



NOTE D'INFORMATION A DESTINATION DES PATIENTS POUR LA PARTICIPATION A LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE « Retro-TPEx »

Conformément à la délibération n°2018-155 du 3 mai 2018

Évaluation rétrospective de la survie des patients atteints d'un carcinome épidermoïde ORL traités par un protocole TPEx en première ligne récurrent/métastatique

Promoteur: Centre Henri Becquerel, 1 rue d'Amiens, 76038 ROUEN cedex,

Tel: 02 32 08 29 85

Investigateur coordonnateur : Pr Florian CLATOT – Département d'oncologie médicale Centre Becquerel –Rouen

Déléguée à la Protection des Données (DPO) : dpo@chb.unicancer.fr; Tel : 02 32 08 25 77

Madame, Monsieur,

Les centres hospitaliers, dans un souci d'amélioration de la qualité des soins, mènent régulièrement des études à partir des données médicales des patients. Ces études aident à faire progresser les connaissances et les pratiques de soins, qui est un objectif permanent des établissements de santé.

Vous avez été suivi(e) au Centre Henri Becquerel pour le traitement de votre cancer ORL. Le Professeur Florian CLATOT du Centre Henri Becquerel (Rouen) va mener une recherche scientifique concernant la maladie pour laquelle vous avez été traitée.

Cette note est destinée à vous donner les éléments d'informations sur cette recherche pour laquelle nous souhaiterions utiliser les informations recueillies lors de votre prise en charge au centre. Si vous ne comprenez pas bien certains mots ou éléments, n'hésitez pas à demander des explications au médecin de l'étude. Il est important de lire attentivement cette note avant de prendre votre décision.

Si vous décidez de ne pas participer à cette recherche, un courrier écrit et signé de votre part sera à adresser dans un délai d'un mois suivant la réception de cette note d'information (voir en fin de document).

1) Quelle est la justification de cette étude ?

En cas de diagnostic de cancer ORL métastatique ou récurent après un traitement locorégional (par exemple une récidive de la maladie après traitement par chirurgie ou radiothérapie sans possibilité de ré-opération ou de ré-irradiation), il existe plusieurs options thérapeutiques. Parmi ces options, nous pouvons citer la chimiothérapie, les thérapies ciblées ou encore l'immunothérapie. Cette dernière est arrivée plus récemment en 2018 dans la pratique courante pour le traitement des cancers ORL. Néanmoins, le meilleur moment de l'utilisation de l'immunothérapie, que ce soit d'emblée ou après un premier traitement par chimiothérapie, n'est pour le moment pas connu.

Le TPEx est un protocole de chimiothérapie souvent utilisé pour la prise en charge initiale des cancers ORL. Evaluer l'efficacité de ce protocole TPEx en fonction de l'utilisation ou non d'une immunothérapie permettrait de mieux adapter la prise en charge de ces patients.



2) Quel est le but de cette étude ?

Notre étude a donc pour objectif de déterminer de manière rétrospective la durée de contrôle de la maladie et la survie après un traitement par TPEx chez les patients atteints d'un cancer ORL récurrent ou métastatique, notamment depuis l'avènement de l'immunothérapie.

3) Quel est le déroulement de cette étude ?

Cette étude sera réalisée à partir des éléments déjà renseignés dans votre dossier médical au Centre de Lutte Contre le Cancer ou au CHU. Les données concernent les analyses réalisées sur votre prélèvement tumoral, vos résultats d'imagerie et les traitements que vous avez pu recevoir au cours de votre prise en charge.

Votre participation à l'étude, si vous ne vous y opposez pas, n'entrainera aucune consultation ou examen biologique supplémentaire, et ne modifiera pas votre suivi actuel. Il n'y a aucune utilisation de votre nom ou des données de votre identité.

4) Quelles sont les contraintes ?

Cette étude reprenant des données médicales déjà enregistrées dans votre dossier médical, ne présente aucune contrainte.

Seul le refus de participer à l'étude implique l'envoi au délégué à la protection des données personnelles de l'attestation d'opposition, qui se trouve en fin de document, renseignée et signée.

5) Quels sont les risques attendus ?

Cette étude reprenant des données déjà enregistrées, ne présente aucun risque.

6) Quels sont vos droits?

Les données informatisées sont protégées par les dispositions de la loi n° 2004-801 du 6 août 2004 relative à la protection des personnes physiques à l'égard des traitements de données à caractère personnel intégrée dans la loi n° 78-17 du 6 janvier 1978 modifiée le 22/01/2017 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés.

Conformément à la loi du 6/01/1978 modifiée relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés, au règlement UE n°2016/679 relatif à la protection des données (« RGPD »), et à la loi n°2018-493 du 20/06/2018 relative à la protection des données personnelles, vous disposez des droits suivants :

- droit d'accès,
- droit de rectification des données erronées,
- droit à l'effacement des données recueillies ou traitées de manière illicite,
- droit à la portabilité des données détenues par l'établissement,
- droit à la limitation des traitements s'ils deviennent illicites,

Vous disposez également à tout moment d'un droit d'opposition à la l'utilisation ultérieure des données figurant dans votre dossier.

Si vous souhaitez exercer l'un de ces droits ou de plus amples informations, vous pouvez vous rapprocher de la Déléguée à la Protection des Données de notre Centre :

Courriel: dpo@chb.unicancer.fr

Tel: 02 32 08 25 77



Retro-TPEx

Ou par courrier à l'attention du délégué à la protection des données Centre Henri Becquerel Rue d'Amiens 76038 ROUEN cedex 1

Si malgré l'engagement du Centre à respecter vos droits et protéger vos données, vous restez insatisfait, il vous est possible d'introduire une réclamation auprès de l'autorité de contrôle française la CNIL (http://www.cnil.fr).

Les données personnelles codées liées à cette étude seront conservées de manière sécurisée pendant une durée de 20 ans après la fin de l'étude, ou pendant une période plus longue si des dispositions légales l'exigent.

Votre participation à cette étude est entièrement libre et volontaire. Votre décision de ne pas y participer n'entraînera aucun préjudice sur la qualité des soins et des traitements que vous êtes en droit d'attendre.

Votre dossier médical restera confidentiel et ne pourra être consulté que sous la responsabilité du médecin référent de l'étude en interne, ainsi que par les autorités de santé et par des personnes dûment mandatées par le Centre Henri Becquerel pour la recherche et soumises au secret professionnel.

Cette note n'a pas été envoyée par courrier postal si vous avez consenti à la conservation et réutilisation de vos données et échantillons biologiques dans le cadre de la recherche en cancérologie.

En cas d'opposition à cette recherche par retour de l'attestation ci-après signée, le maximum sera fait pour que vos données soient soustraites à l'étude, sauf en cas d'impossibilité technique ou de mise en péril de l'étude.

Vous demeurez libre de modifier votre choix concernant la conservation et la réutilisation de vos données et échantillons biologiques à tout moment, cette information serait tracée dans votre dossier.



ATTESTATION D'OPPOSITION A L'UTILISATION DE MES DONNES MEDICALES DANS LE CADRE D'UNE RECHERCHE

Je soussigné(e), « NOM, PRENOM», né(e) le
atteste m'opposer à l'utilisation de mes données médicales dans
le cadre de la recherche :
«Évaluation rétrospective de la survie des patients atteints d'un carcinome épidermoïde ORL traités par un protocole TPEx en première ligne récurrent/métastatique »
Date :

Adresse de retour : Déléguée à la Protection des données (DPO) Centre Henri Becquerel Rue d'Amiens, CS11516 76038 Rouen Cedex 1