

Grünenthal Medsin tietosuojaseloste terveydenhuollon ammattilaisille ja hoitoyksikköjen henkilökunnalle

Tiedepohjaisena lääkeyhtiönä saatamme käsitellä henkilötietojasi, jos olet terveydenhuollon ammattilainen tai hoitoyksikön henkilökunnan jäsen. Tietojesi ja yksityisyytesi suojaaminen on meille erittäin tärkeää. Grünenthal Meds ("me", "meitä", "meidän") kertoo tässä tietosuojaselosteessa, miten ja mitä tarkoituksia varten käsittelemme henkilötietojasi.

Henkilötietoja kerätään ja käsitellään sovellettavien tietosuojalakien, mukaan lukien EU:n yleisen tietosuojasetuksen (GDPR), mukaisesti.

Kuka on vastaa henkilötietojesi käsittelystä?

Henkilötietojesi käsittelystä vastaava rekisterinpitäjä on Kyowa Kirin International UK Holdco Ltd, jonka uusi nimi on KKI Grünenthal UK HoldCo Ltd (Grünenthal Meds), yhdessä paikallisten tytäryhtiöiden kanssa.

Paikalliset tytäryhtiöt ovat:

- 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.

Jos esimerkiksi annat suostumuksesi tai jos työpaikkasi osoite on maassa, jossa Grünenthal Medsillä on tytäryhtiö, tämä tytäryhtiö saattaa myös olla vastuussa henkilötietojesi käsittelystä. Lisätietoja siitä, miten kyseinen yksikkö käsittelee henkilötietojasi, saat vastaavan verkkosivuston tietosuojaselosteesta.

Grünenthal Medsin tietosuojatiimin tavoitat seuraavasta sähköpostiosoitteesta:

dataprivacy.grt-meds@grunenthal.com Voit myös ottaa yhteyttä suoraan Grünenthal Medsin ulkoiseen tietosuojavastaavaan sähköpostitse seuraavaan osoitteeseen:

dpo-grunenthalmeds@kinast.eu

Millaisia henkilötietoja käsittelemme, mihin tarkoituksiin ja millä oikeudellisella perustalla, ja mitkä ovat sovellettavat tietojen säilytysajat?

Henkilötietotyytit ja tarkoitukset, joiden vuoksi tietojasi käsittelemme, vaihtelevat erityisten tietojenkäsittelytoimenpiteiden mukaan. Seuraavassa taulukossa on yksityiskohtainen kuvaus kustakin näistä toimenpiteistä:

Käsiteltävien henkilötietojen tyypit	Käsittelytoimenpiteen tarkoitus ja oikeudellinen perusta	Tietojen säilytysajat
Ammatilliset tiedot, kuten: - koko nimi - työpaikan osoite - yhteystiedot - lääketieteellinen erikoisala - vastaanoton tai työpaikan nimi - lääkärin yksilöintitunniste - klinikan ja hoitohenkilökunnan nimi ja tehtävänimike - muut tiedot, jotka valintasi mukaan annat. Yhteydenpitoa koskevat tiedot ja ammatilliset kiinnostuksen kohteet, kuten - koko nimi - yhteystiedot - lääketieteellinen erikoisala - vastaanoton tai työpaikan nimi - yhteydenpidon päivämäärä - keskustelussa käsiteltyjen valmisteiden nimet ja käyttöaiheet - yleistä tietoa potilasryhmästä - näytteen toimittamista koskevat tiedot (tarvittaessa) - tieteelliset/lääketieteelliset/ammattilliset kiinnostuksen kohteet - lääketieteellisten yhdistysten jäsenyydet - julkaisut (mukaan lukien julkaisut ja ilmoitukset sosiaalisen median kanavissa) - kiinnostuksesi sopimussyhteistyöhön (luennot, tapahtumat, lääketieteellinen koulutus, konsultointi)	Käytämme ammatillisia tietojasi seuraaviin tarkoituksiin: kanssasi tapahtuvan yhteydenpidon suunnittelu oikeutettujen etujemme mukaisesti, jotta voimme edistää liiketoiminnallisia etujamme ja kertoa sinulle valmisteistamme (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta) - tarvittaessa tiedotteiden lähettäminen postitse näiden etujen mukaisesti (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta) lääketurvallisuuteen liittyvien tietojen lähettäminen (esim. lääkäreille lähetettävät tiedotekirjeet [Dear Doctor Letter]) sovellettavien säännösten noudattamiseksi (yleisen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta c alakohta) - jos haluat pääsyn terveydenhuollon ammatilaisiin rajattuun sisältöön, voimme varmistaa oikeutesi käyttää tällaista sisältöä sovellettavien säännösten mukaisesti (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta c alakohta). Käytämme yhteydenpitoa koskevia tietoja ja tietoja ammatillisista kiinnostuksen kohteistasi seuraaviin tarkoituksiin: kanssasi tapahtuvan yhteydenpidon suunnittelu oikeutettujen etujemme mukaisesti, jotta voimme edistää liiketoiminnallisia	Käsitlemme ammatillisia tietojasi yleensä vain niin kauan kuin toimit terveydenhuollon ammattilaisena ja lääketieteellinen erikoisalasi on meille oleellinen, paitsi jos on olemassa lakisääteinen velvoite käsitellä näitä tietoja tätä pidempään tai jos katsomme sen olevan oikeutetun etumme mukaista. Sinulla on tietyissä tilanteissa myös oikeus kieltää tietojesi käsittely. Käsitlemme tietoja kanssasi tapahtuvasta yhteydenpidosta ja ammatillisista kiinnostuksen kohteistasi yleisesti ottaen vain niin kauan kuin toimit terveydenhuollon ammattilaisena ja lääketieteellinen erikoisalasi on meille oleellinen, paitsi jos on olemassa lakisääteinen velvoite käsitellä näitä tietoja tätä pidempään tai jos haluamme käyttää oikeutettua etuamme. Jos henkilötietojesi käsittely perustuu vapaaehtoisesti antamaasi suostumukseen, käsitlemme henkilötietojasi niin kauan kuin suostumuksesi on voimassa (esimerkiksi lopetamme henkilötietojesi käsittelyn, jos perut suostumuksesi). Sinulla on tietyissä tilanteissa myös oikeus vastustaa tietojesi käsittelyä. Haittatapahtumia koskevia tietoja säilytetään järjestelmissämme yleensä vähintään 10 vuotta sen jälkeen, kun kyseinen valmiste on poistettu markkinoilta. Lääketieteellisiä tietoja koskeviin tiedusteluihin tai valmisteiden laatua koskeviin

