

Formulário de consentimento informado

O objetivo deste **formulário de consentimento informado** ("FCI") é fornecer informações claras e precisas sobre os **estudos** ("Estudo") **OncoDEEP**, **OncoSTRAT&GO**, **OncoSELECT** e **Test de monitorização** concebidos pela OncoDNA. Esta informação destina-se a ajudá-lo para que possa dar o seu consentimento livremente para a realização do Estudo recomendado. Assim, deve preencher, assinar e facilitar este FCI à OncoDNA para que o Estudo seja realizado. O conteúdo deste FCI deve ser-lhe apresentado e explicado na sua totalidade pelo seu médico ou pessoal de saúde encarregue pelo seu registo médico. Sinta-se livre para colocar todas as dúvidas que possa ter. Leve o tempo que precisar para pensar sobre isso. Deve ser-lhe entregue uma cópia completa deste FCI. A decisão de aceitar a conclusão do Estudo é inteiramente sua. A sua participação deve ser completamente voluntária e se decidir recusar-se a realizar este Estudo, tendo ou não o médico recomendado o mesmo, tal decisão não afetará o seu relacionamento com o seu médico ou a qualidade dos cuidados prestados.

Esta folha FCI deve ser preenchida, assinada e enviada para a OncoDNA. As outras folhas devem ser mantidas pelo doente ou seu médico.

Eu (doente) :

(NOME E APELIDOS EM MAIÚSCULAS)

E/ou o código de barras da caixa de transporte da OncoDNA :

Confirmo que:

1. Li este FCI (última atualização em 2 de outubro de 2020) (ou leram para mim);
2. Tive a oportunidade de fazer perguntas sobre o Estudo ao médico ou pessoal de saúde encarregado do meu processo e obtive respostas satisfatórias que me permitiram perceber todo o FCI;
3. Tive tempo de tomar livremente a decisão de dar o meu consentimento;
4. Eu percebi que:
 - a) As minhas amostras e dados pessoais serão fornecidos pelo meu médico à OncoDNA ou BioSequence;
 - b) As minhas amostras e dados pessoais serão processados pela OncoDNA, Bio.be, IPG ou outros prestadores de serviços autorizados que a OncoDNA tenha previamente avaliado e selecionado, conforme descrito na secção 2;
 - c) Tenho o direito de revogar o meu consentimento de forma gratuita e a qualquer momento, conforme descrito na secção 7;
 - d) Como resultado do Estudo, pode-se descobrir que posso ser portador de uma variante genética suscetível de ser herdada. Neste caso, a OncoDNA informará o meu médico, a fim de oferecer a possibilidade de aconselhamento genético correspondente a mim e à minha família;
 - e) O meu médico vai-me comunicar e explicar o conteúdo do relatório de resultados - redigido em inglês - durante a consulta;
 - f) A OncoDNA não assume qualquer responsabilidade pelas possíveis consequências da decisão do seu médico de seguir ou não as recomendações terapêuticas do relatório, conforme descrito na secção 3.

Além disso:

OBRIGATÓRIO - Marque a caixa correspondente para os seguintes 7 pontos seguintes:

1. Autorizo o processamento pela OncoDNA das minhas amostras e dados pessoais (definidos na secção 4) sem a supervisão de um profissional de saúde com a finalidade de realizar o Estudo selecionado e gerar o relatório.

SIM-NÃO

2. Autorizo o meu médico a enviar as minhas amostras para a OncoDNA ou BioSequence para a realização do Estudo selecionado.

SIM-NÃO

3. Se o relatório destacar um tratamento que está atualmente a ser desenvolvido, autorizo a OncoDNA a informar o meu médico para contactar as empresas farmacêuticas e/ou centros que realizam ensaios clínicos, a fim de avaliar a relevância da minha participação nestes ensaios clínicos.

SIM-NÃO

4. A fim de continuar a melhorar a qualidade e precisão dos Estudos e relatórios para os futuros doentes, autorizo o meu médico a comunicar à OncoDNA a sua decisão terapêutica e informações clínicas pós-tratamento, após a realização do Estudo selecionado.

SIM-NÃO

5. A fim de fornecer serviços cada vez mais precisos e personalizados, autorizo a OncoDNA a integrar os meus resultados de análise e informações clínicas pós-tratamento na sua base de dados. *Para isso, saiba que a base de dados existente é enriquecida com dados de doentes que o precederam e que deram o seu consentimento para continuar a melhorar os Estudos e relatórios para futuros doentes.*

SIM-NÃO

6. A fim de melhorar ainda mais a qualidade e a exatidão dos Estudos e relatórios para futuros doentes, autorizo a OncoDNA e/ou terceiros autorizados a usar as minhas amostras restantes para fins puramente científicos e de pesquisa no campo da tratamento do cancro.

SIM-NÃO

7. Autorizo a OncoDNA a usar as minhas amostras restantes para fins de validação para a aprovação dos seus Estudos de acordo com os requisitos regulatórios e/ou normativos de países terceiros.

SIM-NÃO

Data (dd/mm/aaaa) :

Assinatura do doente :

TESTEMUNHA (UMA TESTEMUNHA É NECESSÁRIA APENAS SE O DOENTE OU SEU REPRESENTANTE LEGAL NÃO TIVER CAPACIDADE FÍSICA OU JURÍDICA PARA DAR O SEU CONSENTIMENTO)

Confirmo que não tenho ligação com a OncoDNA e que as informações contidas neste FCI foram adequadamente fornecidas ao titular dos dados.

Eu (testemunho) :
(NOME E APELIDOS EM MAIÚSCULAS)

Data (dd/mm/aaaa) :

Assinatura do testemunho :

¿CÓMO DEVOLVER ESTE FORMÚLARIO PARA A ONCODNA?

- OPÇÃO 1** NA CAIXA DE TRANSPORTE JUNTO COM A AMOSTRA DO DOENTE
- OPÇÃO 2** POR CORREIO ELECTRÓNICO: PATIENTCONSENT@ONCODNA.COM
- OPÇÃO 3** POR SMS/MMS: 0032 499 89 01 55

1. INFORMAÇÕES GERAIS SOBRE OS ESTUDOS

Quando o cancro se desenvolve, algumas alterações aparecem no ADN e nas proteínas que levam à disfunção das células, e portanto, induzem o cancro. Cada tipo de cancro e cada doente tem um conjunto único dessas alterações que induzem diferentes respostas aos tratamentos. Os Estudos visam identificar essas alterações numa **Amostra de tecido tumoral e/ou sangue** ("Amostra"), a fim de fornecer ao médico recomendações personalizadas sobre a decisão terapêutica para o doente. Estas recomendações são apresentadas num **relatório** ("Relatório").

OncoDEEP identifica as alterações no ADN e nas proteínas numa Amostra de tecido tumoral. Além disso, analisa vários marcadores também relacionados com a progressão tumoral. Este Estudo pode ajudar o médico na decisão terapêutica (quimioterapia, terapia dirigida ou imunoterapia).

OncoSELECT identifica alterações no ADN do tumor numa Amostra de sangue. Graças ao seu uso, permite detetar a resistência ou sensibilidade aos tratamentos atuais, bem como a monitorar da evolução da doença.

OncoSTRAT&GO identifica alterações no ADN ou RNA, bem como proteínas num tumor e Amostra de tecido sanguíneo para obter uma caracterização completa do perfil molecular do tumor. Este Estudo pode ajudar o médico na decisão terapêutica (quimioterapia, terapia dirigida ou imunoterapia).

Test de monitorização identifica alterações no ADN do tumor numa Amostra de sangue. Graças ao seu à sua utilização na monitorização, permite detetar a resistência ou sensibilidade aos tratamentos atuais, bem como a possível recidiva do seu tumor. Este Estudo é personalizado para cada doente, analisando marcadores específicos que foram identificados num Estudo genómico prévio.

Como resultado do Estudo, pode ser descoberto que pode ser portador de uma variante genética suscetível de ser herdada. Neste caso, a OncoDNA informará o seu médico, a fim de oferecer a possibilidade de aconselhamento genético correspondente para si e para a sua família.

2. QUAIS SÃO AS ETAPAS DO ESTUDO?

OBTENÇÃO DO CONSENTIMENTO INFORMADO

Se desejar que o Estudo seja realizado, deve livremente dar o seu consentimento neste FCI. Deve preencher, assinar e enviar para a OncoDNA este FCI antes do Estudo selecionado ser realizado.

APLICAÇÃO do Estudo em OncoSHARE

Os Estudos **OncoDEEP**, **OncoSTRAT&GO**, **OncoSELECT** e **Test de monitorização** são solicitados na plataforma **OncoSHARE** (www.oncoshare.com). Apenas um médico pode fazer este pedido de Estudo, seja diretamente ou através da OncoDNA ou BioSequence.

ENVIO E RECEBIMENTO DA AMOSTRA (S)

A(s) sua(s) Amostra(s)¹ será identificada com um código de barras exclusivo e deve ser colocada numa caixa de transporte pelo pessoal de saúde para enviar para a oncodna. Este código de barras assegura a rastreabilidade da sua Amostra (s) durante toda a realização do Estudo.

REALIZAÇÃO DO ESTUDO

A(s) sua(s) Amostra (s) será recebida pela OncoDNA e enviada ou seu subcontratado Bio.be S.A. ou outros prestadores de serviços autorizados que a OncoDNA tenha previamente avaliado e selecionado. Bio.be está localizada na Avenida Georges Iema-Tre 25, 6041 Gosselies, Belgique e registado com Crossroads Bank for Business com o número 0861.738.595. Os Estudos são conduzidos pela empresa-mãe Bio.be, o **Institut de pathologie et Génétique** ("IPG") localizado na Avenida Georges Iema-Tre 25, 6041 Gosselies, Belgique e registado no Crossroads Bank com o número 0408.333.871. IPG é um Instituto especializado em anatomia patológica, genética clínica e diagnóstico molecular. Uma vez concluído o Estudo, o IPG envia os resultados da análise para a OncoDNA.

PREPARAÇÃO DO RELATÓRIO

Graças ao seu banco de dados, a OncoDNA interpreta os resultados da análise dos Estudos para preparar o Relatório correspondente antes de partilhá-lo com o seu médico na plataforma **OncoSHARE**.

EXPLICAÇÃO E ACESSO AO RELATÓRIO

O seu médico² deve explicar o conteúdo do Relatório durante uma consulta. Para aceder ao Relatório, deve enviar uma solicitação ao seu médico para obter autorização prévia.

1 Todas as Amostras de sangue não utilizadas são destruídas assim que o seu médico receber o Relatório. Todas as **Amostras restantes do tecido tumoral** ("Amostra Restantes") são devolvidas ao seu médico, periodicamente ou mediante pedido. Este pedido pode ser feito através do seu médico, seja diretamente para OncoDNA ou BioSequence.

2 Com o seu consentimento, a OncoDNA pode contactar o seu médico para recolher informações sobre a sua decisão terapêutica com base nas recomendações do Relatório, bem como na informação clínica pós-tratamento.

3. QUAL É A NATUREZA DO RELATÓRIO?

O seu médico pode guardar o Relatório no seu ficheiro clínico. No entanto, a OncoDNA gostaria de enfatizar que o Relatório não constitui e não se destina a substituir o julgamento e a decisão médica independente. O Relatório é simplesmente mais uma ferramenta entre todas as informações disponíveis sobre a condição do doente para ajudar os médicos a determinarem ou adaptarem o tratamento. O seu médico decide apenas e exclusivamente se (e em que medida) deve ter em conta o Relatório em relação à sua decisão terapêutica.

Consequentemente, a OncoDNA não assume qualquer responsabilidade pelas possíveis consequências da decisão do seu médico de seguir ou não as recomendações do Relatório.

4. COMO A ONCODNA PROCESSA OS MEUS DADOS PESSOAIS?

Que dados pessoais a OncoDNA pode processar?

- A sua Amostra identificada por um código de barras
- **Os dados pessoais relativos à sua conta OncoSHARE** ("Dados da Conta"): nome e apelidos, dados de contato do médico que solicita o Estudo, e-mail (opcional), número de telefone (opcional). Esses dados podem ser inseridos por si na plataforma **OncoSHARE**, bem como pelo seu médico e OncoDNA ou BioSequence.
- **Dados pessoais relativos à sua saúde** ("Dados de Saúde") recolhidos na ficha clínica: sexo, data do diagnóstico, local do tumor primário, local de metástase (se houver), estadió do cancro, data de extração da Amostra, origem da Amostra, diagnóstico histológico (opcional), TNM (opcional), qualquer informação relevante sobre a Amostra (opcional), biomarcadores que já foram analisados (opcionais), comorbilidades relevantes (opcionais), fármacos concomitantes (opcionais), tratamentos sistêmicos anteriores (opcionais), tratamento atual (opcional), tratamentos futuros (opcionais), qualquer informação relevante sobre seu tratamento e/ou patologia (opcional), status de ECOG (opcional), hábitos de tabagismo (opcional), álcool (opcional). O seu médico e a OncoDNA ou BioSequence podem inserir esses dados na plataforma **OncoSHARE**.
- **Dados clínicos pós-tratamento** ("Dados de Acompanhamento"): decisão terapêutica do seu médico com base nas recomendações do Relatório, dose de tratamento administrado, protocolo, resposta clínica (completa, parcial, doença em progressão, doença estável, etc.), status de ECOG e qualquer informação anónima que possa ajudar a melhorar o valor preditivo do banco de dados OncoDNA para futuros doentes. Com o seu consentimento, a OncoDNA pode contactar o seu médico para recolher estes dados, diretamente ou através da OncoDNA ou BioSequence. Esse acompanhamento é realizado periodicamente (aproximadamente a cada 3 meses) após a realização do Estudo selecionado.
- **Resultados brutos de análises** ("Resultados da Análise") imunoistoquímicas, sequenciamento e patologia: com o seu consentimento, a OncoDNA integra esses dados no banco de dados existente para enriquecer o seu conhecimento e fornecer serviços e Relatórios cada vez mais precisos e personalizados aos seus doentes.
- **Relatório de resultados** ("Relatório") gerado a partir da interpretação dos resultados da análise e que contém recomendações personalizadas para o doente em relação às opções de tratamento (fármaco (s) com ou sem benefício clínico, droga (s) com impacto clínico indeterminado, droga (s) com potencial toxicidade, bem como ensaios clínicos existentes).
- **Os dados pessoais relativos ao uso de mensagens e chat do OncoSHARE** ("Dados de Chat"): mensagens enviadas, data e hora das mensagens enviadas, e-mail e/ou número de telefone (opcional).

Por quanto tempo a OncoDNA pode manter meus dados pessoais?

- Todas as Amostras de sangue não utilizadas serão destruídas assim que o seu médico receber o Relatório. A OncoDNA retém as Amostras Restantes (Amostras sólidas) por um período máximo de dois anos antes de devolvê-las ao seu médico, periodicamente ou a pedido. Com seu consentimento, a

OncoDNA pode manter as suas Amostras Restantes durante o tempo necessário para realizar estudos científicos e/ou de validação.

- Dados de Saúde, Dados de Acompanhamento, bem como os Resultados da Análise são mantidos o tempo necessário para conduzir o Estudo e fornecer serviços relacionados (como apoio científico para o seu médico, a atualização contínua do Relatório com as mais recentes publicações científicas e ensaios clínicos, monitorizando a sua resposta ao tratamento). Com o seu consentimento, a OncoDNA pode reter esses dados anonimamente, por um período indefinido, a fim de enriquecer o seu banco de dados e fornecer serviços e Relatórios cada vez mais precisos e personalizados. *Para isso, observe que a base de dados existente é enriquecida com dados de doentes que o precederam e deram o seu consentimento para continuar a melhorar os Estudos e Relatórios para futuros doentes.*
- O Relatório é mantido durante o período necessário para realizar o Estudo e prestar serviços relacionados (como o apoio científico ao seu médico, a atualização em curso do Relatório publicado no **OncoSHARE** com as últimas publicações científicas e clínicas e monitorizar a sua resposta ao tratamento).
- Dados da Conta e Dados de Chat são mantidos desde que a sua conta **OncoSHARE** permaneça ativa e seja excluída o mais tardar um mês após a desativação da conta.

Quem pode aceder aos meus dados pessoais?

- A sua Amostra é acessível a membros autorizados e formados tanto pela OncoDNA como seus prestadores de serviços e seu distribuidor oficial (se aplicável). Com o seu consentimento, a OncoDNA e terceiros autorizados podem usar a sua Amostra Restantes para estudos científicos e/ou validação.
- Os Dados da Conta são acessíveis ao seu médico, membros autorizados e formados da OncoDNA e seu distribuidor oficial (se aplicável) para que eles possam atualizar e associar o Estudo selecionado à sua conta do **OncoSHARE** (se aplicável).
- Os Dados de Saúde são acessíveis ao seu médico, membros autorizados e formados da OncoDNA e seu distribuidor oficial (se aplicável) para atualizar as informações clínicas necessárias para a realização do Estudo.
- Os Dados de Acompanhamento, com o seu consentimento, serão fornecidos pelo seu médico aos membros autorizados e formados da OncoDNA e seu distribuidor oficial (se aplicável) para que eles possam atualizar.
- Os Resultados da Análise são fornecidos à OncoDNA pelo IPG ou prestadores de serviços autorizados que a OncoDNA tenha previamente avaliado e selecionado. Esses dados são acessíveis aos Membros autorizados e formados da OncoDNA para sua interpretação e preparação do Relatório.
- Os Relatórios relativos aos Estudos **OncoDEEP**, **OncoSTRAT&GO**, **OncoSELECT** y **Test de monitorização** são publicados na plataforma **OncoSHARE** e são acessíveis ao seu médico, membros autorizados e formados da OncoDNA e seu distribuidor oficial (se aplicável) para a atualização contínua (com as últimas publicações científicas e ensaios clínicos) e para poder responder a perguntas possíveis do seu médico. Com a autorização prévia do seu médico, os membros autorizados e formados da OncoDNA e seu distribuidor oficial (se aplicável) também podem partilhar o Relatório consigo através da sua conta do **OncoSHARE**. Além disso, o seu médico pode partilhar o seu Relatório anónimo com outros **profissionais de saúde** ("**Consultores Especializados**") para fins de aconselhamento ou se o seu médico tiver perguntas específicas sobre a sua condição.
- Os Dados de Chat são acessíveis aos membros autorizados e formados da OncoDNA para responder às suas possíveis perguntas. A OncoDNA pode enviar esses dados para e seu distribuidor oficial (se aplicável) que é responsável por responder às suas perguntas.

Com o seu consentimento, a OncoDNA pode processar e divulgar os seus Dados de Saúde, Dados de Acompanhamento e Resultados de Análise para centros de pesquisa/institutos credenciados e autoridades competentes para fins de pesquisa biomédica para realizar estudos científicos.

Quem é responsável pelo processamento dos meus dados pessoais?

O controlador dos seus dados pessoais é a OncoDNA SA – Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Belgique registada no Crossroads Bank para empresas com o número 0501.631.837. Por favor, entre em contato através do seguinte e-mail: dpo@oncodna.com

Quais são os propósitos do processamento dos meus dados pessoais?

- A implementação do Estudo selecionado para preparar o Relatório e o fornecimento de serviços relacionados com a **OncoSHARE** (se aplicável).
- Contacto do seu médico com empresas farmacêuticas e/ou centros de realização de ensaios clínicos, a fim de avaliar a relevância da sua participação em ensaios clínicos, desde que o Relatório revele um tratamento que está a ser desenvolvido.

- A integração de Resultados de Análise anónimos e Dados de Acompanhamento no banco de dados da OncoDNA para fornecer serviços cada vez mais precisos e personalizados para futuros doentes.
- Realização de estudos científicos e/ou participação em ensaios clínicos relacionados com o tratamento do cancro.
- Validação de Estudos de acordo com os requisitos regulatórios e/ou normativos de países terceiros.

A OncoDNA não processará ou transferirá os seus dados pessoais e as suas Amostras Restantes para outros fins que não os indicados nesta secção, excepto no caso de transferências legítimas e autorizadas (i) (tais como a venda ou transferência de todo ou parte da sua empresa ou (II) exigido pela lei aplicável ou (III) mencionado em outro lugar neste FCI. Neste caso, a OncoDNA informá-lo-á antes de transferir os seus dados pessoais e as suas Amostras Restantes.

Qual é a base legal para o processamento dos meus dados pessoais?

A OncoDNA conta com o seu consentimento explícito para processar os seus dados pessoais e Amostras, conforme previsto no artigo 6.1 (a) e 9. 2 (a) **Regulamentos (UE) 2016/679 do Parlamento Europeu e do Conselho de 27 de abril de 2016** relativo à proteção das pessoas singulares no que diz respeito ao tratamento de dados pessoais e à livre circulação desses dados e que revoga a Diretiva 95/46/CE ("RGPD").

5. COMO OS MEUS DADOS PESSOAIS ESTÃO PROTEGIDOS?

- A OncoDNA implementou as medidas técnicas e organizacionais necessárias para garantir a integridade, a confidencialidade e a segurança adequada dos seus dados pessoais, incluindo a sua proteção contra o processamento não autorizado ou ilícito e contra a sua perda, destruição acidental ou danos.
- A OncoDNA respeita os princípios gerais no que diz respeito à proteção de dados: transparência do processamento, respeito pelos propósitos definidos durante o processamento, limitação dos dados recolhidos em termos de finalidades definidas, exatidão dos dados, a limitação do período de retenção de dados e a garantia da segurança adequada dos dados.

Como é que os meus dados pessoais são protegidos em caso de transferência fora do espaço económico europeu?

No caso de transferências de dados pessoais para países fora do espaço económico europeu, ou seja, os países que a Comissão Europeia não considera garantir um nível adequado de proteção de dados pessoais, a OncoDNA assegurará, por meios contratuais estabelecer as medidas de segurança apropriadas e exigidas em conformidade com as leis aplicáveis relacionadas com a proteção de dados pessoais, antes de prosseguir com a transferência.

6. QUAL É A LEGISLAÇÃO VIGENTE?

A OncoDNA fornecerá os Estudos e serviços relacionados descritos neste FCI, de acordo com a seguinte legislação, se houver:

- REGULAMENTO (UE) 2016/679 Do Parlamento Europeu E Do Conselho de 27 de abril de 2016 relativo à proteção das pessoas singulares no que diz respeito ao tratamento de dados pessoais e à livre circulação desses dados e que revoga a Diretiva 95/46/CE;
- Lei belga de 30 de julho de 2018 que aplica o Regulamento 2016/679 relativo à proteção do tratamento de dados pessoais;
- Lei belga de 22 de agosto de 2002 sobre os direitos dos doentes, conforme alterado;
- Lei belga de 5 de julho de 1994 sobre o sangue e derivados de sangue de origem humana, conforme alterado;
- Lei belga de 7 de maio de 2004 sobre experimentos em seres humanos, conforme alterado;
- Lei belga de 19 de dezembro de 2008 sobre a obtenção e utilização de material do corpo humano destinado a aplicações médicas humanas ou para fins de investigação científica, bem como os seus decretos de execução reais, tal como alterados;

7. QUAIS SÃO OS MEUS DIREITOS?

Você tem o direito de revogar o seu consentimento por escrito, a qualquer momento e de forma gratuita. Para exercer este direito, entre em contato com o responsável pela proteção de dados através do email dpo@oncodna.com ou através do correio com o endereço postal da OncoDNA SA (Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Belgique) juntamente com uma cópia do seu ID. Após o recebimento do seu pedido de revogação por escrito, a OncoDNA (i) deixará de usar os seus dados pessoais, a menos que você já tenha tomado medidas com base no presente consentimento, e (II) deixará de prestar o serviço sem prejuízo das obrigações de pagamento, conforme o caso.

De acordo com os artigos 15 a 20 do RGPD, você tem o direito de:

- Aceder aos seus dados pessoais, recolhidos e processados pela OncoDNA;
- Solicitar a retificação ou eliminação dos seus dados pessoais relacionados;
- Solicitar restrição ou objeção ao processamento dos seus dados pessoais;
- Transfiriir os seus dados, ou seja, o direito de receber os dados pessoais relacionados coo o seu processo clínico que a OncoDNA recolheu, de forma estruturada, comumente usada e legível, bem como o direito de transmitir esses dados para outro controlador de dados;
- Solicitar que a OncoDNA lhe forneça uma cópia dos dados pessoais processados a seu respeito. Para quaisquer outras cópias solicitadas, a OncoDNA pode cobrar um preço razoável com base nos custos administrativos.

Para exercer esses direitos, entre em contato com o responsável pela proteção de dados em dpo@oncodna.com ou através do endereço postal da OncoDNA SA (Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Belgique) juntamente com uma cópia do seu ID.

Além disso, tem o direito de apresentar uma queixa junto da autoridade de controlo, ou seja, a autoridade belga para a protecção de dados, quer por correio na Rue de la Presse 35, 1000 Bruxelas, Bélgica, quer por correio eletrónico para contact@apd-gba.be.