

Formulario de Consentimiento Informado

El objetivo de este **formulario de consentimiento informado («FCI»)** es proporcionarle información clara y precisa referente a los estudios **OncoDEEP**, **OncoSTRAT&GO**, **OncoSELECT** y **Test de monitorización («Estudio»)** para que pueda dar su consentimiento libremente para su realización. Usted debe rellenar, firmar y facilitar este FCI a OncoDNA para que se pueda llevar a cabo el Estudio.

El contenido de este FCI debe serle presentado y explicado en su totalidad por su médico o el personal sanitario a cargo de su expediente médico. No dude en hacerles todas las preguntas que pueda tener. Tómese el tiempo que necesite para pensarlo.

Debe recibir una copia completa de este FCI.

La decisión de aceptar la realización del Estudio es completamente suya. Su participación debe ser completamente voluntaria y si decide negarse a que le realicen un Estudio, tanto si su médico le ha recomendado la realización del Estudio como si no, dicha decisión no afectará ni a su relación con su médico ni a la calidad de su atención médica.

Esta hoja del FCI se debe rellenar, firmar y enviar a OncoDNA. Las otras hojas se deben conservar por el paciente o su médico.

Yo, el abajo firmante :

.....

(NOMBRE Y APELLIDOS EN MAYÚSCULAS)

.....

Y/o el código de barras de la caja de envío de OncoDNA :

Confirmando que :

1. He leído este FCI (última actualización el 2 de octubre 2020) (o que me lo han leído);
2. He tenido la oportunidad de hacer preguntas sobre el Estudio al médico o al personal sanitario a cargo de mi expediente médico y que he obtenido respuestas satisfactorias para poder entender la totalidad de este FCI;
3. He tenido tiempo de tomar libremente la decisión de dar mi consentimiento;
4. He entendido lo siguiente:
 - a. Mis Muestras y datos personales serán facilitados por mi médico a OncoDNA;
 - b. Mis Muestras y datos personales serán procesados por OncoDNA, Bio.be, IPG u otros proveedores de servicios autorizados que OncoDNA haya evaluado y seleccionado previamente, tal como se describe en la sección 2;
 - c. Tengo el derecho a revocar mi consentimiento gratuitamente y en cualquier momento, tal como se describe en la sección 7;
 - d. A consecuencia del Estudio, es posible que se descubra que puedo ser portador de una variante genética susceptible de ser heredada. En este caso OncoDNA informará a mi médico a fin de ofrecerme la posibilidad del correspondiente consejo genético tanto a mí como a mi familia;
 - e. Mi médico me comunicará y explicará el contenido del Informe de resultados – redactado en inglés – en una consulta;
 - f. OncoDNA no asume responsabilidad alguna con respecto a las posibles consecuencias de la decisión de su médico de seguir o no las recomendaciones terapéuticas del Informe, tal como se describe en la sección 3.

Además:

Marque la opción correspondiente con un círculo para los 7 puntos obligatorios siguientes :

1. Autorizo el procesamiento por parte de OncoDNA de mis Muestras y datos personales (definidos en la sección 4) sin la supervisión de un profesional de la salud con el propósito de realizar el Estudio seleccionado y generar el Informe. **SÍ – NO**

2. Autorizo a mi médico a enviar mis Muestras a OncoDNA para la realización el Estudio seleccionado. **SÍ – NO**

3. Si el Informe pone de manifiesto un tratamiento que se esté desarrollando actualmente, autorizo a OncoDNA informar a mi médico para ponerle en contacto con compañías farmacéuticas y/o centros que llevan a cabo ensayos clínicos con el fin de evaluar la pertinencia de mi participación a estos ensayos clínicos. **SÍ – NO**

4. A fin de continuar mejorando la calidad y la precisión de los Estudios e Informes para los futuros pacientes, autorizo a mi médico a comunicar a OncoDNA su decisión terapéutica y la información clínica post tratamiento, después de la realización del Estudio seleccionado. **SÍ – NO**

5. A fin de prestar servicios cada vez más precisos y personalizados, autorizo a OncoDNA a integrar mis Resultados de Análisis y la información clínica post tratamiento en su base de datos. *Respecto a ese fin, note que la base de datos existente está enriquecida con datos de pacientes que le precedieron y dieron su consentimiento para continuar mejorando los Estudios e Informes para los futuros pacientes.* **SÍ – NO**

