

Grünenthal Meds Privacyverklaring voor Gezondheidsprofessionals en locatie medewerkers

Als een op wetenschap gebaseerd farmaceutisch bedrijf kunnen we uw persoonlijke gegevens verwerken als u een zorgverlener of een medewerker van de site bent. Uw gegevens beschermen is voor ons van het grootste belang. Met deze privacyverklaring willen wij, Grünenthal Meds ("wij", "ons", "onze") u informeren over hoe we uw persoonlijke gegevens verwerken en voor welke doeleinden.

Het verzamelen en verwerken van persoonsgegevens wordt uitgevoerd in overeenstemming met de toepasselijke wetgeving inzake gegevensprivacy, waaronder de Algemene Verordening Gegevensbescherming (GDPR) van de EU..

Wie is verantwoordelijk voor de verwerking van uw persoonlijke gegevens?

De verantwoordelijke voor de verwerking van uw persoonlijke gegevens is Kyowa Kirin International UK Holdco Ltd, welke de naam KKI Grünenthal UK HoldCo Ltd ("Grünenthal Meds") zal krijgen, samen met lokale filialen.

De lokale filialen zijn:

- 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.

Als u bijvoorbeeld toestemming geeft of als uw professionele adres in een land is waar Grünenthal Meds een filiaal heeft, kan dit filiaal ook verantwoordelijk zijn voor de verwerking van uw persoonlijke gegevens. U kunt meer informatie vinden over hoe deze entiteit uw persoonlijke gegevens verwerkt in de privacyverklaring op de bijbehorende website.

U kunt het gegevensbeschermingsteam van Grünenthal Meds bereiken via het volgende contact e-mailadres:

dataprivacy.grt-meds@grunenthal.com U kunt ook direct contact opnemen met de externe functionaris voor gegevensbescherming van Grünenthal Meds via het volgende e-mailadres:

dpo-grunenthalmeds@kinast.eu

Welke soorten persoonsgegevens verwerken wij van u, voor welke doeleinden en op basis van welke rechtsgrondslag, en wat zijn de toepasselijke bewaartermijnen?

De soorten persoonsgegevens en de doeleinden waarvoor we uw gegevens verwerken, verschillen afhankelijk van de specifieke gegevensverwerkingsactiviteiten. In de onderstaande tabel vindt u een gedetailleerde beschrijving van elk van deze activiteiten:

Soorten verwerkte persoonlijke gegevens	Doeleinden van de verwerking en rechtsgrondslag	Bewaarperioden van gegevens
Professionele gegevens, zoals: • Volledige naam • Professioneel adres • Contactgegevens • Medisch specialisme • Naam van uw praktijk of werkplaats • Medisch identificatienummer • Naam en functie van kliniek- en verplegend personeel • Alle andere gegevens die u aan ons wilt verstrekken Interactie-informatie en professionele interesses, zoals: • Volledige naam • Contactgegevens • Medisch specialisme • Naam van uw praktijk of werkplaats • Datum van de interactie • Naam van de besproken producten en indicaties • Algemene informatie over de patiëntenpopulatie • Informatie over het geven van een monster (indien van toepassing) • Wetenschappelijke/medische /beroepsmatige interesses • Lidmaatschap van medische verenigingen • Publicaties (inclusief postings en aankondigingen in sociale mediakanalen) • Uw interesse in een contractuele samenwerking (lezingen, evenementen, medisch onderwijs, consultancy) • Informatie over uw product/informatie interesses of over het voorschrijven van onze producten in uw praktijk	We gebruiken uw professionele gegevens voor de volgende doeleinden: • Het plannen van onze interacties met u, op basis van onze legitieme belangen om onze zakelijke belangen te bevorderen en u te informeren over onze producten (Art. 6 (1) (f) GDPR) • Indien nodig, het verzenden van informatiemateriaal per post in overeenstemming met deze belangen (Art. 6 (1) (f) GDPR) • Informatie versturen die relevant is voor de veiligheid van geneesmiddelen (bijv. Geachte Doktersbrief) om te voldoen aan de toepasselijke regelgeving (Art. 6 (1) (c) GDPR) • Als u toegang wilt krijgen tot vertrouwelijke inhoud voor zorgverleners, om er zeker van te zijn dat u geautoriseerd bent om toegang te krijgen tot dergelijke inhoud in overeenstemming met de toepasselijke regelgeving (Art. 6 (1) (c) GDPR) We gebruiken interactie-informatie en informatie over je professionele interesses voor de volgende doeleinden: • Het plannen van onze interacties met u, op basis van onze legitieme belangen om onze zakelijke belangen te bevorderen en u te informeren over onze producten (Art. 6 (1) (f) GDPR) • Verzenden van aangepaste marketing en andere communicatie naar u, op basis van de aanmaak van een profiel	In het algemeen verwerken wij uw professionele gegevens alleen zolang u als actieve zorgverlener werkzaam bent en uw medisch specialisme voor ons van belang is, tenzij er een wettelijke verplichting bestaat om deze gegevens langer dan die periode te verwerken of als wij ons beroepen op een gerechtvaardigd belang. Onder bepaalde omstandigheden hebt u ook het recht om bezwaar te maken tegen de verwerking van uw gegevens. In het algemeen verwerken we de informatie over onze interacties met u en professionele belangen alleen zolang u praktiseert als een actieve zorgprofessional en uw medische specialisme relevant is voor ons, tenzij er een wettelijke verplichting is om deze gegevens na die periode te verwerken of als we ons beroepen op een legitiem belang. Als de verwerking van uw persoonsgegevens is gebaseerd op uw vrijelijk gegeven toestemming, verwerken wij uw persoonsgegevens zolang uw toestemming geldig blijft (wij stoppen bijvoorbeeld met de verwerking van uw persoonsgegevens als u uw toestemming intrekt). Onder bepaalde omstandigheden hebt u ook het recht om bezwaar te maken tegen de verwerking van uw gegevens. Over het algemeen wordt informatie over ongewenste voorvallen ten minste 10 jaar nadat het betreffende product van de markt is gehaald in onze systemen opgeslagen. Informatie met betrekking tot medische vragen of klachten over productkwaliteit wordt 3 jaar bewaard, tenzij we wettelijk verplicht zijn de gegevens langer te

• Documentatie van de toestemming ("opt-in") die ons toestaat u langs digitale weg te bereiken Uw activiteiten op onze websites en online aanwezigheden (bijv. bekeken pagina's, bezoeken aan onze social media-profielen, ontvangen nieuwsbrieven, klikken op onze online advertenties, geopende e-mails, enz.) • Technische informatie over uw apparaat wanneer u onze websites, sociale media of vergelijkbare digitale kanalen bezoekt, zoals uw IP-adres, apparaattype, apparaat- en advertentie-id's, browsertype en -versie en andere standaard serverloggegevens • Uw voorkeur voor interactiekanalen • Alle andere vrijwillige informatie die u verstrekt Informatie met betrekking tot ongewenste voorvallen, medische informatie en klachten over productkwaliteit, zoals: Je naam, beroep, contactgegevens • De omstandigheden van de gebeurtenis/het onderzoek/de klacht zelf • Alle andere gegevens die u rapporteren over individuen die deze gebeurtenissen meemaken (bijv. patiënten), zoals naam of initialen, leeftijd, geslacht, details van onze producten die toegepast, evenals andere informatie over de omstandigheden van de gebeurtenis Informatie over contractuele relaties, zoals: • Volledige naam, (professioneel) adres, land, werkplaats, BTW-nummer of bankrekeninggegevens	dat rekening houdt met uw voorkeuren en interesses zoals die aan ons zijn meegedeeld of als gevolg van het volgen van uw gedrag via online en offline bronnen, indien u hiervoor toestemming hebt gegeven (Art. 6 (1) (a) GDPR) of, indien van toepassing, op basis van onze legitieme belangen (Art. 6 (1) (f) GDPR) om onze klanten informatie op maat te bieden over onze producten of andere educatieve of wetenschappelijke inhoud • Het analyseren van de effectiviteit van onze verschillende campagnes en beoordelen of deze voldoen aan de vooraf gestelde doelen, het evalueren van de effectiviteit en impact van ons marketingmateriaal en het analyseren hoe we onze middelen het beste kunnen optimaliseren en de klantervaring het beste kunnen vormgeven, indien u hiervoor toestemming geeft (art. 6, lid 1) (a) GDPR) of, indien van toepassing, in overeenstemming met onze legitieme belangen (Art. 6 (1) (f) GDPR) om onze commerciële en marketinginspanningen te structureren en organiseren • Om te voldoen aan onze wettelijke verplichtingen om interacties met HCP's te documenteren, bijvoorbeeld als we u een productmonster leveren en we wettelijk verplicht zijn om deze informatie gedurende een bepaalde periode te bewaren (art. 6, lid 1). (c) GDPR) • Om u contractuele samenwerking of deelname aan door ons gesponsorde projecten aan te bieden, of om	bewaren of zolang we een legitiem belang kunnen claimen. In het algemeen worden de gegevens die strikt noodzakelijk zijn voor de uitvoering van het contract verwerkt zolang wij deze moeten bewaren volgens de vereisten van de belastingwetgeving (d.w.z. 10 jaar). Alle andere gegevens worden bewaard zolang onze zakelijke relatie duurt, we ons kunnen beroepen op een legitiem belang, we er wettelijk toe verplicht zijn, we ons kunnen beroepen op een legitiem belang of zolang je toestemming geldig blijft (we stoppen bijvoorbeeld met het verwerken van je gegevens). persoonlijke gegevens als u uw toestemming intrekt).
---	---	--

