



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/228281/2024
1. desember 2025

Det europeiske legemiddelbyråets personvernerklæring For EudraVigilance Signal and Safety Analytics (EV SSA)-plattformen

Innhold i personvernerklæringen

Innhold i personvernerklæringen	1
Sammendrag	3
1. Hvem er ansvarlig for behandlingen av dine data?	4
1.1. Hvem er behandlingsansvarlige?	4
1.2. Hvem er databehandleren?	4
2. Formålet med denne databehandlingen.....	5
2.1. Berørte personopplysninger	5
2.2. Rettslig grunnlag for behandlingen	7
2.3. Overføring av personopplysninger utenfor EU	8
3. Hvor lenge lagrer vi opplysningene dine?	8
4. Hvem har tilgang til opplysningene dine, og hvem gis de videre til?	9
5. Dine databeskyttelsesrettigheter	9
6. Klageadgang.....	10

Official address Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

Address for visits and deliveries Refer to www.ema.europa.eu/how-to-find-us

Send us a question Go to www.ema.europa.eu/contact **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



Sammendrag

Det europeiske legemiddelbyrået (heretter «EMA» eller «byrået») i samarbeid med medlemsstatene i Unionen og Europakommisjonen (heretter «felles behandlingsansvarlige»¹) har etablert og vedlikeholder EudraVigilance-databasen² og nettverket for databehandling² (heretter «EudraVigilance»).

Formålet er å samle og analysere informasjon om mistenkte bivirkninger knyttet til utprøvingslegemidler (IMP-er) som studeres i kliniske studier og legemidler godkjent i Det europeiske økonomiske samarbeidsområdet (EØS). Dette gjør det mulig for nasjonale vedkommende myndigheter, byrået og Europakommisjonen å få tilgang til og dele denne informasjonen samtidig. Behandlingen av personopplysninger er forklart i personvernerklæringen for EudraVigilance³.

Denne personvernerklæringen forklarer hvordan de felles behandlingsansvarlige behandler personopplysninger i forbindelse med den nye EudraVigilance Signal and Safety Analytics (EV SSA)-plattformen, som fungerer som et supplement til EudraVigilance Data Analysis System (EVDAS) og utgjør en integrert del av den datadrevne vitenskapelige vurderingsprosessen for individuelle sikkerhetsrapporter (ICSR-er) som sendes til EudraVigilance.

I forbindelse med EV SSA-plattformen behandler de felles behandlingsansvarlige personopplysninger slik det kreves etter gjeldende legemiddel- og annen unionslovgivning for:

- etablering, drift og vedlikehold av EV SSA-plattformen
- brukerregistrering, tilgangsstyring og logging av brukerhandlinger innenfor EV SSA-plattformen
- kontinuerlig overvåking av mistenkte bivirkninger rapportert til EudraVigilance og vurdering av legemidlers sikkerhet
- levering av teknisk støtte.

Som registrert (dvs. personen hvis personopplysninger behandles) har du følgende rettigheter:

- Rett til å bli informert om behandlingen av dine personopplysninger
- Rett til å få tilgang til dine personopplysninger
- Rett til korrigering av dine personopplysninger
- Rett til sletting av dine personopplysninger
- Rett til å begrense behandlingen av dine personopplysninger
- Rett til å protestere mot behandlingen av dine personopplysninger
- Rett til ikke å bli underlagt automatisert beslutningstaking

Du kan utøve dine rettigheter i samsvar med bestemmelsene i forordning (EU) 2018/1725 og forordning (EU) 2016/679 overfor hver av de felles behandlingsansvarlige, slik det er nærmere forklart i denne personvernerklæringen.

¹ [Felles behandlingsansvarsordning for EudraVigilance](#)

² [EudraVigilance](#)

³ [Personvernerklæring for EudraVigilance](#)

1. Hvem er ansvarlig for behandlingen av dine data?

1.1. Hvem er behandlingsansvarlige?

EMA, Europakommisjonen (EC) og nasjonale kompetente myndigheter (NCA-er) i medlemsstatene i Det europeiske økonomiske samarbeidsområdet (EØS) er felles behandlingsansvarlige for EudraVigilance Human (EV)-systemet slik det er fastsatt i [Avtalen om felles behandlingsansvar \(JCA\)](#). Partene i ordningen for felles behandlingsansvar fungerer også som felles behandlingsansvarlige for behandlingsoperasjoner i EV SSA-plattformen med formål om sikkerhetsovervåking og sikkerhetsvurdering av legemidler.

