

# FICHE CONTACT LABORATOIRE

Le lénalidomide est commercialisé en France par les laboratoires :

- Celgene/BMS (Revlimid)
- Laboratoire Arrow (Lénalidomide Arrow)
- Laboratoire Accord Healthcare France (Lénalidomide Accord)
- Laboratoire Centre Spécialités Pharmaceutiques (Lénalidomide Piramal)
- Laboratoire EG Labo (Lénalidomide EG)
- Laboratoire KRKA France (Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto)
- Reddy Pharma SAS (Lénalidomide Reddy Pharma)
- TEVA (Lénalidomide Teva)
- Viatris (Lénalidomide Mylan)
- Zentiva France (Lénalidomide Zentiva)

Les coordonnées de chaque laboratoire sont détaillées au sein de cette fiche contact :

- Celgene/BMS : page 2
- Laboratoire Arrow : page 3
- Laboratoire Accord Healthcare France : page 4
- Laboratoire Centre Spécialités Pharmaceutiques : page 5
- Laboratoire EG Labo : page 6
- Laboratoire KRKA France : page 7
- Reddy Pharma SAS : page 8
- TEVA : page 9
- Viatris : page 10
- Zentiva France : page 11

## Laboratoire Celgene/BMS

Pour toute information ou demande de documents associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de lénalidomide, vous pouvez contacter le département **Pharmacovigilance** ou le département **Information Médicale de Celgene/BMS : +33 (0)1 58 83 84 96**

### NOTICE SUR LE TRAITEMENT DE VOS DONNÉES PERSONNELLES

Le laboratoire Celgene SAS/BMS, dont le siège social France est situé au 3 rue Joseph Monier, 92500 RUEIL- MALMAISON, FRANCE, agira en tant que responsable de traitement des données personnelles relatives au plan de gestion de risques de Revlimid®. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale du laboratoire et a pour finalité la mise en place du plan de gestion de risques de Revlimid®.

Celgene/BMS a nommé un Délégué à la Protection des Données qui peut être contacté via l'adresse e-mail suivante : EUDPO@BMS.com.

Les données personnelles concernées par ce traitement sont celles que vous nous communiquez et comprennent :

- votre identité ;
- votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez ;
- vos coordonnées professionnelles.

Ces données sont traitées par Celgene ou d'autres entités du groupe Bristol Myers-Squibb auquel appartient Celgene, ou des tiers mandatés.

Lorsque les données sont traitées en dehors de l'Union Européenne, les mesures nécessaires en accord avec la réglementation sont mises en œuvre.

Vos données à caractère personnel peuvent être transférées vers des pays n'accordant pas un niveau suffisant de protection des données personnelles, et aux Etats Unis d'Amérique, où se trouve la maison-mère du Groupe Bristol-Myers Squibb auquel appartient Celgene. Dans ce cas, tout transfert vers ces pays n'accordant pas un niveau suffisant de protection des données personnelles sera effectué à travers la signature de clauses contractuelles types établies par la Commission Européenne. De même, par le biais de ses « Binding Corporate Rules » (Code de conduite définissant la politique de Bristol-Myers Squibb en matière de transfert de données personnelles), le groupe Bristol-Myers Squibb assurera une protection appropriée et un transfert légitime des données parmi les entités du groupe. Une copie de ces clauses contractuelles types ou Binding Corporate Rules est disponible sur demande à l'adresse suivante : EUDPO@BMS.com.

Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur. Seuls pourront accéder à vos données :

- le personnel dûment autorisé du groupe Celgene/BMS ;
- le personnel dûment autorisé du groupe ICTA missionné pour collecter les accusés de réception de ces kits d'information ;
- le dépositaire Arvato dûment missionné par Celgene/BMS pour assurer les prestations de logistique et de livraison du produit Revlimid® ;
- tout autre tiers autorisé sur instruction de Celgene/BMS.

En application du Règlement 2016/679 du 27 avril 2016 (« RGPD ») et de la loi N°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée, dite loi « Informatique et Libertés », vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par Celgene/BMS, de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexactes. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière.

Vous pouvez également définir les conditions d'utilisation, de conservation et de communication de vos données à caractère personnel après votre décès.

Vous pouvez exercer ces droits en vous adressant à l'adresse e-mail EUDPO@BMS.com.

Le cas échéant, si vous le jugez nécessaire, vous avez également le droit de déposer une réclamation relative à l'utilisation faite par Celgene/BMS de vos données personnelles auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés, 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07.