• Contractdocumentatie • Vergoedingen • Facturen, betalingsdocumenten, reiskostendeclaraties • Werkgeverstoestemmingen verkregen voor ziekenhuisartsen • Documentatie van de geleverde diensten • Uitnodigingen voor evenementen • Gedekte evenementkosten, reiskosten • Documentatie van deelname aan evenementen • Als u deelneemt aan marktonderzoek en soortgelijke projecten, de antwoorden die u geeft (hoewel we deze antwoorden over het algemeen niet aan u kunnen toeschrijven) • Als u een onderzoeker bent die geïnteresseerd is in deelname of die deelneemt aan klinische studies waarbij wij de sponsor zijn, of een lid van het personeel van de locatie, informatie zoals volledige naam, telefoonnummer, e-mailadres, beroepservaring inclusief uw specialisatiegebied en kwalificaties, functiegeschiedenis, wervings- en inschrijvingspercentages, de soorten studies of onderzoeken waarin u geïnteresseerd bent maar ook ervaring mee hebt, uw deelname en algemene ervaring in eerdere en huidige studies en onderzoeken, belangen - ook financiële - die u mogelijk hebt, ervaring van	u uit te nodigen voor evenementen die interessant voor u kunnen zijn, indien u toestemming hebt gegeven om indien nodig met u te communiceren via digitale middelen (Art. 6 (1) (a) GDPR), of op grond van onze legitieme belangen om onze zakelijke belangen te bevorderen en u te informeren over onze producten (Art. 6 (1) (f) GDPR) Informatie over ongewenste voorvallen, medische informatie en klachten over productkwaliteit wordt verwerkt voor de volgende doeleinden: • Informatie met betrekking tot ongewenste voorvallen (in het bijzonder contactgegevens van u als melder) wordt verwerkt om voorvallen te onderzoeken en contact met u op te nemen om aanvullende informatie te verkrijgen, indien nodig. We stellen rapporten op (die kan worden vertaald in andere talen) gebaseerd op de informatie die u verstrekt die zijn gedeeld met gezondheid autoriteiten, onze groepsentiteiten en alle betrokken bedrijven partners wereldwijd om analyseren en onderzoeken specifieke gebeurtenissen en definiëren vereist acties. De de verwerking van deze gegevens is noodzakelijk voor naleving van een wettelijke verplichting waaraan we zijn onderworpen aan Art. 6 (1) (c) GDPR, en art. 9 (2) (i) GDPR (verwerking is noodzakelijk om redenen van algemeen belang op het gebied van volksgezondheid, op basis van wetgeving van de Unie of de lidstaat). Meer informatie is te vinden op de Privacyverklaring voor geneesmiddelenbewakingsra	
---	---	--