6. A fin de seguir mejorando la calidad y precisión de los Estudios e Informes para los futuros pacientes, autorizo a OncoDNA y/o a terceros autorizados a utilizar mis Muestras Sobrantes seudónimizadas para fines puramente científicos y de investigación en el campo del tratamiento del cáncer. **SÍ – NO**

7. Autorizo a OncoDNA a utilizar mis Muestras Sobrantes seudónimizadas con fines de validación para la aprobación de sus Estudios de conformidad con los requisitos reglamentarios y/o normativos de países terceros. **SÍ – NO**

Fecha (dd/mm/aaaa) :

Firma del paciente :

TESTIGO (UN TESTIGO ES REQUERIDO SOLAMENTE SI EL PACIENTE O SU REPRESENTANTE LEGAL NO TIENE CAPACIDAD FÍSICA O JURÍDICA PARA DAR SU CONSENTIMIENTO)

Confirmando que no tengo ninguna conexión con OncoDNA y que la información contenida en este FCI se ha facilitado adecuadamente al interesado.

Nombre del testigo :

(NOMBRE Y APELLIDOS EN MAYÚSCULAS)

Fecha (dd/mm/aaaa) :

Firma del testigo :

¿CÓMO ENVIAR ESTE FORMULARIO A ONCODNA?

- OPCIÓN 1** EN LA CAJA DE ENVÍO JUNTO CON LA MUESTRA DEL PACIENTE
- OPCIÓN 2** AL CORREO ELECTRÓNICO SIGUIENTE: PATIENTCONSENT@ONCODNA.COM
- OPCIÓN 3** POR SMS/MMS AL NÚMERO 0032 499 89 01 55

1. INFORMACIÓN GENERAL SOBRE LOS ESTUDIOS

Cuando se desarrolla un cáncer, aparecen algunas alteraciones en el ADN y las proteínas que conducen a una disfunción de las células y, por lo tanto, inducen al cáncer. Cada tipo de cáncer y cada paciente presentan un conjunto único de esas alteraciones que inducen diferentes respuestas a los tratamientos. Los Estudios tienen como objetivo identificar esas alteraciones en una **Muestra de tejido tumoral y/o de sangre («Muestra»)** a fin de entregar al médico recomendaciones personalizadas sobre la decisión terapéutica para su paciente. Estas recomendaciones se presentan en un **informe («Informe»)**.

OncoDEEP identifica las alteraciones del ADN y de las proteínas en una Muestra de tejido tumoral. Además, analiza varios marcadores también relacionados con la progresión tumoral. Este Estudio puede ayudar su médico en la decisión terapéutica (quimioterapia, terapia dirigida o inmunoterapia).

OncoSELECT identifica las alteraciones del ADN del tumor en una Muestra de sangre. Gracias a su monitorización, permite detectar la resistencia o sensibilidad a los tratamientos en curso, así como monitorear la evolución de la enfermedad.

OncoSTRAT&GO identifica las alteraciones del ADN o ARN así como de las proteínas en una Muestra de tejido tumoral y de sangre a fin de obtener una caracterización completa del perfil molecular de su tumor. Este Estudio puede ayudar su médico en la decisión terapéutica (quimioterapia, terapia dirigida o inmunoterapia).

Test de monitorización identifica las alteraciones del ADN del tumor en una Muestra de sangre. Gracias a su monitorización, permite detectar la resistencia o sensibilidad a los tratamientos en curso, así como la posible recaída de su tumor. Este Estudio está personalizado para cada paciente analizando marcadores específicos que se identificaron en un estudio genómico previo.

Además, a consecuencia del Estudio, es posible que se descubra que puede ser portador de una variante genética susceptible de ser heredada. En este caso OncoDNA informará a su médico a fin de ofrecerle la posibilidad del correspondiente consejo genético tanto a usted como a su familia.

2. ¿CÚALES SON LAS ETAPAS DE REALIZACIÓN DEL ESTUDIO?

OBTENCIÓN DEL CONSENTIMIENTO INFORMADO

Si desea que se le realice un Estudio, usted ha de dar libremente su consentimiento en el presente FCI. Debe rellenar, firmar y enviar a OncoDNA este FCI antes de la realización del Estudio seleccionado.