# Fiche contact laboratoire ARROW

**Pour toute information ou demande de documents** associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de **lénalidomide Arrow®**, vous pouvez contacter le **service d'Information Médicale ou de pharmacovigilance du laboratoire ARROW** :

- téléphone : 04 72 71 63 97
- [infomed@laboratoire-arrow.com](mailto:infomed@laboratoire-arrow.com)
- [pharmacovigilanceFR@laboratoire-arrow.com](mailto:pharmacovigilanceFR@laboratoire-arrow.com)

## Notice sur le traitement de vos données personnelles

Le laboratoire ARROW, situé au 26 avenue Tony Garnier, 69007 LYON agira en tant que responsable du traitement des données personnelles relatives au plan de gestion des risques de lénalidomide Arrow®. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale du laboratoire et a pour finalité la mise en place du plan de gestion de risques.

Les données concernées par ce traitement sont celles que vous nous communiquez et comprennent :

- votre identité
- votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez
- vos coordonnées professionnelles.

Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

En application du Règlement 2016/679 du 27 avril 2016 (« RGPD ») et de la loi N°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée, dite loi « Informatique et Libertés », vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par le laboratoire Arrow, de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexactes. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière.

Vous pouvez exercer vos droits à tout moment auprès du délégué à la protection des données du laboratoire Arrow par email à [dpo@aurobindo.com](mailto:dpo@aurobindo.com) (copie [dpr@laboratoire-arrow.com](mailto:dpr@laboratoire-arrow.com)).

Le cas échéant, si vous le jugez nécessaire, vous avez également le droit de déposer une réclamation relative à l'utilisation faite de vos données personnelles auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés, 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

# FICHE CONTACT LABORATOIRE

## Laboratoire ACCORD HEALTHCARE FRANCE

Pour toute information ou demande de documents associée au Plan de Gestion des Risques (PGR) de Lénalidomide Accord, vous pouvez contacter le département d'information médicale/pharmacovigilance d'Accord Healthcare France : 03 20 40 17 70 (touche 2).



### Notice sur le traitement de vos données personnelles

Le laboratoire Accord Healthcare France, dont le siège social France est situé au 45 rue du Faubourg de Roubaix, 59000 Lille, FRANCE, agira en tant que responsable de traitement des données personnelles relatives au Plan de Gestion des Risques de Lénalidomide Accord. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale du laboratoire et a pour finalité la mise en place du Plan de Gestion des Risques de Lénalidomide Accord.

Accord Healthcare France a nommé un Délégué à la Protection des Données qui peut être contacté via l'adresse e-mail suivante : [dpo\\_france@accord-healthcare.com](mailto:dpo_france@accord-healthcare.com).

Les données personnelles concernées par ce traitement sont celles que vous nous communiquez et comprennent :

- ◆ Votre identité.
- ◆ Votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez.
- ◆ Vos coordonnées professionnelles.

Ces données sont traitées par Accord Healthcare France ou d'autres entités du groupe Accord Healthcare auquel appartient Accord Healthcare France, ou des tiers mandatés.

Accord Healthcare ne vendra pas vos informations à des tiers et ne fournira que les informations nécessaires aux fins de respecter les exigences légales, de conformité et réglementaires. En soumettant vos données personnelles, vous consentez expressément au transfert de vos données personnelles (y compris, mais sans s'y limiter, les données personnelles sensibles) et au traitement de ces données à la fois à l'intérieur et à l'extérieur de l'Espace économique européen (« EEE »), y compris les tiers basés au Royaume-Uni ou ailleurs. Bien que ces tiers puissent être situés dans des pays dont les lois (selon la Commission européenne) n'offrent pas le même niveau de protection des données personnelles que celui offert par les pays de l'EEE, ces tiers prennent des mesures de sécurité raisonnables et sophistiquées pour empêcher toute utilisation non autorisée et illégale des données personnelles. Le cas échéant, les données et informations personnelles que vous fournissez peuvent également être transmises aux autorités de réglementation pharmaceutique ou de santé de l'Union européenne.

Seuls pourront accéder à vos données :

- ◆ Le personnel dûment autorisé du groupe Accord Healthcare.
- ◆ Le dépositaire dûment missionné par Accord Healthcare pour assurer les prestations de logistique et de livraison du produit Lénalidomide Accord.
- ◆ Tout autre tiers autorisé sur instruction d'Accord Healthcare.

En application du Règlement 2016/679 du 27 avril 2016 (« RGPD ») et de la loi N°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée, dite loi « Informatique et Libertés », vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par Accord Healthcare, de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexactes. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière.

Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

Vous pouvez également définir les conditions d'utilisation, de conservation et de communication de vos données à caractère personnel après votre décès.