personeel/team, beschikbare middelen, locatie, laboratoriumapparatuur of andere specifieke instellingen die nodig zijn voor een specifiek klinisch onderzoek.	pporten, medische informatie en productklachten. • Informatie met betrekking tot medische vragen wordt verwerkt om de vraag te beantwoorden en onze medische informatiedatabase up-to-date te houden. De rechtsgrondslag voor de verwerking van uw persoonlijke gegevens is ons legitieme belang om vragen op te volgen en een medische informatiedienst aan te bieden in overeenstemming met de toepasselijke wetgeving (art. 6 (1) (f) GDPR). • Informatie over klachten over productkwaliteit wordt verwerkt om de productklacht te evalueren, classificeren en beoordelen, om uw verzoek op te volgen en om deze informatie in onze database te bewaren. De verwerking van uw persoonsgegevens is noodzakelijk om te voldoen aan een wettelijke verplichting (Art. 6 (1) (c) GDPR). Als gegevens over een patiënt worden gemeld, is de rechtsgrondslag Art. 9 (2) (i) GDPR. Informatie over contractuele relaties wordt verwerkt voor de volgende doeleinden: • In het algemeen voor precontractuele maatregelen en voor de uitvoering van het contract met ons (Art. 6 (1) (b) GDPR). • De gegevens kunnen ook worden verwerkt om betalingen bekend te maken in overeenstemming met de toepasselijke wetgeving of gedragscodes van de farmaceutische industrie, op basis van uw toestemming (Art. 6 (1) (a) GDPR) of om te voldoen aan een wettelijke	
--	--	--

	verplichting. verplichting (Art. 6 (1) (c) GDPR) eller for at tilpasse sig vores legitime forretningsinteresser (art. 6(1) (f) GDPR). Dit is afhankelijk van het land waar je je werkadres hebt • Om onze contractuele relaties met jou te documenteren op basis van onze legitieme belangen om de naleving van toepasselijke anticorruptie- en vergelijkbare wetgeving aan te tonen en om eventuele reputatieschade, juridische en financiële risico's te beoordelen waaraan de zakelijke relatie Grünenthal Meds zou kunnen blootstellen (Art. 6 (1) (f) GDPR) • De inzichten die u verstrekt in verband met uw deelname aan (Wetenschappelijk) Marktonderzoek en soortgelijke projecten worden verwerkt om de specifieke projectvragen te beantwoorden op basis van uw toestemming (Art. 6 (1) (a) GDPR) • Gegevens over onderzoekers (en leden van het personeel van de locatie) die geïnteresseerd zijn in deelname aan klinische studies worden verwerkt voor het beoordelen van het potentieel en de geschiktheid om deel te nemen aan een trial of studie volgens onze legitieme belangen om geschikte kandidaten te selecteren om de specifieke trials of studies uit te voeren (Art. 6 (1) (f) GDPR), of met uw toestemming (Art. 6 (1) (a) GDPR). Als u daadwerkelijk deelneemt aan dergelijke onderzoeken, zijn wij bovendien wettelijk verplicht om uw persoonsgegevens te verwerken in	
--	---	--

	overeenstemming met de toepasselijke wetgeving (Art. 6 (1) (c) GDPR). In een dergelijk geval kunnen uw gegevens verder worden verwerkt voor zover dit noodzakelijk is om het onderzoek en de ontwikkeling voort te zetten in het geval we de studie niet langer voortzetten (Art. 6 (1) (f) GDPR).	
--	---	--

Waar zijn uw gegevens opgeslagen?

Grünenthal Meds gebruikt verschillende IT-systemen en applicaties om uw gegevens op te slaan en te verwerken. U kunt in deze systemen worden geïdentificeerd op basis van directe identificatiemiddelen, zoals uw naam of e-mailadres, of indirecte identificatiemiddelen, zoals uw registratie-ID of IP-adres.