- tiedot sinua kiinnostavista valmisteista/tiedoista tai valmisteidemme määrittämisestä vastaanotollasi - dokumentaatio suostumuksesta (valinnasta, opt-in), jonka perusteella voimme olla sinuun yhteydessä sähköisesti - toimintasi verkkosivustoillamme ja verkossa (esim. katsotut sivut, käynnit sosiaalisen median profiileissamme, vastaanotetut uutiskirjeet, verkkomainostemme klikkaukset, avatut sähköpostiviestit jne.) - laitteesi tekniset tiedot käydessäsi verkkosivustoillamme, sosiaalisen median tai vastaavissa sähköisissä kanavissa, kuten IP-osoite, laitetyyppi, laite- ja mainostunnisteet, selaintyyppi ja selaimen versio sekä muut tavanomaiset palvelimen lokitiedot - ensisijaisiksi valitsemasi yhteydenpitokanavat - muut vapaaehtoisesti antamasi tiedot. Haittavaikutuksiin, lääketieteellisiä tietoja koskeviin tiedusteluihin ja valmisteiden laatua koskeviin valituksiin liittyvät tiedot, kuten - nimi, ammatti, yhteystiedot - tapahtumaan/tiedusteluun/valitukseen liittyvät tiedot - muut raportoimasi tiedot henkilöistä, joilla kyseisiä tapahtumia ilmeni (esim. potilaat), kuten nimi tai nimikirjaimet, ikä, sukupuoli, tiedot käytetystä valmisteestamme sekä muut tapahtumaan liittyvät tiedot	etujamme ja kertoa sinulle valmisteistamme (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta) räätälöityjen markkinointiviestien ja muiden viestien lähettäminen sinulle luodun profiilin perusteella, missä otetaan huomioon verkossa ja muualla kuin verkossa tapahtuvan käyttäytymisen perusteella saamamme tiedot valinnoistasi ja kiinnostuksen kohteistasi, jos annat siihen suostumuksesi (yleinen tietosuoja-asetus, 6 artikla 1 kohta a alakohta) tai tarvittaessa oikeutettujen etujemme perusteella (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta), jotta voimme tarjota asiakkaillemme räätälöityä tietoa valmisteistamme tai muuta koulutuksellista tai tieteellistä sisältöä eri kampanjoidemme tehokkuuden analysointi ja sen arviointi, saavuttavatko kampanjat ennalta määritellyt tavoitteet, markkinointimateriaalimme tehokkuuden ja vaikutuksen arviointi sekä sen analysointi, miten voimme parhaiten optimoida resurssimme ja suunnitella asiakaskokemuksen, jos annat siihen suostumuksesi (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta a alakohta) tai jos sovellettavissa oikeutettujen etujemme mukaisesti (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta) kaupallisten ja markkinointitoimiemme jäsentämiseksi ja organisoimiseksi	valituksiin liittyviä tietoja säilytetään 3 vuotta, paitsi jos meillä on lakisääteinen velvoite säilyttää tietoja pidempään tai niin kauan kuin voimme pitää sen perustana oikeutettua etua. Sopimuksen noudattamisen kannalta välttämättömiä tietoja käsitellään yleensä niin pitkään kuin verolainsäädäntö edellyttää niiden säilyttämistä (eli 10 vuotta). Muita tietoja säilytetään niin pitkään kuin liikesuhteemme kestää, voimme pitää perustana oikeutettua etua, olemme lakisääteisesti velvollisia, voimme pitää perustana oikeutettua etua tai niin pitkään kuin suostumuksesi on voimassa (esim. lopetamme henkilötietojesi käsittelyn, jos perut suostumuksesi).
--	---	--

Sopimussuhteita koskevat tiedot, kuten • koko nimi, (työpaikan) osoite, maa, työpaikka, alv-numero tai pankkitilitiedot • sopimusasiakirjat • maksut • laskut, maksuasiakirjat, raportit matkakustannuksista • sairaalalääkäreille hankitut luvat työnantajalta • toimitettujen palvelujen dokumentointi • kutsut tapahtumiin • maksetut tapahtumiin liittyvät kulut, matkakulut • tapahtumiin osallistumisen dokumentointi • antamasi vastaukset, jos osallistut markkinatutkimuksiin ja vastaaviin hankkeisiin (vaikkakaan emme yleensä pysty yhdistämään näitä vastauksia sinuun) • seuraavat tiedot, jos olet tutkija ja olet kiinnostunut osallistumaan tai osallistut toimeksi antamiimme klinisiin tutkimuksiin tai kuulut hoitoyksikön henkilökuntaan: koko nimi, puhelinnumero, sähköpostiosoite, työkokemus, mukaan lukien erikoisalasi ja pätevyytesi, työhistoria, tutkimuksiin liittyvä rekrytointi- ja sisäänottoprosentti, tutkimustyyppit tai tutkimukset, joista olet kiinnostunut ja myös joista sinulla on kokemusta, osallistumisesi ja yleinen kokemuksesi aiemmista ja käynnissä olevista tutkimuksista, mahdolliset sidonnaisuudet, myös taloudelliset sidonnaisuudet,	• noudattaaksemme lakisääteisiä velvoitteitamme dokumentoida yhteydenpito terveydenhuollon ammattilaisten kanssa, esimerkiksi jos toimitamme sinulle tuotenäytteen ja lainsäädäntö edellyttää, että meidän on säilytettävä nämä tiedot tietyn ajanjakson ajan (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta c alakohta) • tarjotaksemme sinulle sopimussyhteistyötä tai osallistumista toimeksi antamiimme hankkeisiin tai kutsuaksemme sinut sinua mahdollisesti kiinnostaviin tapahtumiin, jos olet antanut suostumuksesi tarvittaessa sähköisillä välineillä tapahtuvaan yhteydenpitoon kanssasi (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta a alakohta) tai oikeutettujen etujemme mukaisesti edistääksemme liiketoiminnallisia etujamme ja kertoaksemme sinulle valmisteistamme (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta). Tietoja haittavaikutuksista, lääketieteellisiä tietoja koskevista tiedusteluista ja valmisteiden laatua koskevista valituksista käsitellään seuraaviin tarkoituksiin: • haittavaikutuksiin liittyviä tietoja (erityisesti sinun yhteystietojasi, koska olet haittavaikutuksen ilmoittaja) käsitellään tapahtumien tutkimiseksi ja tarvittaessa tapahtumien seurantaan lisätietojen saamiseksi. Laadimme toimittamiesi tietojen perusteella raportteja (jotka voidaan kääntää muille kielille),	
---	--	--

