

## Gegevensverwerking bij rapporteringen van bijwerkingen

Wanneer u contact opneemt met een nationale maatschappij van Daiichi Sankyo om een bijwerking te rapporteren, kunt u dit zowel anoniem, dus zonder naam of andere identificatiekenmerken te vermelden, als persoonsgerelateerd doen.

In geval van een persoonsgerelateerde rapportering slaat deze maatschappij de door u vermelde gegevens op, dus behalve de rapportage van een bijwerking zelf in de regel uw naam, uw adres en uw contactgegevens, alsmede datum en tijdstip van de rapportering. Dit heeft enerzijds ten doel dat rapporteringen van bijwerkingen volgens de voorschriften worden geregistreerd, en anderzijds dat men bij vragen contact met u kan opnemen. De juridische basis voor deze gegevensverwerking is art. 6 lid 1 lit c, lid 2 en 3 AVG, lid 1 lit. d AVG alsmede lid 1 lit. f, AVG.

Er vindt geen transfer van deze persoonsgegevens aan een andere instantie plaats. Intern behandelt alleen de afdeling Farmacovigilantie van de betreffende nationale maatschappij de rapportering, en de gegevens worden geanonimiseerd voordat zij aan een globale databank worden doorgegeven.

De gegevens worden gewist zodra de concrete rapportage vanuit geen enkel denkbaar gezichtspunt meer relevant is. In de regel zal dit tien jaar na afloop van de verkoopvergunning van het geneesmiddel waarop de rapportering van een bijwerking betrekking heeft, het geval zijn.

In geval van een anonieme rapportering verzamelt of verwerkt de nationale maatschappij geen persoonsgegevens van u. De rapportering van bijwerkingen wordt overigens volgens de bovenstaande instructies bewerkt en opgeslagen/gewist.