**Lista uczestników szkolenia wprowadzającego BHP //**

**List of participants of EHS induction training**

Szkolenie BHP wprowadzające // EHS induction training

Data // Date: ..............................................................................................................

Firma // Contractor: .........................................................................................................

Prowadzący // Trainer: ...........................................................................................................

Koordynator BHP PB // PB EHS Coordinator:………………………………………………………………………….

Poniższy podpis potwierdza uczestnictwo w szkoleniu wprowadzającym BHP oraz zapoznanie się z Programem BHP dla Firm Zewnętrznych świadczących usługi na ternie PB. // The signature below confirms participation in the EHS induction training and familiarization with the EHS Program for External Companies providing services at the premises of PB.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Nr // No. | Imię i nazwisko //  Name and surname | Stanowisko //  Position | Firma //  Company | Podpis //  Signature |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |
| 6 |  |  |  |  |
| 7 |  |  |  |  |
| 8 |  |  |  |  |
| 9 |  |  |  |  |
| 10 |  |  |  |  |

Program szkolenia obejmuje podstawowe zasady bezpieczeństwa i porządkowe obowiązujące na terenie zakładu Polpharma Biologics S.A. w Duchnicach i **nie zastępuje szkolenia stanowiskowego**, które obowiązany jest zapewnić Kierownik firmy Wykonawczej.

The training program includes basic rules of safety and order in force at the site of Polpharma Biologics S.A. in Duchnice and **it does not substitute the health and safety training** ( in line with EU Directive 89/391/EWG), which is to be provided by Contractor's Manager.

Podpis prowadzącego szkolenie / Trainer's Signature ...............................................................

**Klauzula informacyjna**

**[Administrator, dane kontaktowe]**

Administratorem Państwa danych osobowych jest Polpharma Biologics S.A. z siedzibą w Gdańsku. Kontakt z Administratorem jest możliwy listownie pod adresem: Polpharma Biologics S.A., ul. Trzy Lipy 3, 80-172 Gdańsk.

W sprawach dotyczących ochrony danych osobowych prosimy kontaktować się pisząc na adres: Inspektor Ochrony Danych Polpharma Biologics S.A., ul. Trzy Lipy 3, 80-172 Gdańsk lub na adres e-mail: [iod@polpharmabiologics.com](mailto:iod@polpharmabiologics.com).

**[Cel, zakres i podstawa przetwarzania danych osobowych]**

Państwa dane osobowe pozyskujemy w następujący sposób:

1. bezpośrednio od Państwa na formularzu dotyczącym udziału w szkoleniu organizowanym przez Administratora;
2. w przypadku stwierdzenia nieprawidłowości podczas kontroli wykonywania przez Państwa prac na terenie Polpharma Biologics, pracownik Polpharma Biologics dokonujący kontroli może opisać w wewnętrznym rejestrze informacje dotyczące wykonywanych przez Państwa prac oraz zastosowanych środków (w tym kar), jak również pozyskać od Państwa pracodawcy dane w postaci Państwa imienia i nazwiska.
3. w ramach monitoringu wizyjnego w zakresie Państwa wizerunku, jeżeli przebywają Państwo na terenie Polpharma Biologics.

Państwa dane osobowe będą przetwarzane w celach:

* + 1. zapewnienia bezpieczeństwa i higieny pracy, w tym w celu prowadzenia dokumentacji związanej z prowadzeniem szkoleń oraz nieprawidłowościami zaobserwowanymi na terenie zakładu Polpharma Biologics, na podstawie prawnie uzasadnionego interesu realizowanego przez Administratora, (tj. art. 6 ust. 1 lit. f) RODO);
    2. prowadzenia rejestru wykroczeń dotyczących uchybieniu zasadom Bezpieczeństwa i Higieny Pracy, bezpieczeństwa pożarowego oraz ochrony środowiska na podstawie prawnie uzasadnionego interesu realizowanego przez Administratora (tj. art. 6 ust. 1 lit. f) RODO);
    3. archiwalnych (dowodowych) realizowanych przez Administratora dla zabezpieczenia danych na wypadek prawnej potrzeby wykazania określonych faktów oraz w celu ustalenia i dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed ewentualnymi roszczeniami, tj. na podstawie prawnie uzasadnionego interesu realizowanego przez Administratora (art. 6 ust. 1 lit. f) RODO);
    4. w zakresie monitoringu wizyjnego: zapewnienia bezpieczeństwa osób znajdujących się na terenie Administratora oraz ochrony jego mienia, a także w celu zachowania w tajemnicy informacji, których ujawnienie mogłoby narazić Administratora na szkodę na podstawie prawnie uzasadnionego interesu realizowanego przez Administratora, (tj. art. 6 ust. 1 lit. f) RODO).