SOLICITUD DEL ESTUDIO EN **OncoSHARE**

El Estudio se solicita en la plataforma **OncoSHARE (www.oncoshare.com)**. Solo un médico puede hacer esta solicitud de Estudio, bien directamente o a través del distribuidor oficial de OncoDNA (si existe).

ENVÍO Y RECEPCIÓN DE LA(S) MUESTRA(S)

Su(s) Muestra(s) está(n) identificada(s) con un código de barras único y colocada(s) en una caja de envío por el personal sanitario para realizar su envío a OncoDNA. Este código de barras garantiza la trazabilidad de su(s) Muestra(s) a lo largo de toda la realización del Estudio.

REALIZACIÓN DEL ESTUDIO

Su(s) Muestra(s) está(n) recepcionada(s) por OncoDNA y enviada(s) a su subcontratista Bio.be S.A. u otros proveedores de servicios autorizados que OncoDNA haya evaluado y seleccionado previamente. Bio.be está ubicada en Avenue Georges Lemaître 25, 6041 Gosselies, Belgique y registrada con el Crossroads Bank para empresas bajo el número 0861.738.595. El Estudio se ejecuta por la empresa matriz de Bio.be, el **Institut de Pathologie et Génétique (« IPG »)** ubicada en Avenue Georges Lemaître 25, 6041 Gosselies, Belgique y registrada con el Crossroads Bank para empresas bajo el número 0408.333.871. El IPG es un instituto especialista en anatomía patológica, genética clínica y diagnóstico molecular. Una vez el Estudio completado, el IPG envía los Resultados de Análisis a OncoDNA.

ELABORACIÓN DEL INFORME

Gracias a su base de datos, OncoDNA interpreta los Resultados de Análisis a fin de elaborar el Informe (en inglés) que comparte con su médico en la plataforma **OncoSHARE**.

EXPLICACIÓN Y ACCESO AL INFORME

OncoDNA comparte directamente el Informe (en inglés) con su médico en la plataforma **OncoSHARE**. Su médico ha de explicarle el contenido del Informe en una consulta. Para acceder al Informe, usted debe enviar una solicitud a su médico para obtener su autorización previa.

1 Todas las Muestras de sangre no usadas se destruyen en cuanto su médico reciba el Informe. Todas la **Muestras de tejido tumoral sobrante («Muestra Sobrante»)** se devuelven a su médico, periódicamente o bajo petición. Esta solicitud se puede realizar, bien directamente o a través del distribuidor oficial en nombre de su médico (si existe). En caso de que fuera el distribuidor oficial quién solicitó el estudio, OncoDNA envía la(s) Muestra(s) Sobrante(s) a este último para que se encargue de su devolución al hospital o laboratorio de procedencia.

2 Con su consentimiento, OncoDNA puede contactar con su médico a fin de recabar información sobre su decisión terapéutica en base a las recomendaciones del Informe así como información clínica post tratamiento.

3. ¿CÚAL ES LA NATURALEZA DEL INFORME?

Su médico podrá guardar el Informe en su archivo médico. Sin embargo, OncoDNA quiere destacar que el Informe no constituye ni está destinado a reemplazar el juicio y decisión médica independiente. El Informe simplemente constituyen una herramienta más entre toda la información disponible sobre la condición del paciente para ayudar a los médicos a determinar o adaptar su tratamiento. Su médico decide única y exclusivamente si (y en qué medida) debe tener en cuenta el Informe con respecto a su decisión terapéutica.

En consecuencia, OncoDNA no asume responsabilidad alguna con respecto a las posibles consecuencias de la decisión de su médico de seguir o no las recomendaciones del Informe.

4. ¿CÓMO ONCODNA PROCESA MIS DATOS PERSONALES?

¿Qué datos personales puede procesar OncoDNA?