henkilökunnan/tiimin kokemus, käytettävissä olevat resurssit, sijainti, laboratoriolaitteet tai muu tiettyä kliinistä tutkimusta varten tarvittava erityisvälineistö.	jotka toimitetaan terveysviranomaisille, konsernimme yksiköihin ja maailmanlaajuisesti asiaan liittyville liikekumppaneille, jotta erityiset tapahtumat analysoidaan jatkutetaan sekä määritellään tarvittavat toimenpiteet. Näiden tietojen käsittely on tarpeen niiden lakisääteisten velvoitteiden noudattamiseksi, joita olemme yleisen tietosuoja-asetuksen 6 artikla 1 kohta c alakohta ja 9 artikla 2 kohta i alakohta nojalla velvollisia noudattamaan (käsittely on tarpeen kansanterveyteen liittyvän yleisen edun vuoksi tai Euroopan unionin tai jäsenvaltion lainsäädännön perusteella). Lisätietoja on lääketurvaan liittyviä raportteja, lääketieteellisiä tietoja ja tuotevalituksia koskevassa tietosuojaselosteessa. • lääketieteellisiä tietoja koskeviin tiedusteluihin liittyviä tietoja käsitellään, jotta voimme vastata tiedusteluun ja pitää lääketieteellisten tietojen tietokantamme ajan tasalla. Henkilötietojesi käsittelyn oikeudellisena perustana on oikeutettu etumme seurata tiedustelua ja antaa lääketieteellistä tietoa koskevaa palvelua sovellettavan lainsäädännön mukaisesti (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta). • valmisteiden laatua koskevat valitukset käsitellään tuotevalitusten tutkimiseksi, luokittelemiseksi ja arvioimiseksi, pyyntösi seuranta varten ja näiden tietojen säilyttämiseksi tietokannassamme. Henkilötietojesi käsittely on tarpeen lakisääteisen	
--	---	--

	velvoitteen noudattamiseksi (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta c alakohta). Jos potilastietoja raportoidaan, oikeudellisenä perustana on yleinen tietosuoja-asetus 9 artikla 2 kohta i alakohta. Sopimussuhteita koskevia tietoja käsitellään seuraaviin tarkoituksiin: • yleisesti sopimusta edeltäviä toimenpiteitä ja kanssamme solmitun sopimuksen toteuttamista varten (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta b alakohta). • tietoja saatetaan käsitellä myös maksutietojen luovuttamiseksi sovellettavien lakien tai lääketeollisuuden käytäntöjä koskevien sääntöjen mukaisesti, suostumuksesi perusteella (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta a alakohta) tai lakisääteisen velvoitteen noudattamiseksi (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta c alakohta) tai oikeutettujen liiketoiminnallisten etujemme noudattamiseksi (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta). Tämä riippuu siitä, missä maassa työpaikkasi osoite on. • kanssasi solmitun sopimussuhteemme dokumentointiin oikeutettujen etujemme perusteella osoittaaksemme, että noudatamme sovellettavaa korruption vastaista ja muuta vastaavaa lainsäädäntöä, ja arvioidaksemme maineeseen liittyviä, oikeudellisia ja taloudellisia riskejä, joita	
--	---	--