**[Kategorie odbiorców danych osobowych]**

Państwa dane osobowe mogą być ujawniane: firmom, w których Państwo jesteście zatrudnieni lub z którymi współpracujecie, pracownikom, współpracownikom, podwykonawcom i klientom Administratora, w szczególności dostawcom usług IT, hostingodawcom, podmiotom świadczącym usługi doradcze, prawnicze, informatyczne, ochroniarskie, jak również innym spółkom z grupy Polpharma Biologics - w zakresie w jakim jest to niezbędne do realizacji opisanych powyżej celów.

Ponadto Państwa dane osobowe mogą zostać udostępnione podmiotom i organom upoważnionym do przetwarzania tych danych na podstawie bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa.

Odbiorcy danych osobowych mogą również posiadać miejsce zamieszkania lub siedzibę w krajach spoza UE lub Europejskiego Obszaru Gospodarczego („**EOG**”). Przesyłanie danych osobowych poza UE lub EOG odbywa się albo do krajów, co do których Komisja Europejska stwierdziła, że gwarantują odpowiedni poziom ochrony danych, lub z zastosowaniem odpowiednich zabezpieczeń, w szczególności poprzez zastosowanie Standardowych Klauzul Umownych UE.

W takich przypadkach mogą Państwo zażądać kopii tych odpowiednich zabezpieczeń, w szczególności Standardowych Klauzul Umownych UE (o ile dotyczy), lub wskazania miejsca, gdzie zostały one udostępnione, kontaktując się z Inspektorem Ochrony Danych Polpharma Biologics.

**[Okres przechowywania danych osobowych]**

Dane przetwarzane na podstawie prawnie uzasadnionego interesu Polpharma Biologics możemy przetwarzać do czasu wypełnienia naszych prawnie uzasadnionych interesów stanowiących podstawę tego przetwarzania lub do czasu wniesienia przez Państwa i uwzględnienia sprzeciwu wobec takiego przetwarzania, z uwzględnieniem, że:

1. dane przetwarzane w celu ustalenia, dochodzenia lub obrony przed roszczeniami będą przetwarzane do momentu przedawnienia ewentualnych roszczeń wynikających z umowy;
2. dane zawarte w rejestrze nieprawidłowości będą przetwarzane przez okres nieprzekraczający 10 lat od końca roku kalendarzowego, w którym stwierdzono nieprawidłowość;
3. dane osobowe w zakresie monitoringu wizyjnego będą przetwarzane przez okres 3 miesięcy od dnia nagrania.

**[Prawa]**

Przysługuje Państwu prawo dostępu do swoich danych osobowych oraz prawo żądania ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia ich przetwarzania.

W zakresie, w jakim podstawą przetwarzania Państwa danych osobowych jest przesłanka prawnie uzasadnionego interesu Administratora, przysługuje Państwu prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania swoich danych osobowych ze względu na Państwa szczególną sytuację. Przestaniemy przetwarzać Państwa dane w celu objętym sprzeciwem, chyba że będziemy w stanie wykazać, że w stosunku do tych danych istnieją dla nas ważne prawnie uzasadnione podstawy, które są nadrzędne wobec Państwa interesów, praw i wolności, lub dane będą nam niezbędne do ewentualnego ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń.

W celu skorzystania z powyższych praw należy skontaktować się z Administratorem lub z inspektorem ochrony danych, korzystając ze wskazanych wyżej danych kontaktowych.

Nadto, przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych (Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych), jeśli sądzą Państwo, że przetwarzanie danych narusza przepisy dotyczące prawa ochrony danych osobowych.

**[Informacja o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji]**

Wobec Państwa nie będą podejmowane decyzje w sposób zautomatyzowany, w tym również w następstwie profilowania.

**[Informacja o dobrowolności podania danych]**

Jeżeli dane są przetwarzane w ramach umowy łączącej Państwa lub podmiot w którym jesteście Państwo zatrudnieni lub współpracujecie z Administratorem to podanie tych danych jest niezbędne do wykonania łączącej Strony umowy.

Jeżeli dane są przetwarzanie w ramach monitoringu wizyjnego, to przetwarzanie tych danych przez Administratora jest niezbędne do przebywania na terenie Polpharma Biologics.

**Information clause**

[Administrator, contact information]

The administrator of your personal data is Polpharma Biologics S.A., based in Gdańsk, Poland. Contact with the Administrator is possible by mail at: Polpharma Biologics S.A., 3 Trzy Lipy St., 80-172 Gdańsk.