- Su(s) Muestra(s) identificada(s) por un código de barras único
- **Datos personales relativos a su cuenta OncoSHARE («Datos de Cuenta»):** nombre y apellidos, datos de contacto del médico que solicita el Estudio, correo electrónico (opcional), número de teléfono (opcional). Estos datos pueden ser introducidos en la plataforma **OncoSHARE** por usted, tanto como por su médico y el distribuidor oficial (si existe).
- **Datos personales relativos a su salud («Datos de Salud»)** recabados en el formulario clínico de **OncoSHARE**: sexo, fecha del diagnóstico, diagnóstico, lugar del tumor primario, lugar de los metástasis (si las hay), estadio del cáncer, fecha de extracción de la(s) Muestra(s), origen de la(s) Muestra(s), diagnóstico histológico (opcional), TNM (opcional), cualquier información relevante sobre la(s) Muestra(s) (opcional), biomarcadores que ya se han analizado (opcional), comorbilidades relevantes (opcional), fármacos concomitantes (opcional), tratamientos sistémicos previos (opcional), tratamiento actual (opcional), tratamientos futuros (opcional), cualquier información relevante acerca de su tratamiento y/o patología (opcional), status ECOG (opcional), hábitos de fumar (opcional), consumo de alcohol (opcional). Su médico y el distribuidor oficial (si existe) pueden introducir estos datos en la plataforma **OncoSHARE**.
- **Datos clínico post tratamiento («Datos de Seguimiento»):** decisión terapéutica de su médico en base a las recomendaciones del Informe, dosis del tratamiento administrado, protocolo, respuesta clínica (respuesta completa, parcial, enfermedad en progresión, enfermedad estable, etc.), estatus ECOG y cualquier información anónima que pueda ayudar a mejorar el valor predictivo de la base de datos de OncoDNA para los futuros pacientes. Con su consentimiento, OncoDNA puede contactar con su médico a fin de recabar estos datos, bien directamente o a través del distribuidor oficial (si existe). Este seguimiento se realiza periódicamente (aproximadamente cada 3 meses) después de la realización del Estudio seleccionado.
- **Resultados brutos de los análisis («Resultados de Análisis»)** inmunohistoquímicos, de secuenciación y de patología. Con su consentimiento, OncoDNA integra estos datos en su base de datos existente a fin de enriquecer su conocimiento y proporcionar servicios e Informes cada vez más precisos y personalizados a sus pacientes.
- **Informe de resultados («Informe»)** generado a partir de la interpretación de los Resultados de Análisis y que recoge las recomendaciones personalizadas para el paciente con respecto a las opciones de tratamiento (fármaco(s) con o sin beneficio clínico, fármaco(s) con impacto clínico indeterminado, fármaco(s) con toxicidad potencial, así como los ensayos clínicos existentes).
- **Datos personales relativos al uso de la mensajería y del chat de OncoSHARE («Datos de Chat»):** mensajes enviados, fecha y hora de los mensajes enviados, correo electrónico y/o número de teléfono (opcional).

¿Durante cuánto tiempo OncoDNA puede conservar mis datos personales?

- Todas las Muestras de sangre no usadas se destruirán en cuanto su médico reciba el Informe. OncoDNA conserva las Muestras Sobrantes (Muestras sólidas) por un período máximo de dos años antes de devolverlas a su médico, periódicamente o bajo petición. Con su consentimiento, OncoDNA puede conservar sus Muestras Sobrantes el tiempo necesario a la realización de estudios científicos y/o de validación.
- Los Datos de Salud recabados en el formulario clínico de **OncoSHARE**, los Datos de Seguimiento, así como los Resultados de Análisis se conservan el tiempo necesario para realizar el Estudio y prestar los servicios relacionados (como el soporte científico para su médico, la actualización continua del Informe con las últimas publicaciones científicas y ensayos clínicos, la monitorización de su respuesta al tratamiento). Con su consentimiento, OncoDNA puede conservar estos datos, de manera anónima, durante un período indefinido a fin de enriquecer su base de datos y proporcionar servicios e Informes cada vez más precisos y personalizados. *Respecto a ese fin, note que la base de datos existente está enriquecida con datos de pacientes que le precedieron y dieron su consentimiento para continuar mejorando los Estudios e Informes para los futuros pacientes.*
- El Informe se conserva durante el período necesario para realizar el Estudio y prestar los servicios relacionados (como el soporte científico para su médico, la actualización continua del Informe con las últimas publicaciones científicas y ensayos clínicos, y la monitorización de su respuesta al tratamiento).
- Los Datos de Cuenta y los Datos de Chat se conservan mientras que su cuenta **OncoSHARE** siga activa y se eliminan a más tardar un mes después de la desactivación de la cuenta.

¿Quién puede acceder a mis datos personales?