Kontaktpunktene til de felles behandlingsansvarlige er følgende:

- Det europeiske legemiddelbyrå: Leder for avdelingen for legemidler til mennesker
Datacontroller.HumanMedicines@ema.europa.eu
- Europakommisjonen: sante-consult-b5@ec.europa.eu
- Medlemsstatene: [Vedlegg I til avtalen om felles behandlingsansvar for EudraVigilance](#)

De respektive rollene og forholdet til deg og dine personopplysninger som behandles, er forklart i EV JCA. I samsvar med gjeldende regler i Den europeiske unions personvernforordning (EUDPR)⁴ og personvernforordningen (GDPR)⁵ kan du utøve dine rettigheter (se også avsnitt 5) etter forordningene overfor hver av de felles behandlingsansvarlige. For å sikre at enhver forespørsel kan behandles så raskt som mulig, anbefales det at du kontakter den felles behandlingsansvarlige som, i tråd med aktivitetene fordelt i JCA, samler inn og hovedsakelig behandler personopplysningene som gjelder deg. Vær oppmerksom på at innehavere av markedsføringstillatelser og sponsorer av kliniske studier av ICSRs som oppbevares i EV SSA-plattformen er egne behandlingsansvarlige for sine personvernbehandlingsaktiviteter utført i henhold til gjeldende legemiddelovervåkings- og klinisk utprøvningslovgivning.

1.2. Hvem er databehandleren?

Byrået har engasjert en tredjepart til å utføre følgende aktiviteter på vegne av de felles behandlingsansvarlige for å levere:

- EV SSA-plattformen som supplerer EudraVigilance Data Analysis System (EVDAS) og gir de nødvendige funksjonene for at det europeiske legemiddelreguleringsnettverket skal kunne utføre signalhåndteringsaktiviteter innen legemiddelovervåking og sikkerhetsovervåking i kliniske studier.
- Teknisk støtte og brukerstøtte for å holde tjenestene oppdatert.

Kontaktopplysningene til leverandøren som fungerer som databehandler, er følgende:

RxLogix Corporation: 20801 Biscayne Boulevard, Suite 302, Aventura, Florida 33180, USA

Når det gjelder behandlingen som utføres av databehandleren, kan du utøve dine rettigheter overfor EMA i samsvar med EUDPR.

⁴ [Forordning \(EU\) 2018/1725](#) av Europaparlamentet og Rådet av 23. oktober 2018 om vern av fysiske personer i forbindelse med behandling av personopplysninger utført av Unionens institusjoner, organer, kontorer og byråer og om fri utveksling av slike opplysninger, og om oppheving av forordning (EF) nr. 45/2001 og beslutning nr. 1247/2002/EF.

⁵ [Forordning \(EU\) 2016/679](#) av Europaparlamentet og Rådet av 27. april 2016 om vern av fysiske personer i forbindelse med behandling av personopplysninger og om fri utveksling av slike opplysninger, og om oppheving av direktiv 95/46/EF (personvernforordningen).

2. Formålet med denne databehandlingen

Formålet med denne databehandlingen er å legge til rette for sikkerhetsovervåking av legemidler i fasene før og etter godkjenning, herunder:

- etablering, drift og vedlikehold av EV SSA-plattformen i samsvar med artikkel 24 nr. 1 i forordning (EF) nr. 726/2004⁶ og artikkel 40 nr. 1 i forordning (EU) nr. 536/2014⁷.
- overvåking og vurdering av mistenkte bivirkninger rapportert til EudraVigilance gjennom innsending av individuelle sikkerhetsrapporter (ICSR-er) for å fastslå om det foreligger nye risikoer, om risikoer har endret seg, og om disse risikoene påvirker legemidlers nytte-risiko-balanse. Dette omfatter gjennomføring av søk og generering av rapporter med henblikk på sikkerhetsovervåking og signaldeteksjon, signalvalidering og signalvurdering.
- Brukerregistrering og tilgangsstyring for kontrollert tilgang til EV SSA-plattformen for autoriserte brukere hos EMA, EC og NCA-er i medlemsstatene i EØS.
- Logging av handlinger utført av brukere innenfor EV SSA-plattformen fra første innlogging til alle påfølgende interaksjoner.
- Levering av sluttbruker- og teknisk støtte til autoriserte brukere av EV SSA-plattformen ved behov for feilsøking.