In matters concerning data protection, please contact by writing to: Data Protection Supervisor Polpharma Biologics S.A., 3 Trzy Lipy St., 80-172 Gdańsk or at e-mail address: [iod@polpharmabiologics.com](mailto:iod@polpharmabiologics.com).

[Purpose, scope and basis of personal data processing].

We obtain your personal data in the following ways:

1. directly from you on the form for participation in the training organized by the Administrator;
2. in the event that irregularities are found during inspections of your performance of work on the premises of Polpharma Biologics, the Polpharma Biologics employee performing the inspection may describe in an internal register the information concerning the work performed by you and the measures applied (including penalties), as well as obtain data from your employer in the form of your name.
3. As part of video surveillance in the scope of your image, if you are on the premises of Polpharma Biologics.

Your personal data will be processed for the purposes of:

1. (e) ensuring occupational health and safety, including for the purpose of keeping records related to the conduct of training courses and irregularities observed at the Polpharma Biologics site, based on the legitimate interest pursued by the Administrator, (i.e., Article 6(1)(f) of the DPA);
2. (f) to keep a record of offenses regarding violations of health and safety, fire safety, and environmental protection rules based on the legitimate interest pursued by the Administrator (i.e., Article 6(1)(f) RODO);
3. (g) archival (evidential) purposes carried out by the Administrator to secure data in case of a legal need to prove certain facts and for the purpose of establishing and asserting possible claims or defending against possible claims, i.e. on the basis of the legitimate interest pursued by the Administrator (Article 6(1)(f) RODO);
4. (h) with regard to video surveillance: to ensure the safety of persons on the Administrator's premises and the protection of its property, as well as to maintain the secrecy of information the disclosure of which could expose the Administrator to harm on the basis of the legitimate interest pursued by the Administrator, (i.e., Article 6(1)(f) RODO).

**[Categories of recipients of personal data]**

Your personal data may be disclosed to: companies where you are employed or with whom you cooperate, employees, associates, subcontractors and clients of the Administrator, in particular IT service providers, web hosting providers, entities providing consulting, legal, IT, security services, as well as other companies of the Polpharma Biologics group - to the extent that it is necessary for the purposes described above.

In addition, your personal data may be made available to entities and authorities authorized to process such data under mandatory provisions of law.

Recipients of your personal data may also be located in countries outside the EU or the European Economic Area ("EEA"). Transfers of personal data outside the EU or EEA are either to countries that the European Commission has determined guarantee an adequate level of data protection, or with appropriate safeguards, in particular through the use of EU Standard Contractual Clauses.

In such cases, you may request a copy of these appropriate safeguards, in particular the EU Standard Contractual Clauses (if applicable), or an indication of where they have been provided, by contacting Polpharma Biologics' Data Protection Officer.

**[Retention period of personal data]**

We may process data processed on the basis of Polpharma Biologics' legitimate interests until our legitimate interests forming the basis for such processing are fulfilled, or until you raise and take into account an objection to such processing, provided that:

1. data processed for the purpose of establishing, investigating or defending against claims will be processed until the statute of limitations for potential contractual claims has expired;
2. data contained in the record of irregularities will be processed for a period not exceeding 10 years from the end of the calendar year in which the irregularity was identified;
3. personal data on video surveillance will be processed for a period of 3 months from the date of recording.

**[Rights]**

You have the right to access your personal data and the right to request the rectification, erasure or restriction of its processing.

To the extent that the processing of your personal data is based on the premise of the Administrator's legitimate interest, you have the right to object to the processing of your personal data due to your particular situation. We will stop processing your data for the purpose covered by the objection, unless we can demonstrate that there are compelling legitimate grounds for us to do so that override your interests, rights and freedoms, or the data are necessary for us to possibly establish, assert or defend claims.

In order to exercise the above rights, please contact the Administrator or the Data Protection Officer using the contact details indicated above.

In addition, you have the right to lodge a complaint with the supervisory authority in charge of personal data protection (the President of the Office for Personal Data Protection) if you believe that the processing of your data violates the provisions of data protection law.

**[Information on automated decision-making].**

No decisions will be made against you by automated means, including profiling.

**[Information about the voluntariness of providing data].**

If the data are processed within the framework of a contract linking you or the entity in which you are employed or cooperate with the Administrator, then the provision of such data is necessary for the performance of the contract linking the Parties.

If the data are processed within the framework of video surveillance, then the processing of such data by the Administrator is necessary for being on the premises of Polpharma Biologics.