- Sus Muestras son accesibles a los miembros autorizados y formados tanto de OncoDNA como de sus proveedores de servicios y de su distribuidor oficial (si existe). Con su consentimiento, OncoDNA y los terceros autorizados pueden utilizar sus Muestras Sobrantes para la realización de estudios científicos y/o validación.
- Los Datos de Cuenta son accesibles a su médico, a los miembros autorizados y formados tanto de OncoDNA como de su distribuidor oficial (si existe) para que puedan actualizarlos y asociar el Estudio seleccionado a su cuenta **OncoSHARE**.
- Los Datos de Salud son accesibles a su médico, a los miembros autorizados y formados tanto de OncoDNA como de su distribuidor oficial (si existe) para actualizar la información clínica requerida para la realización del Estudio.
- Los Datos de Seguimiento, con su consentimiento, serán facilitados por su médico a los miembros autorizados y formados tanto de OncoDNA como de su distribuidor oficial (si existe) para que puedan actualizarlos.
- Los Resultados de Análisis están facilitados a OncoDNA por el IPG u otros proveedores de servicios autorizados que OncoDNA haya evaluado y seleccionado previamente. Estos datos son accesibles a los miembros autorizados y formados de OncoDNA para su interpretación y la elaboración del Informe.
- El Informe publicado en la plataforma **OncoSHARE** es accesible a su médico, a los miembros autorizados y formados tanto de OncoDNA como de su distribuidor oficial (si existe) para su actualización continua (con las últimas publicaciones científicas y ensayos clínicos) y para poder contestar las posibles preguntas de su médico. Con la autorización previa de su médico, los miembros autorizados y formados tanto de OncoDNA como de su distribuidor oficial (si existe) pueden también compartir con usted el Informe en su cuenta **OncoSHARE**. Además, su médico puede compartir su Informe anónimo con otros **profesionales de la salud «Asesores Expertos»** con fines de asesoramiento o en caso de que su médico tenga preguntas específicas con respecto a su condición.
- Los Datos de Chat son accesibles a los miembros autorizados y formados de OncoDNA para poder contestar sus posibles preguntas. OncoDNA puede enviar estos datos a su distribuidor oficial (si existe) quien se encarga de atender sus preguntas.

Con su consentimiento, OncoDNA puede procesar y divulgar sus Datos de Salud, Datos de Seguimiento y Resultados de Análisis a centros/institutos de investigación acreditados y autoridades competentes con fines de investigación biomédica para llevar a cabo estudios.

¿Quién es el responsable del tratamiento de sus datos personales?

El responsable del tratamiento de sus datos personales es OncoDNA SA – Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Belgique registrada en Crossroads Bank para empresas bajo el número 0501.631.837. Se puede contactar al correo siguiente: dpo@oncodna.com

¿Cuáles son los propósitos del tratamiento de mis datos personales?

- La realización del Estudio seleccionado para elaborar el Informe y la prestación de los servicios relacionados con **OncoSHARE**.
- La toma de contacto de su médico con compañías farmacéuticas y/o centros que llevan a cabo ensayos clínicos con el fin de evaluar la pertinencia de su participación en ensayos clínicos, siempre y cuando el Informe ponga de manifiesto un tratamiento que se esté desarrollando actualmente.
- La integración de los Resultados de Análisis y los Datos de Seguimiento anónimos en la base de datos de OncoDNA a fin de prestar servicios cada vez más precisos y personalizados a los futuros pacientes.
- La realización de estudios científicos y/o la participación en ensayos clínicos relacionados con el tratamiento del cáncer.
- La validación de los Estudios con conformidad a los requisitos reglamentarios y/o normativos de países terceros.

OncoDNA no procesará ni transferirá sus datos personales y sus Muestras Sobrantes para fines distintos a los indicados en esta sección, excepto en el caso de transferencias (i) legítimas y autorizadas (como la venta o transferencia de la totalidad o parte de sus negocios o activos a un tercero), o (ii) requeridas por la ley aplicable o (iii) mencionadas en otro lugar en el presente FCI. En este caso, OncoDNA le informará antes de proceder a la transferencia de sus datos personales y de sus Muestras Sobrantes.

¿Cuál es la base legal para procesar sus datos personales?

OncoDNA se basa en su consentimiento explícito para procesar sus datos personales y sus Muestras, según lo previsto en el Artículo 6.1.a) y 9. §2.a) del **Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo de 27 de abril de 2016** relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos y por el que se deroga la Directiva 95/46/CE («RGPD»).