Grünenthal Meds gebruikt een centraal Customer Relationship Management systeem ("CRM") waarin we uw persoonlijke gegevens die u aan ons hebt verstrekt of die door ons zijn verzameld zoals hierboven beschreven, combineren, bijwerken en rectificeren in een centraal klantprofiel. Dit is noodzakelijk om onze legitieme belangen te behartigen om uw persoonlijke gegevens op de meest effectieve manier te beheren (bijvoorbeeld, het centraliseren van uw persoonlijke gegevens helpt ons om deze eenvoudig up-to-date te houden), onze relatie met u efficiënt te beheren en uw klantervaring te verbeteren, evenals om onze direct marketing inspanningen op de meest efficiënte manier te faciliteren. **U heeft het recht om op elk moment bezwaar te maken tegen dit soort verwerking. In een dergelijk geval zal Grünenthal Meds uw verzoek zorgvuldig evalueren en alleen doorgaan met het verwerken van uw persoonlijke gegevens in de mate dat dit wettelijk vereist is of in overeenstemming met uw expliciete toestemming.**

Deze gegevens kunnen worden verrijkt zoals hierboven beschreven, rekening houdend met uw voorkeuren en interesses zoals aan ons doorgegeven of als gevolg van het volgen van uw gedrag via online en offline bronnen, indien u hiervoor toestemming geeft of, indien van toepassing, op basis van onze legitieme belangen om onze klanten op maat gemaakte informatie te verstrekken over onze producten of andere educatieve of wetenschappelijke inhoud. Daarnaast verzamelen en onderhouden we uw contactgegevens en informatie over uw professionele vaardigheden met behulp van OneKey (wordt beheerd door IQVIA™), een database met de huidige contactgegevens en meest recente informatie over professionele vaardigheden van actieve zorgprofessionals, om u op de hoogte te houden van onze producten. Alle gegevensverwerking wordt uitgevoerd in overeenstemming met de zogenaamde 'belangenafweging'-clausule zoals gespecificeerd in Art. 6 (1) f) GDPR. Wanneer uw gegevens zijn geregistreerd in de OneKey-database, neemt IQVIA™ contact met u op om uw gegevens te verifiëren of indien nodig bij te werken, waarna deze toegankelijk zijn voor andere farmaceutische bedrijven. U hebt te allen tijde het recht bezwaar te maken tegen de opname van uw gegevens in OneKey.

Waar ontvangen wij uw persoonlijke gegevens van?

Wij ontvangen uw persoonsgegevens rechtstreeks van u of als gevolg van het volgen van uw gedrag via online en offline bronnen zoals hierboven beschreven (bijv. als u een contractuele relatie met ons aangaat of als u onze websites bezoekt), en ook van gegevensleveranciers en dienstverleners, zoals IQVIA of Contract Research Organizations als u een onderzoeker bent met interesse om deel te nemen, of die daadwerkelijk deelneemt, aan een klinische studie waar wij de sponsor van zijn.

Als joint venture ontvingen we bij de oprichting van Grünenthal Meds ook gegevens van Kyowa Kirin International ("KKI"), zoals contact-, professionele en interactiegegevens van HCP's met betrekking tot de producten en diensten van KKI's bestaande geneesmiddelenportfolio. We brachten vervolgens alle

HCP's die in die database waren opgenomen en van wie de gegevens waren overgedragen, via e-mail op de hoogte en gaven iedereen de keuze om zich af te melden.

Hoe worden uw gegevens beschermd?

We zorgen ervoor dat de persoonlijke gegevens die we van u verwerken adequaat worden beschermd door het implementeren van geavanceerde technische en organisatorische maatregelen. Toegang tot onze systemen is strikt persoonlijk en doelgericht op basis van een gradueel autorisatieconcept, dat wil zeggen dat alleen die medewerkers toegang hebben tot de gegevens die nodig zijn voor de hierboven beschreven specifieke verwerkingsdoeleinden.

Met wie worden uw gegevens gedeeld?

Uw persoonlijke gegevens kunnen worden overgedragen aan andere filialen van Grünenthal Meds en kunnen worden opgeslagen door gecontracteerde derde partijen zoals softwareleveranciers en leveranciers van IT-oplossingen. We gebruiken eigen en standaard industrieoplossingen van Grünenthal Meds om uw gegevens in een veilige omgeving te verwerken.

