

Reforma systemu ochrony danych osobowych – perspektywa branży medycznej

SZKOLENIE W RAMACH AKADEMII PRAWNEJ IZBY
POLMED I DFL LEGAL

Data: **13 września 2017 r.**,
w godz. 10:00-16:00.

Miejsce: Instytut Biocybernetyki i
Inżynierii Biomedycznej PAN,
ul. Ks. Trojdena 4, Warszawa

Ogólnopolska Izba Gospodarcza Wyrobów Medycznych oraz Kancelaria DFL Legal mają ogromną przyjemność zaprosić Państwa na **szkolenie dotyczące nadchodzącej reformy systemu ochrony danych osobowych**, ze szczególnym uwzględnieniem perspektywy branży medycznej. Prowadzący omówią kluczowe założenia Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych Osobowych („**RODO**”) oraz pokażą, **w jaki sposób zmiany wpłynąć będą na firmy i jak należy się do nich przygotować** – zarówno ze strategicznej, jak i technicznej perspektywy.

SZKOLENIE POPROWADZĄ:

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">▪ r. pr. Marcin Flak oraz▪ adw. Oskar Luty, partnerzy w specjalistycznej Kancelarii DFL LEGAL, ekspersi prawni OIGWM POLMED | <ul style="list-style-type: none">▪ mgr inż. Anna Słodczyk, ekspert w zakresie zarządzania ryzykiem i ochrony danych osobowych ze szczególnym uwzględnieniem IT |
|---|---|

Od dłuższego czasu w dyskusji publicznej pojawia się bardzo wiele informacji o skutkach biznesowych wejścia w życie RODO. **Część tych rewelacji buduje wręcz katastroficzną wizję rynku po 25.05.2018 r.** (data wejścia w życie RODO). Jest to podejście dalekie od prawdy, niemniej nowe przepisy rzeczywiście wyposażą organy państwowe w kompetencje do nakładania bardzo wysokich kar za brak należytej ochrony danych osobowych.

Tymczasem **już dziś wiele firm na co dzień boryka się z problematyką przetwarzania danych osobowych**. W branży wyrobów medycznych przetwarzanie danych osobowych występuje na wielu płaszczyznach aktywności biznesowej – przetwarzane są dane nabywców detalicznych, dane współpracujących lekarzy, dane pacjentów, pracowników itp. Często w grę wchodzi przetwarzanie danych sensytywnych.

Proponujemy **maksymalnie praktyczne przedstawienie problematyki zarządzania danymi osobowymi oraz dostosowania procesów do nowych zasad**, które będą obowiązywać po wejściu w życie RODO. Poniżej znajdują Państwo szczegółowy program szkolenia.

Koszt uczestnictwa w szkoleniu wynosi: **1 500 zł**
+ VAT od osoby.

Firmom członkowskim Izby POLMED przysługuje rabat 50% (750 zł + VAT).

Prosimy o przesyłanie zgłoszeń do dnia 8.09.17 na adres biuro@polmed.org.pl.

**Rezygnacja uczestnika, przyjmowana wyłącznie w formie pisemnej do 8.10.17 nie powoduje żadnych skutków finansowych, rezygnacja po tym terminie lub nieobecność na zajęciach powoduje naliczenie 100% wartości szkolenia.*

