

СОГЛАСИЕ

на обработку персональных данных

субъекта персональных данных, сообщившего информацию о побочных действиях, нежелательных реакциях, серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов.

Я, далее «Субъект», действуя свободно, в соответствии со своей волей и в своем интересе, а также подтверждая свою дееспособность, даю согласие на обработку моих нижеперечисленных персональных данных оператору персональных данных - ООО «Велфарм» (находящемуся по адресу: 115184, город Москва, переулок Озерковский, дом 12, эт. 1, пом. I, ком 9, ИНН 7733691513, ОГРН 1097746038180, далее «Оператор»):

при обращении Субъекта в рамках обратной связи с Оператором по любым вопросам следующих персональных данных:

- 1) фамилия, имя, отчество (при наличии) Субъекта;
- 2) контактная информация (номер телефона, адрес электронной почты);
- 3) компания;

только при обращении Субъекта в рамках сообщения о нежелательной реакции, возникшей при применении лекарственного препарата производства ООО «Велфарм» (производства ООО «Велфарм-М», и иных производственных площадок, зарегистрированных владельцами регистрационных удостоверений компаний группы лиц ООО «Велфарм»), в связи осуществляемым Оператором фармаконадзором:

- 1) статус обратившегося о нежелательной реакции;
- 2) фамилия, имя, отчество (при наличии) Субъекта;
- 3) контактная информация (номер телефона, адрес электронной почты);
- 5) специальная категория обработки персональных данных: данные о здоровье, о лечении и нежелательной реакции*, включая номер амбулаторной карты или истории болезни, пол, вес, возраст, особые состояния (беременность, аллергия, хронические заболевания), сведения о подозреваемом лекарственном препарате, предположительно вызвавшего нежелательную реакцию, сведения о нежелательной реакции, меры, предпринятые для устранения нежелательной реакции, сведения об иных лекарственных средствах, принимаемых Субъектом персональных данных, исход нежелательной реакции,

для целей (цели) обработки персональных данных:

- 1) Идентификация Субъекта;
- 2) Взаимодействие с Субъектом, в том числе направление уведомлений, запросов и информации, касающихся действий Оператора, а также обработка запросов от Субъекта;
- 3) Обеспечение взаимодействия между Субъектом и Оператором в целях исполнения обязательств по фармаконадзору;
- 4) Передача данных о нежелательных реакциях Субъекта держателям регистрационных удостоверений, в отношении лекарственных средств которых было предоставлено сообщение о нежелательных реакциях, Минздраву и иным уполномоченным государственным органам, учреждениям, третьим лицам, для целей исполнения Оператором требований законодательства о фармаконадзоре;
- 5) Оператор может использовать общепромышленную технологию «куки» (cookies). Куки – это небольшой фрагмент данных, отправленный веб-сервером и хранимый на компьютере, который использует Субъект, позволяющий Оператору сохранять персональные настройки и предпочтения Субъекта, а также собирать неличную информацию о нём.

где под обработкой моих персональных данных в настоящем Согласии понимается их сбор, запись, систематизация, накопление, хранение, уточнение (обновление, изменение), извлечение, использование, обезличивание, блокирование, удаление, уничтожение, передача (предоставление, доступ) в порядке, предусмотренном законодательством РФ, по внутренней сети группы лиц ООО «Велфарм», в том числе дочерним компаниям, зависимым лицам, компаниям входящим в одну с ООО «Велфарм» группу лиц и аффилированным лицам ООО «Велфарм» для достижения цели обработки персональных данных.

Способы обработки персональных данных: на бумажных и электронных носителях, автоматизированных информационных системах, смешанным способом.

Срок, в течение которого действует согласие: Настоящее согласие действительно со дня его подписания и до достижения целей обработки персональных данных, в том числе утраты необходимости в их достижении, либо прекращения деятельности компании.

Субъект персональных данных вправе направить Оператору запрос на уточнение его персональных данных, требование о блокировании или уничтожении в случае, если персональные данные являются неполными, устаревшими, неточными.

Оператор обрабатывает персональные данные Субъекта, в соответствии с принятыми локальными нормативными актами, в том числе с Политикой обработки персональных данных.

Оператор принимает необходимые и достаточные организационные и технические меры для защиты персональной информации Субъекта от неправомерного или случайного доступа, уничтожения, изменения, блокирования, копирования, распространения, а также от иных неправомерных действий третьих лиц.

Согласие может быть отозвано Субъектом персональных данных или его представителем путем направления письменного заявления Оператору или электронного сообщения по адресу fsk@velpharm.ru. Согласие может быть отозвано при условии уведомления не менее чем за 30 дней до предполагаемой даты прекращения обработки данных Оператором.

В случае отзыва Субъектом персональных данных или его представителем Согласия на обработку персональных данных Оператор вправе продолжить обработку персональных данных без согласия субъекта персональных данных при наличии оснований, указанных в пунктах 2-11 части 1 статьи 6, части 2 статьи 10 Федерального закона №152-ФЗ «О персональных данных» от 27.07.2006 г.

Во исполнение Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 N 87 "Об утверждении Правил надлежащей практики фармаконадзора Евразийского экономического союза" Оператор подтверждает обеспечение комплекса мер по обеспечению безопасности и конфиденциальности данных в целях выполнения требований по защите персональных данных пациентов в соответствии с требованиями законодательства РФ. Указанные меры включают в себя строгое ограничение, согласно которому доступ к документации и базам данных имеется только у уполномоченных лиц.

* где нежелательные реакции для целей настоящего согласия - информации о побочных действиях, нежелательных реакциях, серьезных нежелательных реакциях, непредвиденных нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов, об индивидуальной непереносимости, отсутствии эффективности лекарственных препаратов, а также об иных фактах и обстоятельствах, представляющих угрозу жизни или здоровью человека либо животного при применении лекарственных препаратов и выявленных на всех этапах обращения лекарственных препаратов в Российской Федерации и других государствах.