We kunnen de hierboven genoemde categorieën van uw persoonsgegevens ook delen met bepaalde dienstverleners of derden, zoals: IT-aanbieders ten behoeve van systeemontwikkeling en technische ondersteuning (bijvoorbeeld IQVIA, Salesforce, Veeva of DOMO); auditors en consultants om onze naleving van externe en interne vereisten te verifiëren; wettelijke instanties, wetshandavingsinstanties en justitiabelen, per wettelijke rapportageverplichting of claim. Als u toestemming geeft om deel te nemen aan (wetenschappelijk) marktonderzoek en soortgelijke projecten, kunnen wij uw persoonsgegevens delen met contractpartijen om dergelijke projecten uit te voeren.

Verder, als u een onderzoeker bent (of een lid van het personeel van de site) die geïnteresseerd is in deelname, of die deelneemt, aan klinische studies waar wij de sponsor zijn, kunnen we uw persoonlijke gegevens doorgeven aan dienstverleners (zoals Contract Research Organizations die diensten leveren voor het beheer van klinische studies aan ons), entiteiten van de Grünenthal Meds Group, ethische commissies, autoriteiten (inclusief via andere zakenpartners), externe onderzoekers, andere derde partijen die kunnen bijdragen aan het onderzoek en de ontwikkeling van het geteste geneesmiddel (bijv. door het financieren van klinische studies), of aan commerciële partners (i) die als doel hebben om het onderzoek en de ontwikkeling voort te zetten in het geval dat wij stoppen met de studie (bijv. voor de voltooiing van de klinische studie) of (ii) in verband met het hele onderzoeks- en ontwikkelingsprogramma dat door ons in licentie wordt gegeven of verkocht als een actief aan zulke commerciële partners, in het bijzonder om hen in staat te stellen om te voldoen aan de wettelijke documentatievereisten die van toepassing zijn op fabrikanten of houders van een vergunning voor het in de handel brengen.

Grünenthal Meds verkoopt geen persoonlijke gegevens aan derden.

Worden uw persoonlijke gegevens buiten de Europese Unie ("EU") verwerkt?

Terwijl onze interne servers zich binnen de EU bevinden, bevinden sommige van de derde partijen waarnaar hierboven wordt verwezen zich buiten de EU of de Europese Economische Ruimte ("EER"), wat betekent dat uw gegevens gedeeltelijk zullen worden verwerkt in landen die een lager niveau van gegevensbescherming kunnen hebben dan Europese landen. In dergelijke gevallen zal Grünenthal Meds ervoor zorgen dat er een toereikend beschermingsniveau wordt geboden voor uw gegevens, bijv. door het sluiten van specifieke overeenkomsten met deze contractuele partners en het implementeren van aanvullende maatregelen, indien nodig.

Wat zijn uw privacyrechten?

De volgende rechten staan tot uw beschikking op basis van de toepasselijke privacywetgeving:

- Recht op informatie over uw persoonlijke gegevens die door ons zijn opgeslagen
- Recht op verwijdering of beperking van de verwerking, tenzij we dwingende legitieme gronden voor verwerking kunnen aantonen die zwaarder wegen dan uw belangen, rechten en vrijheden, of in het geval dat de verwerking dient voor de handhaving, uitoefening of verdediging van juridische claims
- Recht op correctie van uw persoonlijke gegevens
- **Recht om bezwaar te maken tegen verwerking op grond van uw eigen legitieme belangen, algemeen belang of onze profilering, tenzij we dwingende legitieme gronden kunnen aantonen die zwaarder wegen dan uw belangen, rechten en vrijheden, of dat een dergelijke verwerking bedoeld is om rechtsvorderingen te doen gelden, uit te oefenen of te verdedigen**
- Recht op gegevensoverdraagbaarheid
- Recht om een klacht in te dienen bij een toezichthoudende autoriteit
- U kunt uw toestemming voor het verzamelen, verwerken en gebruiken van uw persoonsgegevens te allen tijde intrekken, zonder dat dit van invloed is op de rechtmatigheid van de verwerking op basis van toestemming voordat deze werd ingetrokken.

Als u uw rechten wilt uitoefenen, kunt u uw verzoek richten aan dataprivacy.grt-meds@grunenthal.com, of contact opnemen met onze functionaris voor gegevensbescherming op dpo-grunenthalmeds@kinast.eu.

Deze privacyverklaring is voor het laatst bijgewerkt op juli 2023.