	liiketoimintasuhde voi Grünenthal Medsille aiheuttaa (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta). • hankkeen erityiskysymyksiin vastaamiseksi suostumuksesi perusteella käsitellään (tieteelliseen) markkinatutkimukseen ja vastaaviin hankkeisiin osallistumisen yhteydessä antamiasi tietoja (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla, 1 kohta a alakohta) • mahdollisuuksia ja soveltuvuutta tutkimukseen osallistumiseen koskevia tietoja klinisiin tutkimuksiin osallistumisesta kiinnostuneista tutkijoista (ja hoitoyksikön henkilökunnan jäsenistä) oikeutettujen etujemme mukaisesti, jotta voidaan valita sopivat ehdokkaat toteuttamaan tiettyjä tutkimuksia (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta) tai suostumuksesi perusteella (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta a alakohta). Lisäksi jos käytännössä osallistut tällaisiin tutkimuksiin, meillä on lakisääteinen velvoite käsitellä henkilötietojasi sovellettavan lainsäädännön mukaisesti (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta c alakohta). Tällöin tietojasi saatetaan käsitellä edelleen siltä osin kuin on tarpeen tutkimus- ja kehitystyön jatkamiseksi, jos tutkimus lopetetaan (yleinen tietosuoja-asetus 6 artikla 1 kohta f alakohta).	
--	--	--

Missä tietojasi säilytetään?

Grünenthal Meds käyttää tietojesi tallentamiseen ja käsittelyyn erilaisia IT-järjestelmiä ja sovelluksia. Sinut voidaan tunnistaa näissä järjestelmissä suorien tunnisteiden, kuten nimesi tai sähköpostiosoitteesi, tai epäsuorien tunnisteiden, kuten rekisteröintitunnuksesi tai IP-osoitteesi, perusteella.

Grünenthal Meds käyttää keskitettyä asiakkuudenhallintajärjestelmää (Customer Relationship Management system, CRM), jossa yhdistämme, päivitämme ja korjaamme henkilötietojasi, jotka olet antanut meille tai jotka olemme keränneet keskitettyyn asiakasprofiiliin edellä kuvatulla tavalla. Tämä on tarpeen oikeutettujen etujemme kannalta, jotta voimme hallinnoida henkilötietojasi mahdollisimman tehokkaasti (esimerkiksi henkilötietojesi keskittäminen auttaa meitä pitämään ne helposti ajan tasalla), hoitaa tehokkaasti välistämme suhdetta ja parantaa asiakaskokemustasi sekä mahdollisimman tehokkaalla tavalla helpottaa suoramarkkinointitoimiamme. **Sinulla on oikeus vastustaa tällaista käsittelyä milloin tahansa. Tällöin Grünenthal Meds arvioi pyyntösi tarkoin ja jatkaa henkilötietojesi käsittelyä vain siinä määrin, mitä lainsäädäntö edellyttää, tai nimenomaisen suostumuksesi mukaisesti.**

Näitä tietoja saatetaan täydentää edellä kuvatulla tavalla siten, että siinä otetaan huomioon meille ilmoittamasi valinnat ja kiinnostuksen kohteet, tai verkkokäyttäytymisesi tai muiden kuin verkkolähteiden seurannan tuloksena, jos annat siihen suostumuksesi, tai tarvittaessa oikeutettujen etujemme perusteella, jotta voimme antaa asiakkaillemme räätälöityä tietoa valmisteistamme tai muuta koulutuksiin liittyvää tai tieteellistä sisältöä. Jotta voimme pitää sinut ajan tasalla ja kertoa sinulle valmisteistamme, keräämme ja ylläpidämme yhteystietojasi ja ammattitaitoasi koskevia tietoja lisäksi OneKey-tietokannan avulla. OneKey (ylläpitää IQVIA™) on tietokanta, joka sisältää aktiivisten terveydenhuollon ammattilaisten voimassa olevat yhteystiedot ja viimeisimmät ammattitaitoa koskevat tiedot. Tietojen käsittelyssä noudatetaan niin sanottua intressivertailua (balance-of-interests) koskevaa lauseketta, joka on määritelty yleisessä tietosuoja-asetuksessa (6 artikla 1 kohta f alakohta). Kun tietosi on rekisteröity OneKey-tietokantaan, IQVIA™ ottaa sinuun yhteyttä varmistaakseen tietosi tai päivittääkseen ne tarvittaessa, minkä jälkeen muut lääkeyhtiöt voivat saada pääsyn niihin. Sinulla on oikeus milloin tahansa vastustaa tietojesi sisällyttämistä OneKey-tietokantaan. Jos haluat ilmoittaa vastustamisesta, ota yhteyttä IQVIA™:aan tai OneKey-tietokannan tietosuojavastaavaan.