Vous pouvez exercer ces droits en vous adressant à l'adresse e-mail [dpo\\_france@accord-healthcare.com](mailto:dpo_france@accord-healthcare.com).

L'exercice de ces droits est soumis à toutes les obligations légales qui nous sont imposées.

Le cas échéant, si vous le jugez nécessaire, vous avez également le droit de déposer une réclamation relative à l'utilisation faite par Accord Healthcare de vos données personnelles auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés.

# Fiche contact laboratoire

## Laboratoire Centre Spécialités Pharmaceutiques

Pour toute information ou demande de documents associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de lénalidomide, vous pouvez contacter le département Pharmacovigilance et Information Médicale de Centre Spécialités Pharmaceutiques : +33 (0) 1 47 04 80 46 ou [infomed\\_pv@movianto.com](mailto:infomed_pv@movianto.com)

## Notice sur le traitement de vos données personnelles

Le laboratoire Centre Spécialités Pharmaceutiques, dont le siège social France est situé au 76-78 Avenue du Midi, 63 800 Cournon d'Auvergne, France, est responsable du traitement des données personnelles collectées dans le cadre du plan de gestion de risques de Lénalidomide Piramal. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale du laboratoire.

Les données personnelles concernées par ce traitement sont celles que vous nous communiquez et à savoir :

- votre identité ;
- votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez;
- vos coordonnées professionnelles.

Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

Seuls pourront accéder à vos données :

- le personnel dûment autorisé de Centre Spécialités Pharmaceutiques ;
- Tout autre tiers autorisé sur instruction de Centre Spécialités Pharmaceutiques.

En application du Règlement 2016/679 du 27 avril 2016 (« RGPD ») et de la loi N°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée, dite loi « Informatique et Libertés », vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par Centre Spécialités Pharmaceutiques de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexactes. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière.

Vous pouvez exercer ces droits ou contacter notre Délégué à la Protection des Données (DPD) en vous adressant à l'adresse e-mail [RGPD-MOVIANTO.FRANCE@movianto.com](mailto:RGPD-MOVIANTO.FRANCE@movianto.com).

Vous pouvez également introduire une réclamation auprès de la CNIL, autorité de protection des données personnelles pour la France.



Notre Mission - Votre Santé

# Fiche contact laboratoire

## Laboratoire EG LABO

Pour toute information ou demande de documents associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de lénalidomide, vous pouvez contacter le département d'information médicale et Pharmacovigilance d'EG LABO par téléphone au : 01 46 94 86 86 ou par email à l'adresse suivante :

[pharmacovigilance@eglabo.com](mailto:pharmacovigilance@eglabo.com)

### Notice sur le traitement de vos données personnelles

Les laboratoires commercialisant les spécialités à base de lénalidomide agissent en tant que responsables du traitement des données relatives au plan de gestion de risques de lénalidomide. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale des laboratoires et a pour finalité la mise en place du plan de gestion de risques.

Les données concernées par ce traitement sont celles que vous nous communiquez et comprennent :

- votre identité ;
- votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez;
- vos coordonnées professionnelles.

Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

En application du Règlement 2016/679 du 27 avril 2016 (« RGPD ») et de la loi N°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée, dite loi « Informatique et Libertés », vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par les laboratoires commercialisant les spécialités à base de lénalidomide, de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexactes. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière.

Vous pouvez également définir les conditions d'utilisation, de conservation et de communication de vos données à caractère personnel après votre décès.

Vous pouvez exercer ces droits en vous adressant aux Délégués à la Protection des Données (dpo) d'EG LABO : [donneespersonnelles@eglabo.com](mailto:donneespersonnelles@eglabo.com)

Le cas échéant, si vous le jugez nécessaire, vous avez également le droit de déposer une réclamation relative à l'utilisation faite de vos données personnelles auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés, 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

## FICHE CONTACT LABORATOIRE

### Laboratoire KRKA France

Pour toute information ou demande de documents associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de lénalidomide, vous pouvez contacter le département **Information médicale et**

**pharmacovigilance** de **KRKA France** :

Tél : **+33 (0)1 57 40 82 25**

Email : **pharmacovigilance.fr@krka.biz**

### NOTICE SUR LE TRAITEMENT DE VOS DONNÉES PERSONNELLES

Le laboratoire KRKA France, dont le siège social France est situé au 12-14 rue de l'Eglise, 75015 PARIS, FRANCE, agira en tant que responsable de traitement des données personnelles relatives au plan de gestion de risques de Lenalidomide Krka. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale du laboratoire et a pour finalité la mise en place du plan de gestion de risques de Lenalidomide Krka.

