

21 marca 2017r.

Warszawa

RODO

konsekwencje

dla branży farmaceutycznej

i wyrobów medycznych

CEL SZKOLENIA:

Podczas szkolenia Uczestnicy zostaną przeprowadzeni przez **nowe unijne przepisy dot. ochrony danych osobowych krok po kroku**, ze szczególnym uwzględnieniem skutków, które nowe przepisy mogą wywołać w branży farmaceutycznej i wyrobów medycznych.

W zakresie przepisów RODO główny nacisk zostanie położony na następujące kwestie:

- sposoby i zasady legalnego pozyskiwania danych osobowych
- dane sensytywne
- uprawnienia podmiotów danych w zakresie:
 - prawa do bycia zapomnianym
 - przenoszenia danych
- "privacy by design" i "privacy by default"
- obowiązki przedsiębiorcy w przypadku stwierdzenia naruszenia ochrony danych osobowych
- status i zadania inspektora ochrony danych osobowych
- zasady transferu danych osobowych do państwa trzeciego
- sankcje za naruszenie przepisów o ochronie danych osobowych

Materiał szkolenia uwzględnia wydane przez Grupę Roboczą Art. 29 wytyczne co do poszczególnych obszarów interpretacji RODO.

PROWADZĄCY SZKOLENIE



JĘDRZEJ STĘPNIOWSKI

Associate, Praktyka Life Sciences
Domański Zakrzewski Palinka sp.k.



MICHAŁ KLUSKA

Associate, Praktyka IP&TMT
Domański Zakrzewski Palinka sp.k.

PROGRAM SZKOLENIA

Blok I (9.00 - 12.30)

A. Podsumowanie okoliczności wprowadzenia RODO

- Skutki bezpośredniego stosowania rozporządzenia
- Przepisy przejściowe / dotychczas zgromadzone oświadczenia

B. Omówienie poszczególnych najważniejszych zmian z perspektywy praw osób, których dane dotyczą:

- Ogólne wymogi dot. przetwarzania danych osobowych
- Przetwarzanie danych sensytywnych, ze szczególnym uwzględnieniem gromadzenia danych dot. pacjentów
- Zasady dot. profilowania
- Ochrona danych osobowych dzieci
- Zgoda jako przesłanka przetwarzania danych osobowych
- Klauzule informacyjne
- Prawo do bycia zapomnianym
- Prawo do przenoszenia danych

C. Omówienie poszczególnych najważniejszych zmian z perspektywy przedsiębiorstwa – cz. 1:

- Analiza ryzyka przed rozpoczęciem przetwarzania danych
- „Privacy by design” i “privacy by default”
- “Privacy by design”, “privacy” by default” oraz analiza ryzyka a badania postmarketingowe i programy edukacyjne
- Zgłoszenie naruszenia ochrony danych osobowych
- Powierzenie danych osobowych do przetwarzania, ze szczególnym uwzględnieniem zewnętrznych dostawców IT oraz zlecania aktywności marketingowych podmiotom trzecim

Blok 2 (13.30-17.00)

D. Omówienie poszczególnych najważniejszych zmian z perspektywy przedsiębiorstwa cz. 2:

- Inspektor Ochrony Danych – funkcja, zadania, wymagania
- „One stop shop”
- Transfer danych wewnątrz korporacji
- Transfer danych do państw trzecich
- Sankcje nakładane na administratorów / procesorów

E. RODO a problemy charakterystyczne dla branży farmaceutycznej i wyrobów medycznych:

- Ochrona danych osobowych w badaniach klinicznych
- Ochrona danych osobowych a pharmacovigilance
- Ochrona danych osobowych a reklama produktów leczniczych i wyrobów medycznych
- Ochrona danych osobowych a standardy branżowe (np. kodeksy przejrzystości)

F. Omówienie mapy wdrożenia RODO w przedsiębiorstwie (CESE STUDY na przykładzie modelu przedsiębiorstwa farmaceutycznego)

W związku z istotnymi skutkami, które przepisy RODO mogą wywołać także w obszarach charakterystycznych dla działalności firm z sektora life sciences (np. badania kliniczne, pharmacovigilance, działania reklamowe) szczególna uwaga zostanie poświęcona tym właśnie obszarom codziennej działalności firm farmaceutycznych.