Mistä saamme henkilötietosi?

Saamme henkilötietojasi edellä kuvatulla tavalla suoraan sinulta tai verkkokäyttäytymisesi ja muiden kuin verkkolähteiden seurannan tuloksena (esim. jos solmit sopimussuhteen kanssamme tai jos käyt verkkosivustoillamme) sekä myös tietojen toimittajilta ja palveluntarjoajilta, kuten IQVIA:lta tai tutkimuspalveluyrityksiltä (CRO), jos olet tutkija ja kiinnostunut osallistumaan toimeksi antamaamme kliiniseen tutkimukseen tai käytännössä osallistut tällaiseen kliiniseen tutkimukseen.

Grünenthal Medsin perustamisen yhteydessä saimme yhteisyrityksenä lisäksi Kyowa Kirin Internationalilta (KKI) tietoja, kuten yhteys-, ammatti- ja yhteydenpitotietoja terveydenhuollon ammattilaisista, jotka liittyvät Kyowa Kirin Internationalin lääkeportfolioon kuuluviin valmisteisiin ja palveluihin. Tämän jälkeen ilmoitimme tästä sähköpostitse kaikille kyseisessä tietokannassa oleville terveydenhuollon ammattilaisille, joiden tiedot siirrettiin, ja annoimme kaikille mahdollisuuden kieltäytyä (opt-out) tietojen käytöstä.

Miten tietosi on suojattu?

Varmistamme, että käsittelemämme henkilötietosi on suojattu riittävällä tavalla, ottamalla käyttöön uusimpia teknisiä ja organisatorisia menetelmiä. Pääsy järjestelmiimme on tiukasti henkilökohtainen ja käyttötarkoituksen mukainen ja perustuu porrastettuun valtuutuskonseptiin, mikä tarkoittaa, että

pääsyn tietoihin saavat vain ne työntekijämme, jotka tarvitsevat pääsyn niihin edellä kuvattuja tiettyjä käsittelytarkoituksia varten.

Kenelle tietojasi luovutetaan?

Henkilötietojasi voidaan siirtää Grünenthal Medsin muille tytäryhtiöille ja niitä voivat tallentaa sopimuskumppaneina toimivat kolmannet osapuolet, kuten ohjelmistojen myyjät ja IT-ratkaisujen tarjoajat. Tietojesi käsittelemiseksi turvallisessa ympäristössä käytössämme on Grünenthal Medsin omia ja alalla vakiintuneita ratkaisuja.

Saatomme myös luovuttaa edellä lueteltuja henkilötietojasi tietyille palveluntarjoajille tai kolmansille osapuolille, joita ovat mm.: IT-palveluntarjoajat järjestelmäkehitystä ja teknistä tukea varten (esimerkiksi IQVIA, Salesforce, Veeva tai DOMO), auditointijat ja konsultit, jotka varmistavat, että noudatamme ulkoisia ja sisäisiä vaatimuksia, julkisyhteisöt, lainvalvontaviranomaiset ja oikeudenkäynnin asianosaiset oikeudellisen raportointivaatimuksen tai korvaus-/kannevaatimuksen mukaisesti. Jos annat suostumuksesi (tieteelliseen) markkinatutkimukseen ja vastaaviin hankkeisiin osallistumiseen, saatamme luovuttaa henkilötietojasi sopimusosapuolille tällaisten hankkeiden toteuttamiseksi.