Innholdet i ICSRs er definert i lovgivningen om legemiddelovervåking⁸ og kliniske utprøvinger⁹ samt i retningslinjene for god legemiddelovervåkingspraksis (GVP) modul VI¹⁰.

2.1. Berørte personopplysninger

I denne behandlingen behandler EMA følgende personopplysninger¹¹:

Kategori av personopplysninger	Beskrivelse
Kategori 1	• Personopplysninger og helseopplysninger¹² i ICSRs rapportert til EudraVigilance av NCA-er i medlemsstatene, innehavere av markedsføringstillatelse (MAH-er) og sponsorer av kliniske studier. Disse opplysningene er pseudonymiserte¹³ for ICSRs lagret i EudraVigilance, dvs. at personopplysningene ikke lenger kan knyttes til en bestemt person uten tilleggsinformasjon som oppbevares separat av de

⁶ [Forordning \(EF\) nr. 726/2004](#) av Europaparlamentet og Rådet av 31. mars 2004 om fastsettelse av unionsprosedyrer for godkjenning og tilsyn med legemidler til human og veterinær bruk og om opprettelse av et europeisk legemiddelbyrå.

⁷ [Forordning \(EU\) nr. 536/2014](#) av Europaparlamentet og Rådet av 16. april 2014 om kliniske utprøvinger av legemidler til mennesker og om oppheving av direktiv 2001/20/EF.

⁸ Artikkel 28 i [Komisjonens gjennomføringsforordning \(EU\) nr. 520/2012](#) og [forordning \(EU\) nr. 536/2014](#)

⁹ Vedlegg III til [forordning \(EU\) nr. 536/2014](#)

¹⁰ [Guideline on good pharmacovigilance practices \(GVP\) Module VI](#) – Collection, management and submission of reports of suspected adverse reactions to medicinal products (Rev 2)

¹¹ Personopplysninger betyr enhver opplysning om en identifisert eller identifiserbar fysisk person («registrert»); en identifiserbar fysisk person er en person som kan identifiseres, direkte eller indirekte, særlig ved henvisning til en identifikator som navn, identifikasjonsnummer, lokaliseringsdata, en nettidentifikator eller til ett eller flere forhold som er spesifikke for vedkommendes fysiske, fysiologiske, genetiske, mentale, økonomiske, kulturelle eller sosiale identitet (artikkel 3 nr. 1 EUDPR og artikkel 4 nr. 1 GDPR).

¹² Helseopplysninger betyr personopplysninger knyttet til en fysisk eller psykisk helsetilstand hos en fysisk person, herunder levering av helsetjenester, som gir informasjon om vedkommendes helsetilstand (artikkel 3 nr. 19 EUDPR og artikkel 4 nr. 15 GDPR).

¹³ Pseudonymisering vil si behandling av personopplysninger på en slik måte at personopplysningene ikke lenger kan knyttes til en bestemt registrert uten bruk av tilleggsopplysninger, forutsatt at nevnte tilleggsopplysninger lagres atskilt og omfattes av tekniske og organisatoriske tiltak som sikrer at personopplysningene ikke kan knyttes til en identifisert eller identifiserbar fysisk person (artikkel 3 nr. 6 EUDPR og artikkel 4 nr. 5 GDPR).

