

FICHE CONTACT LABORATOIRE

Le pomalidomide est commercialisé en France par les laboratoires :

- Bristol Myers Squibb (Imnovid)
- Viartis (Pomalidomide Viartis)
- Laboratoire Accord Healthcare France (Pomalidomide Accord)
- Laboratoire Arrow (Pomalidomide Arrow)
- Forté Pharma Laboratoires (Pomalidomide Reig Jofre)
- EG Labo (Pomalidomide EG)

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

- Bristol Myers Squibb : page 2
- Viartis : page 3
- Laboratoire Accord Healthcare France : page 4
- Laboratoire Arrow : page 5
- Forté Pharma Laboratoires : page 6
- EG Labo : page 7

FICHE CONTACT LABORATOIRE

Laboratoire Bristol Myers Squibb

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

NOTICE SUR LE TRAITEMENT DE VOS DONNÉES PERSONNELLES

Le laboratoire Bristol Myers Squibb, 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 d'Imnovid®.

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

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 d'Imnovid®. 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.

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 Bristol Myers Squibb ;
- le personnel dûment autorisé du groupe ICTA missionné pour collecter les accusés de réception de ces kits d'information ;
- tout autre tiers autorisé sur instruction de Bristol Myers Squibb.

Ces données sont traitées par Bristol Myers Squibb. Lorsque les données sont traitées en dehors de l'Union Européenne, les mesures nécessaires en accord avec la réglementation sont mises en oeuvre. Vos données à caractère personnel peuvent être transférées vers des pays n'accordant pas un niveau suffisant de protection des données personnelles, et aux États Unis d'Amérique, où se trouve la maison mère du Groupe Bristol Myers Squibb. 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.

Aux termes de la réglementation applicable en matière de données à caractère personnel, vous disposez à tout moment et dans certaines conditions d'un droit d'accès à vos données personnelles, du droit de demander une limitation du traitement, ainsi que le droit de demander à ce que ces données soient rectifiées ou complétées. Ces droits s'exercent par écrit en contactant notre Délégué à la Protection des Données à l'adresse email suivante : EUDPO@BMS.com.

Si vous pensez que vos données personnelles sont utilisées en violation de la réglementation relative à la protection des données, vous disposez également du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL).

Fiche contact laboratoire

Viатris Santé

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

Notice sur le traitement de vos données personnelles

Le laboratoire Viатris 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 Pomalidomide Viатris. 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 Viатris Santé ;
- tout autre tiers autorisé sur instruction de Viатris 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 Viатris 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@viatris.com.

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

FICHE CONTACT LABORATOIRE

Laboratoire ACCORD HEALTHCARE FRANCE

Pour toute information ou demande de documents associée au Plan de Gestion des Risques (PGR) de Pomalidomide 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 635 rue de la Chaude Rivière, 59000 Lille, FRANCE, agira en tant que responsable de traitement des données personnelles relatives au Plan de Gestion de Risques de Pomalidomide 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 de Risques de Pomalidomide Accord.

Accord Healthcare France a nommé un Délégué à la Protection des Données contactable via l'adresse e-mail suivante : EMENA_Compliance@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 Pomalidomide 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 EMENA_Compliance@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 ARROW

Pour toute information ou demande de documents associée au Plan de Gestion des Risques (PGR) de Pomalidomide 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
- 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 de risques de Pomalidomide 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 (copie 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

Pour toute information ou demande de documents associée à ce Plan de Gestion des Risques (PGR) de **Pomalidomide Reig Jofre**, vous pouvez contacter le département Pharmacovigilance ou le département Information Médicale des Laboratoires Forté Pharma pour cette spécialité au : +33 4.34.48.11.95.

Notice sur le traitement de vos données personnelles

Les laboratoires FORTE PHARMA, dont le siège social est situé au 41 avenue Hector Otto, 98000 MONACO, sont le responsable du traitement des données personnelles collectées dans le cadre du plan de gestion de risques de **Pomalidomide Reig Jofre**. 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 ;
- tout autre tiers autorisé sur instruction.

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 » et en application de la Loi n° 1.565 du 3 décembre 2024 relative à la protection des données personnelles, issue de l'Autorité de Protection des Données personnelles (« APDP ») et publiée au Journal de Monaco le 13 décembre 2024, vous disposez du droit d'accéder à vos données personnelles traitées par Forte Pharma, 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.

Pour exercer ces droits relatifs à la protection des données (DPD), vous pouvez contacter les laboratoires Forté Pharma en vous adressant à l'adresse suivante : pharmacontact@fortepharma.net.

Pour une requête auprès de l'APDP de Monaco, les laboratoires Forté Pharma pourront mettre à votre disposition, sur demande, un modèle de courrier pour votre demande de droit d'accès ou pour adresser votre dépôt de plainte.

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

Mai 2025 - Diffusé sous l'autorité de l'ANSM



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 Pomalidomide EG, 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

Notice sur le traitement de vos données personnelles

Le laboratoire EG LABO, situé au 9-15 rue Maurice Mallet, 92130, ISSY-LES-MOULINEAUX, est responsable du traitement des données personnelles collectées relatives au plan de gestion de risques de Pomalidomide EG. 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 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.

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 EG LABO, 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

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