KRKA France a nommé un Délégué à la Protection des Données qui peut être contacté via l'adresse e-mail suivante : [dataprotection.officer.fr@krka.biz](mailto:dataprotection.officer.fr@krka.biz).

Les données personnelles concernées par ce traitement sont celles que vous nous communiquez et comprennent :

- votre identité ;
- votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez ;
- vos coordonnées professionnelles.

Ces données sont traitées par KRKA France ou d'autres entités du groupe KRKA d.d. auquel appartient KRKA France, ou des tiers mandatés.

Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

En application du Règlement 2016/679 du 27 avril 2016 (« RGPD ») et de la loi N°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée dite loi « Informatique et Libertés », vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par KRKA France, de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexactes. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière.

Vous pouvez également dénier les conditions d'utilisation, de conservation et de communication de vos données à caractère personnel après votre décès.

Vous pouvez exercer ces droits en vous adressant à l'adresse e-mail [dataprotection.officer.fr@krka.biz](mailto:dataprotection.officer.fr@krka.biz).

Le cas échéant, si vous le jugez nécessaire, vous avez également le droit de déposer une réclamation relative à l'utilisation faite par KRKA France de vos données personnelles auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés, 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07.

### Laboratoire Reddy Pharma SAS

Pour toute information ou demande de documents associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de lénalidomide, vous pouvez contacter le département **Pharmacovigilance** ou le département **Information Médicale de Reddy Pharma SAS: +33 (0)1 85 78 17 34**

## NOTICE SUR LE TRAITEMENT DE VOS DONNÉES PERSONNELLES

Vos données personnelles sont traitées par Reddy Pharma SAS (responsable de traitement des données) dans le cadre de la mise en place du plan de gestion des risques de Lénalidomide Reddy pharma. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale du laboratoire. Vous pouvez accéder à vos données, les rectifier ou limiter leur traitement en vous adressant un email à: [France@drreddys.com](mailto:France@drreddys.com) et [dataprivacy@drreddys.com](mailto:dataprivacy@drreddys.com). Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles.

Les données concernées par ce traitement sont celles que vous nous communiquez et comprennent :

- votre identité ;
- votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez ;
- vos coordonnées téléphoniques ainsi que votre adresse email.

Dans le cas de collecte de données liées à la pharmacovigilance, vous disposez d'un droit d'accès à vos données, d'un droit à la rectification ou à la limitation de leur traitement, mais vous ne pouvez pas demander leur effacement ou vous opposer à leur traitement.

Dans le cadre de ce traitement de données, celles-ci pourront être transférées au groupe Dr Reddy's. Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur. Seuls pourront accéder à vos données :

- le personnel dûment autorisé du groupe Reddy pharma ;
- tout tiers autorisé sur instruction de Reddy pharma.

Vous avez également le droit de déposer une réclamation relative à l'utilisation faite par Reddy Pharma SAS de vos données personnelles auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés, 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07.



## Lénalidomide TEVA® – Fiche Contact Laboratoire

Les spécialités commercialisées par le laboratoire TEVA SANTE sont :

- LENALIDOMIDE TEVA 2,5 mg, gélule
- LENALIDOMIDE TEVA 5 mg, gélule
- LENALIDOMIDE TEVA 7,5 mg, gélule
- LENALIDOMIDE TEVA 10 mg, gélule
- LENALIDOMIDE TEVA 15 mg, gélule
- LENALIDOMIDE TEVA 20 mg, gélule
- LENALIDOMIDE TEVA 25 mg, gélule

Pour toute question, information complémentaire ou demande de documents associée au Plan de Gestion des Risques (PGR) de Lénalidomide TEVA® vous pouvez contacter le département Pharmacovigilance ou le service d'Information Médicale du Laboratoire TEVA SANTE à l'aide des coordonnées mentionnées ci-dessous :

Tel. ☎	33 (0) 800 51 34 11
Service de Pharmacovigilance ✉	<a href="mailto:safety.france@tevafrance.com">safety.france@tevafrance.com</a>
Service d'Information Médicale ✉	<a href="mailto:infomed.teva@tevafrance.com">infomed.teva@tevafrance.com</a>

Tous les documents associés à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) peuvent être commandés auprès de notre laboratoire et sont également disponibles au téléchargement sur le site internet [www.teva-sante.fr](http://www.teva-sante.fr), rubrique Produits/Outils de réduction des risques/Lenalidomide.

Les informations que vous fournissez seront enregistrées par Teva dans le cadre de ses obligations légales relatives à nos produits. Elles seront protégées et traitées de manière confidentielle, conformément aux lois applicables en matière de protection des données et à la politique de confidentialité de Teva. Ces informations peuvent être partagées avec d'autres entités de Teva, des partenaires et certaines autorités pour être évaluées et permettre l'amélioration continue des connaissances et la sécurité d'emploi de nos produits de santé. Les informations que vous fournissez peuvent être traitées et stockées en dehors de l'Union Européenne. Vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par les laboratoires commercialisant les spécialités à base de lénalidomide, de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexacts. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière. Vous pouvez exercer ces droits auprès de notre Délégué à la Protection des Données (DPO) par courrier électronique à l'adresse suivante : [EUPrivacy@tevaEU.com](mailto:EUPrivacy@tevaEU.com). Des informations complémentaires sur le traitement de vos données personnelles sont disponibles sur notre site internet : <https://www.teva-sante.fr/general-pages/privacy-and-pharmacovigilance-policy/>. Vous avez également la possibilité de déposer une plainte auprès de l'autorité de protection des données compétente, la CNIL (Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés) en France et ce, dans les conditions indiquées sur son site internet [www.cnil.fr](http://www.cnil.fr).

# Fiche contact laboratoire

## Viartis Santé

Pour toute information ou demande de documents associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de lénalidomide, vous pouvez contacter le département Pharmacovigilance ou le département Information Médicale de Viartis Santé, anciennement Mylan : 0 800 12 35 50.

## Notice sur le traitement de vos données personnelles

Le laboratoire Viartis Santé, dont le siège social France est situé au 1 rue de Turin, 69007 LYON, FRANCE, est responsable du traitement des données personnelles collectées dans le cadre du plan de gestion de risques de Léналidomide Mylan. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale du laboratoire.

Les données personnelles concernées par ce traitement sont les données que vous nous communiquez ; à savoir :

- votre identité ;
- votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez ;
- vos coordonnées professionnelles.

Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

Seuls pourront accéder à vos données :

- le personnel dûment autorisé de Viartis Santé ;
- tout autre tiers autorisé sur instruction de Viartis Santé.

En application du Règlement 2016/679 du 27 avril 2016 (« RGPD ») et de la loi N°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée, dite loi « Informatique et Libertés », vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par Viartis Santé, de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexactes. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière.

Vous pouvez exercer ces droits ou contacter notre Délégué à la protection des données (DPD) en vous adressant à l'adresse suivante : [dataprivacy@viartis.com](mailto:dataprivacy@viartis.com).

Vous pouvez également introduire une réclamation auprès de la CNIL, autorité de protection des données personnelles pour la France.

## Fiche contact laboratoire

### Laboratoire ZENTIVA FRANCE

Pour toute information ou demande de documents associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de lénalidomide, vous pouvez contacter le département Pharmacovigilance ou le département Information Médicale de Zentiva France par téléphone au : 0 800 089 219 ou par email aux adresses suivantes : [PV-France@zentiva.com](mailto:PV-France@zentiva.com) ou [InfoMed-france@zentiva.com](mailto:InfoMed-france@zentiva.com)

### Notice sur le traitement de vos données personnelles

Les laboratoires commercialisant les spécialités à base de lénalidomide agissent en tant que responsables du traitement des données relatives au plan de gestion de risques de lénalidomide. Ce traitement de données personnelles se fonde sur une obligation légale des laboratoires et a pour finalité la mise en place du plan de gestion de risques.

Les données concernées par ce traitement sont celles que vous nous communiquez et comprennent :

- votre identité ;
- votre titre et spécialité, ainsi que l'établissement et/ou le service au sein duquel vous exercez;
- vos coordonnées professionnelles.

Vos données seront conservées et archivées pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

En application du Règlement 2016/679 du 27 avril 2016 (« RGPD ») et de la loi N°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée, dite loi « Informatique et Libertés », vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par les laboratoires commercialisant les spécialités à base de lénalidomide, de les faire rectifier si vous êtes en mesure de justifier qu'elles sont inexactes. Vous pouvez également, dans certains cas, demander l'effacement de vos données ou la limitation de leur traitement, ou vous opposer au traitement de vos données personnelles pour des raisons tenant à votre situation particulière.

Vous pouvez également définir les conditions d'utilisation, de conservation et de communication de vos données à caractère personnel après votre décès.

Vous pouvez exercer ces droits en vous adressant aux Délégués à la Protection des Données (dpo) de Zentiva France : [dpo@zentiva.com](mailto:dpo@zentiva.com)

Le cas échéant, si vous le jugez nécessaire, vous avez également le droit de déposer une réclamation relative à l'utilisation faite de vos données personnelles auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés, 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07