Kategori av personopplysninger	Beskrivelse
	rapporterende enhetene. Pseudonymiseringen av personopplysninger er beskrevet i modul VI tillegg II – maskering av personopplysninger i individuelle sikkerhetsrapporter sendt til EudraVigilance¹⁴. • Navnet på sikkerhetsvurdereren (signalvalidatoren) hos EMA, NCA-er eller en uavhengig ekspert utnevnt av EC, samt resultatet av deres utførte vurderinger.
Kategori 2	• For brukergodkjenning behandles personopplysninger fra EMAs kontoadministrasjonssystem, herunder: – For- og etternavn og e-postadresse til den autoriserte EV SSA-plattformbrukeren. – Øktinformasjonskapsler for å holde oversikt over identiteten til EV SSA-plattformbrukeren. Disse informasjonskapslene lagrer bare det som er nødvendig for å holde brukerne autentisert mens de bruker systemet. • For logg- og revisjonsformål registreres rekkefølgen av handlinger utført av en EV SSA-plattformbruker. Dette omfatter første innlogging og alle påfølgende interaksjoner med plattformen. Dette omfatter følgende informasjon: – IP-adresse – Operativsystem – Nettleser – Tidsstempel (UTC) – Alle brukergenererte hendelser, for eksempel opprettede, slettede og eksporterte poster, vellykkede og mislykkede påloggingsforsøk.
Kategori 3	• For forespørsler om supporttjenester: – For- og etternavn samt e-postadresse til den autoriserte EV SSA-plattformbrukeren og/eller EMAs tekniske støttepersonell. – Valgfritt: jobbtelefon, mobiltelefon, bilde, tittel, språk, tidssone, datoformat, avdeling og tjeneste, kontor/lokalisering, leder, kontraktstype (ansatt eller kontraktør).

¹⁴[Modul VI tillegg II – maskering av personopplysninger i individuelle sikkerhetsrapporter sendt til EudraVigilance](#)

2.2. Rettslig grunnlag for behandlingen

Byrået behandler dine personopplysninger kun når det foreligger et gyldig rettslig grunnlag for dette, i samsvar med EUDPR. Særlig gjelder dette behandlingen av:

- Behandling av kategori 1-data for sikkerhetsovervåkingsformål er basert på artikkel 5 nr. 1 bokstav b i EUDPR, ettersom behandlingen er nødvendig for å oppfylle en rettslig forpliktelse som de felles behandlingsansvarlige er underlagt. Slike forpliktelser følger av:
 - Artikkel 24 nr. 1 i forordning (EF) nr. 726/2004¹⁵, som pålegger Byrået, i samarbeid med medlemsstatene i Unionen og EC, å etablere og vedlikeholde EudraVigilance-databasen og nettverket for databehandling (EudraVigilance) for å samle og analysere legemiddelovervåkingsinformasjon om legemidler godkjent i Unionen og gjøre det mulig for NCA-er å få tilgang til og dele denne informasjonen samtidig.
 - Artikkel 40 i forordning (EU) nr. 536/2014, som pålegger Byrået å etablere og vedlikeholde en elektronisk database (EVCTM) for rapportering av mistenkte uventede alvorlige bivirkninger (SUSAR-er) fra sponsor til Byrået. Denne databasen er en modul i «EudraVigilance-databasen» og er det sentrale punktet for rapportering av mistenkte uventede alvorlige bivirkninger (SUSAR-er) for alle kliniske studier i Unionen.
 - Kapittel III i Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 520/2012¹⁶, som fastsetter minimumskravene for overvåking av data i EudraVigilance. GVP modul IX¹⁷ gir ytterligere detaljer om signalhåndteringsprosessen og rollene og ansvaret til alle involverte parter.
 - Artikkel 5 nr. 1 i Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2022/20¹⁸, som krever at den medlemsstaten som vurderer sikkerheten, blant annet skal gjennomgå og vurdere informasjon om alle mistenkte uventede alvorlige bivirkninger som er rapportert i EudraVigilance-databasen i samsvar med artikkel 42 i forordning (EU) nr. 536/2014, uavhengig av om de har forekommet i medlemsstater eller i tredjeland, samt informasjon som finnes i årlige sikkerhetsrapporter, i samsvar med artikkel 6 og 7 etter en risikobasert tilnærming.

Det tilsvarende egnede vilkåret for lovlig behandling av helseopplysninger i forbindelse med disse forpliktelsene er artikkel 10 nr. 2 bokstav i i EUDPR, dvs. at behandlingen er nødvendig av hensyn til allmennhetens interesse på folkehelseområdet for å sikre høye standarder for kvalitet og sikkerhet for legemidler.

- Kategori 2- og 3-data i forbindelse med etablering, drift og vedlikehold av EV SSA-plattformen kan baseres på artikkel 5 nr. 1 bokstav a i EUDPR, ettersom behandlingen er nødvendig for utførelsen av en oppgave i allmennhetens interesse. Dette inkluderer behandling av personopplysninger for identitets- og tilgangsadministrasjon og brukergodkjenning, samt levering av tekniske støttetjenester, hvor opplysninger om helse vil bli maskert.