Dodatkowo, w celu wyposażenia uczestników w praktyczną wiedzę, na przykładzie modelowego przedsiębiorstwa, wspólnie przejdziemy przez proces dostosowywania organizacji do wymogów RODO.

KONTAKT:

e-mail: mariusz.kowalski@szkoleniacge.pl

Tel. 22 651 80 75, Kom: 501 165 652

Fax. 22 203 40 52

PROWADZĄCY SZKOLENIE:**JĘDRZEJ STĘPNIOWSKI****Associate, Praktyka Life Sciences,
Domański Zakrzewski Palinka sp. k.**

Jędrzej specjalizuje się w zakresie compliance, prawa ochrony konkurencji i prawa farmaceutycznego. Bierze udział w audytach śledczych oraz uczestniczy w projektach związanych z wdrażaniem i usprawnianiem systemów zarządzania zgodnością w spółkach. W ramach praktyki prawa ochrony konkurencji Jędrzej doradza przedsiębiorcom w zakresie relacji pomiędzy podmiotami w łańcuchu dostaw oraz praktyk handlowych i rabatowych.

W obszarze prawa farmaceutycznego doradza w szczególności w zakresie reklamy i promocji produktów leczniczych. Współpracuje także z firmami z sektora wyrobów medycznych, w szczególności wspierając je w zakresie dostosowania działalności do wymogów kodeksów etycznych, wdrażania systemów compliance, tworzenia sieci dystrybucji, reklamy oraz organizacji działań skierowanych do pacjentów. W związku z zaangażowaniem w świadczenie usług na rzecz podmiotów telemedycznych w sferze jego zainteresowań pozostają także kwestie dotyczące nowoczesnych technologii w sektorze medycznym i farmaceutycznym oraz ochrony danych medycznych.

Kwalifikacje

- Absolwent Wydziału Prawa, Administracji i Ekonomii Uniwersytetu Wrocławskiego
- Absolwent Szkoły IP organizowanej przez Centrum Praw Własności Intelektualnej im. Hugona Grocjusza w Warszawie
- Doktorant w Zakładzie Prawa Europejskiego Instytutu Nauk Prawnych PAN

**MICHAŁ KLUSKA****Associate, Praktyka IP&TMT****Domański Zakrzewski Palinka sp. k.**

Michał specjalizuje się w prawie ochrony danych osobowych, nowych technologii, Internetu, usług online, reklamy i e-commerce. Aktywnie bierze udział przy projektach obejmujących kompleksowe wdrożenia nowych rozwiązań / usług (w tym rozwiązania chmurowe). W ramach praktyki IP&TMT Michał doradza przedsiębiorcom w zakresie projektowania i wdrożenia kanału sprzedaży online jak również w ramach sporów obejmujących znaki towarowe czy prawo do domeny.

Doświadczenie Michała obejmuje również uczestniczenie podczas kontroli GIODO/Prezesa UOKiK jak również reprezentację Klientów w postępowaniach administracyjnych i sądowych związanych z obszarem ochrony danych osobowych, nieuczciwą konkurencją, prawem autorskim i prawem własności przemysłowej. Wielokrotnie wspierał Klientów w projektach związanych z monetaryzacją baz danych osobowych i wdrażaniem rozwiązań typu omnichannel dla branży e-commerce. Michał jest autorem publikacji prasowych i książkowych (m.in. „Vademecum Administratora Bezpieczeństwa Informacji”, C.H. Beck, 2016, „Ochrona danych osobowych w działach kadr. Odpowiedzi na 370 najtrudniejszych pytań”, Presscom, 2014, „Ustawa o prawach konsumenta. Umowy zawierane przez internet”, Wydawnictwo Naukowe PWN, 2014). Uczestniczy w pracach legislacyjnych (m.in. Ustawa o prawach konsumenta) oraz konsultacyjnych.

Jest również często zapraszany do prowadzenia wystąpień / warsztatów podczas konferencji (m.in. InternetBeta, SECURE) i szkoleń (m.in. „Ochrona danych osobowych w Grupach Kapitałowych”, „Przygotowanie do RODO”).

