



**Tillomed Italia S.r.l.**  
**Informativa sulla privacy per aspetti di farmacovigilanza**

	<b>Dati raccolti dall'organizzazione</b>	<b>Origine dei dati</b>	<b>Perché si gestiscono i dati</b>	<b>Base legale per la gestione</b>	<b>Dove sono conservati</b>	<b>Periodo di conservazione</b>	<b>Cancellazione/distruzione</b>	<b>Chi riceve i dati</b>
Informazioni di contatto	Paziente: nome indirizzo numero telefonico indirizzo email Segnalatore: nome indirizzo numero telefonico indirizzo email	Segnalatore dell'evento avverso	Per adempiere agli obblighi legali dell'organizzazione e di raccogliere, gestire e segnalare le reazioni avverse sospette associate ad un prodotto medicinale di cui è titolare	Articolo 6 (1) (C) Regolamento (UE) 2016/679  L'elaborazione dei dati è necessaria per ottemperare all'obbligo legale al quale l'organizzazione è sottoposta	In files individuali (in formato cartaceo e/o elettronico).	10 anni dalla segnalazione (fine anno)	I dati personali saranno cancellati dai sistemi elettronici live e le copie cartacee saranno distrutte alla fine del periodo di conservazione.  Le email di backup verranno conservate per 12 anni dalla fine dell'anno solare in cui vengono generate prima della cancellazione e i backup di tutte le altre informazioni elettroniche verranno distrutti dopo 30 giorni	Il Provider di farmacovigilanza e Tillomed Laboratories Limited (UK)