I denne forbindelse gjør vi oppmerksom på at du har **retten til å protestere** mot behandlingen slik det er forklart i avsnitt 5 nedenfor.

¹⁵ [Forordning \(EF\) nr. 726/2004 av Europaparlamentet og Rådet av 31. mars 2004 om fastsettelse av unionsprosedyrer for godkjenning og tilsyn med legemidler til human og veterinær bruk og om opprettelse av et europeisk legemiddelbyrå](#)

¹⁶ [Kommisjonens gjennomføringsforordning \(EU\) nr. 520/2012 av 19. juni 2012 om gjennomføring av legemiddelovervåkingsaktiviteter fastsatt i forordning \(EF\) nr. 726/2004 og direktiv 2001/83/EF](#)

¹⁷ [Retningslinjer for god legemiddelovervåkingspraksis \(GVP\): modul IX – signalbehandling \(rev. 1\)](#)

¹⁸ [Kommisjonens gjennomføringsforordning \(EU\) 2022/20 av 7. januar 2022 om fastsettelse av regler for anvendelsen av Europaparlamentets og Rådets forordning \(EU\) nr. 536/2014 med hensyn til fastsettelse av regler og prosedyrer for samarbeid mellom medlemsstatene om sikkerhetsvurdering av kliniske studier](#)

2.3. Overføring av personopplysninger utenfor EU

Datasentrene som er vert for EV SSA-plattformen er lokalisert i EU, dvs. EU-central-1 (Frankfurt-regionen i Tyskland). Dette omfatter sikkerhetskopier av data, som vil være fordelt på flere tilgjengelighetssoner i samme region.

For å vedlikeholde EV SSA-plattformen, av sikkerhetsmessige hensyn og for å tilby teknisk støtte og sluttbrukerstøtte, kan databehandlerens støtteingeniører ha behov for ekstern tilgang fra utenfor EØS, dvs. fra USA og India.

EMA har implementert Oracle Virtual Private Database (OVDP)-policyen som sikrer at støtteingeniører ikke kan se personopplysninger i kategori 1.

Personopplysningene som omfattes av sikkerhets-, teknisk og sluttbrukerstøtte, kan være følgende:

Kategori av personopplysninger	Beskrivelse
Kategori 2	– For- og etternavn og e-postadresse til den autoriserte EV SSA-plattformbrukeren. – Øktinformasjonskapsler – IP-adresse – Operativsystem – Nettleser – Tidsstempel (UTC) – Alle brukergenererte hendelser
Kategori 3	– For- og etternavn samt e-postadresse til den autoriserte EV SSA-plattformbrukeren og/eller EMAs tekniske støttepersonell. – Valgfritt: jobbtelefon, mobiltelefon, bilde, tittel, språk, tidssone, datoformat, avdeling og tjeneste, kontor/lokalisering, leder, kontraktstype (ansatt eller kontraktør).

Overføring av personopplysninger til USA er basert på artikkel 47 i Forordning (EU) 2018/1725, dvs. at databehandleren er sertifisert under [EU-US Data Privacy Framework](#). For India kan det forekomme en sporadisk og begrenset overføring av personopplysninger basert på artikkel 50 nr. 1 bokstav d i Forordning (EU) 2018/1725, dvs. at overføringen er nødvendig av hensyn til viktige allmenne interesser.

3. Hvor lenge lagrer vi opplysningene dine?

Kategori av personopplysninger	Oppbevaringsperiode
Kategori 1	• I hele driftsperioden for EV-systemet, dvs. at EMA har en rettslig forpliktelse til å drifte og vedlikeholde EV for sikkerhetsovervåking av legemidler i før- og ettergodkjenningssfasen.

Kategori av personopplysninger	Oppbevaringsperiode
Kategori 2	Kontoopplysningene dine vil bli slettet etter 180 dager uten aktivitet på EMA-systemene (dvs. hvis du ikke bruker kontoen din på noen av EMA-systemene). Du vil motta en påminnelse før dataene dine slettes.
Kategori 2	- EV SSA-applikasjonslogger kan konfigureres og vil bli oppbevart i 90 dager. - Infrastrukturlogger vil bli oppbevart i seks måneder og vil kun inneholde personopplysninger om behandlerens personale.
Kategori 3	3 år fra datoen for tjenesten ble bestilt.