Lisäksi jos olet tutkija (tai hoitoyksikön henkilökunnan jäsen) ja olet kiinnostunut osallistumaan tai osallistut toimeksi antamiimme kliinisiin tutkimuksiin, saatamme siirtää henkilötietojasi palveluntarjoajille (kuten tutkimuspalveluyrityksille [CRO]), jotka toimittavat meille kliinisten tutkimusten hallinnointiin liittyviä palveluita, Grünenthal Meds -konserniin kuuluville yksiköille, eettisille toimikunnille, viranomaisille (myös muiden liikekumppaneiden kautta), ulkopuolisille tutkijoille, muille kolmansille osapuolille, jotka voivat osallistua tutkittavana olevan lääkevalmisteen tutkimiseen ja kehittämiseen (esim. rahoittamalla kliinisiä tutkimuksia), tai kaupallisille kumppaneille, (i) joiden tavoitteena on jatkaa tutkimus- ja kehitystyötä siinä tapauksessa, että me lopetamme tutkimuksen (esim. kliinisen tutkimuksen loppuunsaattamiseksi), tai (ii) siinä tilanteessa, että me lisensoimme tai myymme koko tutkimus- ja kehitysohjelman omaisuuseränä tällaisille kaupallisille kumppaneille erityisesti, jotta ne voivat täyttää valmistajiin tai myyntiluvan haltijoihin sovellettavat lakisääteiset dokumentointivaatimukset.

Grünenthal Meds ei myy henkilötietoja kolmansille osapuolille.

Käsitelläänkö henkilötietojasi Euroopan unionin (EU) ulkopuolella?

Vaikka omat palvelimemme sijaitsevat EU:n alueella, osa edellä mainituista kolmansista osapuolista sijaitsee EU:n tai Euroopan talousalueen (ETA) ulkopuolella, mikä tarkoittaa, että tietojasi käsitellään osittain maissa, joissa tietosuoja voi olla heikompi kuin Euroopan maissa. Tällöin Grünenthal Meds varmistaa, että tietosi on suojattu riittävästi, esimerkiksi solmimalla erityisiä sopimuksia näiden sopimuskumppaneiden kanssa ja toteuttamalla tarvittaessa lisätoimenpiteitä.

Mitkä ovat tietosuojaoikeutesi?

Sinulla on sovellettavien tietosuojalakien perusteella seuraavat oikeudet:

- oikeus saada tietoa tallentamistamme henkilötiedoista
- oikeus tietojen poistamiseen tai tietojen käsittelyn rajoittamiseen, paitsi jos voimme osoittaa, että käsittelyyn on pakottavia oikeutettuja perusteita, jotka ovat etujasi, oikeuksiasi ja vapauksiasi painavampia, tai jos käsittely on tarpeen laillisten vaatimusten täytäntöönpanon, toteuttamisen tai puolustamisen vuoksi
- oikeus korjata henkilötietojasi
- **oikeus vastustaa tietojesi käsittelyä oman oikeutetun etusi, yleisen edun tai profilointimme**

perusteella, paitsi jos voimme osoittaa pakottavia oikeutettuja perusteita, jotka ovat etuasi, oikeuksiasi ja vapauttasi painavampia, tai jos tällainen käsittely on tarpeen laillisten vaatimusten esittämistä, toteuttamista tai puolustamista varten

- oikeus tietojen siirrettävyyteen
- oikeus tehdä valitus valvontaviranomaiselle.
- Voit milloin tahansa perua suostumuksesi henkilötietojesi keräämiseen, käsittelyyn ja käyttöön eikä sillä ole vaikutuksia suostumukseen perustuvan käsittelyn laillisuuteen ennen suostumuksen perumista.

Jos haluat käyttää oikeuksiasi, voit lähettää pyyntösi osoitteeseen dataprivacy.grt-meds@grunenthal.com tai ottaa yhteyttä tietosuojavastaavaamme osoitteessa dpo-grunenthalmeds@kinast.eu.

Tämä tietosuojailmoitus on viimeksi päivitetty heinäkuussa 2023.