5. ¿CÓMO SE PROTEGEN MIS DATOS PERSONALES?

- OncoDNA ha implementado las medidas técnicas y organizativas necesarias para garantizar la integridad, confidencialidad y seguridad apropiada de sus datos personales, incluida su protección contra el procesamiento no autorizado o ilícito y contra su pérdida, su destrucción o daños accidental.
- OncoDNA respeta los principios generales con respecto a la protección de los datos: transparencia del procesamiento, respeto de los propósitos definidos durante el procesamiento, limitación de los datos recabados en cuanto a los propósitos definidos, exactitud de los datos procesados, limitación del período de conservación de los datos y garantía de la seguridad apropiada de los datos.

¿Cómo se protegen mis datos personales en caso de transferencia fuera del Espacio Económico Europeo?

En caso de transferencias de datos personales a países fuera del Área Económica Europea, es decir a países que la Comisión Europea no considere que garantizan un nivel adecuado de protección de datos personales, OncoDNA se asegurará, por medios contractuales de que se establezcan las medidas de seguridad adecuadas y requeridas en conformidad con las leyes aplicables relacionadas con la protección de los datos personales, antes de proceder a la transferencia.

6. ¿CÚALES LA LEGISLACIÓN VIGENTE?

OncoDNA proporcionará los Estudios y los servicios relacionados descritos en este FCI, de conformidad con la siguiente legislación, si existe:

- Reglamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo y del Consejo de 27 de abril de 2016 relativo a la protección de las personas físicas en lo que respecta al tratamiento de datos personales y a la libre circulación de estos datos y por el que se deroga la Directiva 95/46/CE;
- Ley belga del 30 de julio de 2018 implementando el Reglamento 2016/679, relativa a la protección del procesamiento de datos personales;
- Ley belga del 22 de agosto de 2002 sobre los derechos de los pacientes, modificada;
- Ley belga del 5 de julio de 1994 sobre la sangre y derivados de la sangre de origen humano, modificada;
- Ley belga del 7 de mayo de 2004 sobre los experimentos en seres humanos, modificada;
- Ley belga del 19 de diciembre de 2008 sobre la obtención y el uso de material del cuerpo humano destinado a aplicaciones médicas humanas o para fines de investigación científica, y sus Reales Decretos de implantación, modificada;

7. ¿CÚALES SON MIS DERECHOS?

Usted tiene derecho a revocar su consentimiento por escrito, en cualquier momento y sin cargo. Para ejercer este derecho, póngase en contacto con el Delegado de Protección de Datos al correo dpo@oncodna.com o en la dirección postal de OncoDNA SA (Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Bélgica) junto con una copia de su documento de identidad. Tras la recepción de su revocación escrita, OncoDNA (i) dejará de utilizar sus datos personales, a no ser que ya haya emprendido acciones en base al consentimiento presente, y (ii) dejará de prestar el servicio sin perjuicio a las obligaciones de pago según sea el caso.

De conformidad con los artículos 15 a 20 del RGPD, usted tiene derecho a:

- Acceder a sus datos personales, recopilados y procesados por OncoDNA;
- Solicitar la rectificación o el borrado de sus datos personales relacionados;
- Solicitar la restricción u oponerse al procesamiento de sus datos personales;
- Trasladar sus datos, es decir, el derecho a recibir los datos personales relacionados a usted que ha recabado OncoDNA, de forma estructurada, comúnmente utilizada y en un formato legible, así como el derecho a transmitir esos datos a otro responsable de tratamiento;
- Solicitar que OncoDNA le proporcione una copia de los datos personales tratados que le concierne. Para cualquier otra copia solicitada, OncoDNA puede cobrar un precio razonable basado en costes administrativos.

Para ejercer estos derechos, póngase en contacto con el Delegado de Protección de Datos en dpo@oncodna.com o en la dirección postal de OncoDNA SA (Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Bélgica) junto con una copia de su documento de identidad.

Además, tiene derecho a presentar una queja ante la Autoridad de Supervisión, es decir la Autoridad belga de protección de datos, ya sea por correo postal en Rue de la Presse 35, 1000 Bruselas, Bélgica o por correo electrónico a contact@apd-gba.be o por teléfono al +32 2 274 48 00.