PROGRAM SZKOLENIA

1. Dane osobowe – co to jest?
 - a. identyfikacja procesów biznesowych z danymi osobowymi w tle
 - b. czy numer telefonu to dane osobowe?
 - c. czy można przetwarzać dane dot. temperamentu lekarza?
 2. Regulacje dzisiejsze vs. RODO – co się zmieni za rok?
 - a. stan prawny na dziś
 - b. zmiany dostosowujące do RODO – rewolucja, czy też proste dostosowanie
 - c. ramy czasowe zmian
 3. „Punkty krytyczne” w działalności firm medycznych (relacje z lekarzami, pacjentami, pracownikami)
 4. Najczęstsze błędy w zarządzaniu bezpieczeństwem danych osobowych w biznesie medycznym
 5. Zarządzanie danymi osobowymi w firmie – dostępne modele (model rejestracyjny z kontrolą incydentalną, model kontroli ciągłej, ABI „własny”, ABI outsourcing, współpraca ABI-IT)
 6. Rekomendowane postępowanie podczas kontroli GIODO
 7. Symulacje – wybrane sytuacje biznesowe
 8. Podsumowanie + pytania i odpowiedzi
- (PRZERWA – LUNCH)**
9. Podsumowanie obecnie obowiązujących przepisów oraz wymagań techniczno-organizacyjnych
 10. Podsumowanie nowości i tego, co firmy muszą przygotować do maja 2018r. w zakresie techniczno-organizacyjnym
 11. Analiza ryzyka w ochronie danych osobowych – przygotowanie dokumentacji i procedur wewnątrzfirmowych
 12. Audyt firmy pod kątem prawa ochrony danych osobowych
 13. Podsumowanie + pytania i odpowiedzi

WYKŁADOWCY

Anna Słodczyk

mgr inż. elektroniki (Politechnika Śląska), specjalizująca się w ochronie danych osobowych zgodnie z wymaganiami Unii Europejskiej, kompleksowej ochronie danych osobowych i bezpieczeństwa informacji. Uznana ekspertka w zakresie zarządzania ryzykiem; doradca w zakresie szacowania ryzyka zgodnie z wymaganiami normy ISO 27001:2013 oraz prowadzi projekty wdrożeniowe z zakresu zarządzania ryzykiem w oparciu o normę ISO 31000. Dyplomowany menedżer ryzyka (Akademia Finansów w Warszawie) i certyfikowany specjalista bezpieczeństwa IT (Europejska Akademia Certyfikacji IT w Brukseli), konsultant, wykładowca, audytor. Główne certyfikaty: międzynarodowy certyfikat zarządzania ryzykiem CRISC, europejski certyfikat bezpieczeństwa informatycznego EITCA/IS, audytor wiodący ISO/IEC 27001:2013, audytor wiodący OHSAS 18001, certyfikat CICA, e-kontroler MSWiA, IPMA D.

r.pr. Marcin Flak

prawnik, doradca, wykładowca; współwłaściciel kancelarii DFL LEGAL, posiadający szczególne doświadczenia we wdrażaniu nowatorskich rozwiązań w zakresie ochrony danych osobowych

adw. Oskar Luty

oraz innych regulacji branżowych w przemyśle medycznym, farmaceutycznym i żywnościowym. Jego doświadczenie obejmuje również kompleksową obsługę prawną i reprezentowanie klientów w sporach z organami administracji publicznej. Prowadził wiele prawniczych szkoleń i warsztatów (w tym specjalistyczne warsztaty wewnętrzne dla działów marketingu, sprzedaży i zamówień publicznych firm farmaceutycznych).

prawnik, doradca, wykładowca; związany z branżą medyczną i farmaceutyczną od ponad 13 lat. Doświadczony i ceniony dydaktyk oraz szkoleniowiec, w ciągu ostatnich kilku lat przeprowadził ponad 250 szkoleń oraz kursów specjalistycznych dotyczących tematyki branżowej. Współpracownik wielu czołowych uczelni (Akademia Leona Koźmińskiego, Warszawski Uniwersytet Medyczny, Uniwersytet Ekonomiczny w Poznaniu). Od 2010 r. współwłaściciel specjalistycznej kancelarii DFL LEGAL. Jego doświadczenie obejmuje kompleksowe doradztwo dla branży, w tym związane z ochroną danych osobowych, reklamą, dystrybucją, badaniami, zamówieniami publicznymi, odpowiedzialnością produktową, a także wszelkimi sprawami związanymi z działalnością organów ścigania, kontroli i wymiaru sprawiedliwości. Ukończył z wyróżnieniem Wydział Prawa i Administracji UW, a także Centrum Prawa Amerykańskiego, Podyplomowe Studium Prawa Europejskiego oraz kurs stypendialny na Erasmus Universiteit Rotterdam. Autor wielu publikacji naukowych i specjalistycznych.