Kwalifikacje

- Absolwent Wydziału Prawa, Administracji i Ekonomii Uniwersytetu Wrocławskiego
- Wpisany na listę adwokatów (Okręgowa Rada Adwokacka we Wrocławiu)
- Absolwent podyplomowych studiów z zakresu prawa zamówień publicznych w Szkole Głównej Handlowej w Warszawie
- Doktorant w Katedrze Prawa Administracyjnego i Prawa Administracyjnego Gospodarczego Akademii Leona Koźmińskiego w Warszawie

LUB E-MAILEM

info@certge.pl

RODO – konsekwencje dla branży farmaceutycznej i wyrobów medycznych
21 marca 2017r. Warszawa

C0683

Imię i nazwisko: Imię i nazwisko:
 Stanowisko/Dział: Stanowisko/Dział:
 Tel.: Fax: Tel.: Fax:

Imię i nazwisko: Imię i nazwisko:
 Stanowisko/Dział: Stanowisko/Dział:
 Tel.: Fax: Tel.: Fax:
 E-mail: E-mail:

DANE DO FAKTURY

Firma:
 NIP: Ulica:
 Kod pocztowy: Miejscowość:

Prosimy o pisemne poinformowanie administratora bazy danych (faxem 22 230 40 52 lub drogą e-mailową: info@certge.pl) w przypadku, gdy nie życzą sobie Państwo otrzymywania tego typu informacji.

***WARUNKI UCZESTNICTWA, KOSZTY UDZIAŁU W KURSIE PRZY ZGŁOSZENIU SIĘ:**

Do 03.03.2017	Od 04.03.2017
995 PLN + 23% VAT Oszczędzasz 200 PLN	1195 PLN + 23% VAT

OSOBA AKCEPTUJĄCA UDZIAŁ

Imię i nazwisko:
 Stanowisko/Dział:
 Oświadczam, że zapoznałem się z warunkami uczestnictwa*
 i akceptuję je.

Cena obejmuje: udział w szkoleniu, dokumentację, obiad podczas szkolenia.

Ceny nie zawierają kosztów parkingu i noclegów.

Data: Podpis:
 Tel.: E-mail:

Udział pracowników jednostek budżetowych w szkoleniach jest zwolniony z VAT w przypadku finansowania w przynajmniej 70% ze środków publicznych. Prosimy w takim przypadku o przesłanie oświadczenia.

OSOBA DO KONTAKTU

- PODANIE JEJ DANYCH UŁATWI KONTAKT W SPRAWACH ORGANIZACYJNYCH

Imię i nazwisko:
 Stanowisko/Dział:
 Tel.: Fax:
 E-mail:

Oświadczam, że udział w zamówionym szkoleniu będzie opłacony w przynajmniej 70% ze środków publicznych .

Data: Podpis:

Płatność na podstawie faktury proforma lub faktury VAT na konto:
PKO Bank Polski S.A.: 08 1440 1387 0000 0000 1495 2551

Komu jeszcze, Pani / Pana zdaniem, możemy przesłać informacje o tym wydarzeniu

Imię i nazwisko:
 Stanowisko/Dział:
 Tel.: Fax:
 E-mail:

W przypadku odwołania zgłoszenia w terminie krótszym niż 14 dni przed rozpoczęciem kursu uczestnik zostanie obciążony pełnymi kosztami szkolenia. Możliwe jest bezpłatne delegowanie zastępstwa nawet w dniu rozpoczęcia zajęć. W przypadku odwołania zgłoszenia w terminie dłuższym niż 14 dni przed szkoleniem organizator zwróci 100% dokonanej wpłaty. Organizator zastrzega sobie prawo do odwołania kursu z przyczyn niezależnych oraz dokonywania zmian w projekcie szkoleniowym. W przypadku odwołania kursu przez Organizatora zobowiązuje się on do pełnego zwrotu dokonanych wpłat.

Wyrażam zgodę na otrzymywanie informacji od CGE na podane adresy e-mail (zgodnie z ustawą z dn. 29 sierpnia 1997 o ochronie danych osobowych - Dz. U. z 2002r. Nr 101, poz. 926 z późn. zm.).

Data: Podpis: