

## Information om personuppgiftsbehandling

### GDPR

Vi på Förbundet Blödarsjuka i Sverige arbetar för fullt inför den nya Dataskyddsförordningen (GDPR) Förordningen är en ny förordning som gäller i hela EU och ersätter den svenska personuppgiftslagen (PUL) den 25 maj 2018.

Förbundet Blödarsjuka i Sverige behandlar personuppgifter i enlighet med svensk lag. När du får dina personuppgifter registrerade eller på annat sätt behandlade har du rätt till viss information. Förbundet Blödarsjuka i Sverige är personuppgiftsansvarig för behandlingen av dina personuppgifter.

Du kan alltid komma i kontakt med oss genom att kontakta oss på [info@fbis.se](mailto:info@fbis.se)

Medlemskapet hos Förbundet Blödarsjuka är frivilligt men ges efter att erhållen medlemsavgift är erlagd. Som medlem behöver du veta att dina personuppgifter kommer att sparas och behandlas för vissa särskilda ändamål. Den personuppgiftsbehandling som utförs i samband med ditt medlemskap görs för att Förbundet Blödarsjuka i Sverige har ett berättigat intresse av att kunna behandla personuppgifterna för nedan angivna ändamål.

Vi kommer att använda personuppgifter som anses som känslig. Vi kommer att lagra och hantera uppgifter så som namn, adress, e-post, mobil/telefon nr, personnummer samt diagnos.

Vi använder namn, adress, e-post, personnr, diagnos och mobil för att kunna:

- Rikta information till rätt diagnosgrupp och ålder.
- Informera om event, evenemang, konferenser, läger vi arrangerar.
- Kunna skicka vår medlemstidning.
- Anpassa informationen för att kunna anpassa våra erbjudanden.
- Till Statistik och andra kunskaper som behövs för vår verksamhet.

Vi vill göra er uppmärksamhet till att vi använder diagnos, personnummer eller/och ålder, kön till våra ansökningar till stiftelser och fonder samt till Socialstyrelsen och andra myndigheter. Vi behöver dessa typer av underlag till vår ansökan gällande vårt statsbidrag för att erhålla stöd för vår verksamhet.

### Sammanfattning:

Vårt ändamål för att behandla dina personuppgifter är att upprätthålla en god registervård, att sköta medlemsadministrationen, skicka ut medlemsnyheter och marknadsföring. Vi kan också komma att behandla dina personuppgifter för statistiska ändamål. Ditt personnummer registreras eftersom det är viktigt att Förbundet Blödarsjuka i Sverige ska kunna säkerställa medlemmarnas identitet. Dina personuppgifter kommer att behandlas i vårt IT-system. Dina personuppgifter kan också komma att lämnas ut till andra utvalda företag och organisationer som Förbundet Blödarsjuka i Sverige samarbetar med för nödvändig behandling för Förbundet Blödarsjuka i Sverige räkning. Vidare kommer vi lämna ut dina personuppgifter till tryckerier för utskick av vår Medlemstidning Gensvar. Vid all hantering av dina personuppgifter iakttar vi säkerhet och sekretess.

### Lagringstiden

Förbundet Blödarsjuka i Sverige behandlar dina personuppgifter så länge du är medlem hos oss. Senast ett år efter det att ditt medlemskap upphör raderas dina personuppgifter. Förbundet Blödarsjuka i Sverige kommer då endast att fortsätta lagra dem om det följer någon sådan skyldighet av lag.

## Dina rättigheter

- Du har rätt till insyn i hur dina personuppgifter behandlas.
- Du kan begära att få tillgång till viss information om behandlingen.
- Du har även rätt att begära att få felaktiga personuppgifter ändrade, överflödiga behandling begränsad, oggrundad behandling raderad.

En begäran om något av det nämnda kan skickas till [info@fbis.se](mailto:info@fbis.se). Du har också rätt att vända dig till Datainspektionen/Integritetsskyddsmyndigheten med eventuella klagomål om du är missnöjd med personuppgiftsbehandlingen, men vi hoppas såklart att du i första hand vänder dig till oss för frågor och begäranden kring vår personuppgiftsbehandling.

Om du inte önskar få marknadsföring från oss kan du när som helst kontakta oss på [info@fbis.se](mailto:info@fbis.se) och begära att vi stoppar utskicken.