilnahme an einer klinischen Studie hat oder der tatsächlich an einer solchen Studie teilnimmt, bei der wir der Sponsor sind.

Außerdem haben wir als Joint Venture bei der Gründung von Grünenthal Meds Daten von Kyowa Kirin International ("KKI") erhalten, z. B. Kontakt-, Berufs- und Interaktionsdaten von Vertretern des Gesundheitswesens in Bezug auf die Produkte und Dienstleistungen des etablierten Arzneimittelpportfolios von KKI. Wir benachrichtigten daraufhin per E-Mail alle Vertreter des Gesundheitswesens, die in dieser Datenbank enthalten waren und deren Daten übertragen wurden, und gaben allen die Möglichkeit, sich dagegen zu entscheiden.

Wie werden Ihre Daten geschützt?

Wir stellen durch technische und organisatorische Maßnahmen, die dem Stand der Technik entsprechen, sicher, dass die von uns verarbeiteten personenbezogenen Daten angemessen geschützt sind. Der Zugriff auf unsere Systeme erfolgt streng personenbezogen und zweckgebunden auf der Grundlage eines abgestuften Berechtigungskonzepts, d. h. nur diejenigen unserer Mitarbeiter dürfen auf die Daten zugreifen, die den Zugriff für die oben genannten Verarbeitungszwecke benötigen.

An wen werden Ihre Daten weitergegeben?

Ihre personenbezogenen Daten können an andere mit Grünenthal Meds verbundene Unternehmen weitergegeben und von beauftragten Dritten, wie z.B. Softwareanbietern und IT-Lösungsanbietern, gespeichert werden. Wir verwenden Grünenthal Meds-eigene und branchenübliche Lösungen, um Ihre Daten in einer sicheren Umgebung zu verarbeiten.

Wir können die oben aufgeführten Kategorien Ihrer personenbezogenen Daten auch an bestimmte Dienstleister oder Dritte weitergeben, wie z. B.: IT-Anbieter für die Zwecke der Systementwicklung und des technischen Supports (z. B. IQVIA, Salesforce, Veeva oder DOMO); Wirtschaftsprüfer und Berater, um unsere Einhaltung externer und interner Anforderungen zu überprüfen; gesetzliche Behörden, Strafverfolgungsbehörden und Prozessbeteiligte im Rahmen einer gesetzlichen Meldepflicht oder einer Klage. Wenn Sie in die Teilnahme an (wissenschaftlichen) Marktforschungs- und ähnlichen Projekten einwilligen, können wir Ihre personenbezogenen Daten an Vertragspartner weitergeben, um solche Projekte durchzuführen.

Wenn Sie ein Prüfer (oder ein Mitarbeiter der Prüfstelle) sind, der an der Teilnahme an klinischen Studien interessiert ist oder daran teilnimmt, bei denen wir der Sponsor sind, können wir Ihre personenbezogenen Daten außerdem an Dienstleister (wie z. B. Auftragsforschungsinstitute, die für uns Dienstleistungen im Bereich des Managements klinischer Studien erbringen), Unternehmen der Grünenthal Meds Gruppe, Ethikkommissionen, Behörden (auch über andere Geschäftspartner), externe Forscher, weitere Dritte, die zur Forschung und Entwicklung des geprüften Arzneimittels beitragen (z. B., durch die Finanzierung klinischer Studien), oder an kommerzielle Partner, (i) die die Forschung und Entwicklung fortsetzen wollen, falls wir die Studie nicht weiterverfolgen (z.B. zum Abschluss der klinischen Studie) oder (ii) im Zusammenhang mit der Lizenzierung oder dem Verkauf des gesamten Forschungs- und Entwicklungsprogramms als Vermögenswert durch uns an solche kommerziellen Partner, insbesondere um diesen zu ermöglichen, die für Hersteller oder Zulassungsinhaber geltenden gesetzlichen Dokumentationspflichten zu erfüllen.

Grünenthal Meds verkauft keine personenbezogenen Daten an Dritte.

Werden Ihre personenbezogenen Daten außerhalb der Europäischen Union ("EU") verarbeitet?

Während sich unsere internen Server innerhalb der EU befinden, haben einige der oben genannten Dritten ihren Sitz außerhalb der EU oder des Europäischen Wirtschaftsraums ("EWR"), was bedeutet, dass Ihre Daten teilweise in Ländern verarbeitet werden, die ein niedrigeres Datenschutzniveau als europäische Länder haben können. In diesen Fällen wird Grünenthal Meds sicherstellen, dass ein ausreichendes Schutzniveau für Ihre Daten gewährleistet ist, z. B. durch den Abschluss besonderer Vereinbarungen mit diesen Vertragspartnern und die Durchführung zusätzlicher Maßnahmen, falls erforderlich.

Welche Rechte haben Sie in Bezug auf den Datenschutz?

Auf der Grundlage der geltenden Datenschutzgesetze stehen Ihnen die folgenden Rechte zu:

- Recht auf Auskunft über die von uns über Sie gespeicherten personenbezogenen Daten
- Recht auf Löschung oder Einschränkung der Verarbeitung, es sei denn, wir können zwingende schutzwürdige Gründe für die Verarbeitung nachweisen, die Ihre Interessen, Rechte und Freiheiten überwiegen, oder wenn die Verarbeitung der Geltendmachung, Ausübung oder Verteidigung von Rechtsansprüchen dient
- Recht auf Berichtigung Ihrer personenbezogenen Daten
- **Recht auf Widerspruch gegen die Verarbeitung aus Gründen Ihres eigenen berechtigten Interesses, des öffentlichen Interesses oder unseres Profilings, es sei denn, wir können zwingende schutzwürdige Gründe nachweisen, die Ihre Interessen, Rechte und Freiheiten überwiegen, oder die Verarbeitung dient der Geltendmachung, Ausübung oder Verteidigung von Rechtsansprüchen**
- Recht auf Datenübertragbarkeit
- Recht auf Beschwerde bei einer Aufsichtsbehörde
- Sie können Ihre Einwilligung zur Erhebung, Verarbeitung und Nutzung Ihrer personenbezogenen Daten jederzeit widerrufen, ohne dass die Rechtmäßigkeit der Verarbeitung aufgrund der Einwilligung vor dem Widerruf berührt wird.

Wenn Sie wollen auf üben Ihre Rechte, Sie können Sie sich an wenden. Ihre Anfrage an_dataprivacy.grt-meds@grunenthal.com oder an unseren Datenschutzbeauftragten unter dpo-grunenthalmeds@kinast.eu richten.

Dieser Datenschutzhinweis wurde zuletzt im Juli 2023 aktualisiert.