4. Hvem har tilgang til opplysningene dine, og hvem gis de videre til?

Kategori av personopplysninger	Tilgang
Kategori 1	Legemiddelovervåkings- og sikkerhetsekspertiser hos EMA, NCA-er i medlemsstatene og utnevnte uavhengige eksperter fra EC i samsvar med EudraVigilance-tilgangspolicyen
Kategori 2	- Autorisert EMA-personell - Autoriserte støtteteknikere for prosessoren
Kategori 3	- Autorisert EMA-kundeservicepersonell - Autoriserte støtteteknikere for prosessoren

5. Dine databeskyttelsesrettigheter

Som registrert (dvs. personen hvis personopplysninger behandles) har du flere rettigheter:

- **Retten til informasjon** – Denne personvernerklæringen gir informasjon om hvordan EMA samler inn og bruker dine personopplysninger. Forespørsler om annen informasjon om behandlingen kan også rettes til den interne behandlingsansvarlige.
- **Retten til innsyn** – Du har rett til innsyn i dine personopplysninger. Du har rett til å be om og få en kopi av personopplysningene som behandles av EMA.
- **Retten til retting** – Du har rett til uten unødig opphold å få rettet eller supplert personopplysningene dine dersom de er uriktige eller ufullstendige.
- **Retten til sletting** – Du har rett til å kreve at EMA sletter eller stanser behandlingen av dine data, for eksempel dersom opplysningene ikke lenger er nødvendige for formålet med behandlingen. I visse tilfeller kan opplysningene dine oppbevares i den grad det er nødvendig, for eksempel for å oppfylle en rettslig forpliktelse som påhviler Byrået eller dersom det er nødvendig av hensyn til allmennhetens interesse på folkehelseområdet.

- **Retten til begrensning av behandlingen** – I enkelte lovfestede tilfeller har du rett til å få behandlingen begrenset, noe som betyr at opplysningene dine kun lagres, men ikke behandles aktivt i en begrenset periode. For mer informasjon om denne rettigheten og dens begrensninger, se EMAs generelle personvernerklæring, tilgjengelig på www.ema.europa.eu/en/about-us/legal/privacy-statement.
- **Retten til å protestere** – Du har rett til når som helst å protestere mot denne behandlingen av grunner knyttet til din særlige situasjon. Dersom du gjør dette, kan EMA kun fortsette behandlingen av personopplysningene dine dersom det kan påvises tvingende berettigede grunner eller dersom det er nødvendig for å fastsette, gjøre gjeldende eller forsvare rettskrav.
- **Retten til ikke å bli gjenstand for automatiserte avgjørelser** – Du har rett til ikke å bli gjenstand for en avgjørelse som utelukkende er basert på automatisert behandling dersom en slik avgjørelse har rettsvirkning for deg.

Den registrertes rettigheter kan utøves i samsvar med bestemmelsene i forordning (EU) 2018/1725. For forhold som ikke er særskilt regulert i denne personvernerklæringen, vises det til innholdet i EMAs generelle personvernerklæring: www.ema.europa.eu/en/about-us/legal/privacy-statement

6. Klageadgang

Dersom du har spørsmål om behandlingen av dine personopplysninger, eller mener at behandlingen er ulovlig eller ikke i samsvar med denne personvernerklæringen eller EMAs generelle personvernerklæring, vennligst kontakt:

Intern behandlingsansvarlig på Datacontroller.HumanMedicines@ema.europa.eu

EMAs personvernombud på dataprotection@ema.europa.eu

Adresse	Postadresse	EMAs sentralbord
Det europeiske legemiddelbyrået Domenico Scarlattilaan 6 1083 HS Amsterdam Nederland	European Medicines Agency PO Box 71010 1008 BA Amsterdam Nederland	+31 (0)88 781 6000

Du har også når som helst rett til å klage til **EUs datatilsyn (EDPS)** på følgende adresse:

- E-post: edps@edps.europa.eu
- Website: www.edps.europa.eu
- Ytterligere kontaktinformasjon: www.edps.europa.eu/about-edps/contact_en