

## NOTE D'INFORMATION DESTINEE AUX PATIENTS CONCERNANT L'ETUDE « SARCRECK »

Madame, Monsieur,

Nous souhaitons vous informer d'une étude visant à regrouper et décrire les caractéristiques des **neurofibrosarcomes malins périphériques (MPNST) chez les patients suivis au Centre Léon Bérard pour cette pathologie, depuis ces 20 dernières années**. Ce document a pour objectif de vous donner toutes les informations relatives à cette étude.

Nous souhaitons **vous informer** de cette étude et **vérifier que vous n'êtes pas opposé** à ce que nous collectons les données concernant la maladie et le traitement reçu, pour les analyser. Ces informations seront obtenues par la simple consultation du dossier médical.

Toutes les informations recueillies resteront strictement confidentielles. **Votre identité ne sera pas révélée**, notamment dans les rapports ou les publications scientifiques auxquels ce recueil peut donner lieu.

Le traitement informatisé des données recueillies sera conforme à la méthodologie de référence MR004 de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) et fera l'objet d'une-inscription au registre RGPD de notre établissement.

### **1. Quel est l'objectif de cette étude ?**

Les **MPNST** sont des tumeurs rares qui se développent à partir des cellules nerveuses périphériques et peuvent se former dans les nerfs périphériques, les racines nerveuses ou les tissus mous. Ils sont souvent associés à la **neurofibromatose de type 1 (NF1)**, bien que certains cas surviennent de manière sporadique. Ces tumeurs sont généralement traitées par une **combinaison de chirurgie, de radiothérapie** et parfois de chimiothérapie. La **détection précoce** et une prise en charge thérapeutique appropriée sont cruciales pour améliorer les résultats cliniques, mais cela reste un défi en raison de la **rareté** de ces tumeurs et de la **complexité de leur diagnostic**.

L'**objectif de cette étude** est de décrire les caractéristiques cliniques, pronostiques et thérapeutiques des patients avec une MPNST dans la population NF1 en comparaison de la population générale. Le **second objectif** est de déterminer l'impact de la réalisation de **biopsies guidées par PET-scanner** sur le pronostic de ces tumeurs. Cette analyse permettra une **meilleure connaissance** de ce type de tumeur et ainsi **d'améliorer notre prise en charge**.

Pour répondre aux objectifs de cette étude, nous souhaitons collecter les informations de votre traitement qui sont présentes dans votre dossier médical pour analyser ces données.

**Sauf opposition de votre part, nous souhaitons utiliser les données suivantes vous concernant**, présentes dans votre dossier médical informatique : âge, sexe, données cliniques, biologiques et radiologiques relatives à votre cancer, efficacité et effets indésirables éventuels.

## **2. Dois-je participer à cette étude ?**

**Vous êtes, bien sûr, libre de vous opposer à cette étude** sans conséquence sur votre prise en charge, votre suivi, la qualité des soins qui vous seront proposés ou votre relation avec l'équipe soignante. En l'absence d'opposition de votre part, nous considérerons que vous acceptez de participer à cette recherche. Vous pourrez à tout moment changer d'avis. Dans ce cas, les données déjà saisies dans la base de données seront conservées mais aucune nouvelle donnée ne sera recueillie.

## **3. Quels sont les bénéfices attendus ?**

Les MPNST étant des tumeurs rares dont le dépistage a un fort impact sur le pronostic, il est crucial d'évaluer nos techniques de dépistage actuelles afin de faire évoluer nos pratiques et obtenir un diagnostic le plus précoce possible.

Les médecins pourront vous informer des conclusions que cette étude aura apportées mais aucune conséquence directe n'est attendue pour vous.

## **4. La participation à cette étude sera-t-elle confidentielle ?**

Tous les renseignements recueillis au sujet de votre dossier et de votre maladie resteront strictement confidentiels. Les données informatiques seront répertoriées sous un code numérique sans mention du nom et du prénom de sorte qu'elles ne permettront pas votre identification.

## **5. Qu'advient-il des résultats de cette recherche ?**

Les résultats seront publiés dans une revue scientifique en langue anglaise tout en maintenant la confidentialité des données personnelles recueillies.

Vos données personnelles seront conservées pendant une durée de 2 ans après la dernière publication des résultats de l'étude puis archivées conformément à la réglementation en vigueur.

## **6. Quels sont vos droits ?**

La mise en place de cette étude nécessite une information claire et loyale des patients. Vous avez la possibilité d'exprimer votre opposition au recueil des données. En l'absence d'opposition de votre part, nous considérerons que vous acceptez de participer à cette recherche.

Les modalités de cette étude ont été soumises à autorisation aux instances qui ont pour mission de vérifier la pertinence scientifique de l'étude et les conditions requises pour votre protection et le respect de vos droits.

Pour information, votre dossier médical hospitalier est confidentiel et ne peut être consulté que sous la responsabilité du médecin s'occupant de votre traitement ainsi que par les autorités de santé et par des personnes dûment mandatées par le promoteur de cette étude et soumises au secret professionnel. Conformément aux dispositions de la loi relative à l'informatique aux fichiers et aux libertés (loi 78-17 du 6 janvier 1978 modifiée) et au RGPD (Règlement Général sur la Protection des Données), vous disposez sur les données vous concernant d'un **droit d'accès, de rectification** des données inexacts, **d'effacement** sous certaines conditions, **de portabilité et d'un droit à la limitation** sous certaines conditions. Vous disposez également d'un droit **d'opposition** à la transmission des données couvertes par le secret

professionnel susceptibles d'être utilisées dans le cadre de cette recherche et d'être traitées. **Ces droits s'exercent auprès du médecin qui vous a proposé l'étude et qui seul connaît votre identité.** De plus selon les dispositions de la loi n° 2002-303 du 4 mars 2002 relative aux droits des malades, vous pouvez être informé, si vous le souhaitez, des résultats globaux de cette analyse par l'investigateur ou votre médecin traitant.

**7. En cas de questions, à qui devez-vous vous adresser ?**

Si vous avez des questions ou des réclamations au sujet du traitement de vos données pour cette étude, vous pouvez prendre contact avec le médecin de l'étude qui pourra vous orienter vers le Délégué à la Protection de Données du Centre Léon Bérard que vous pouvez contacter à l'adresse suivante : [dpd@lyon.unicancer.fr](mailto:dpd@lyon.unicancer.fr). Si vous n'êtes pas satisfait des réponses obtenues, vous pouvez vous adresser à la CNIL en utilisant le lien <https://www.cnil.fr/>

**Pour plus d'informations ou pour faire valoir votre droit d'opposition à l'étude,** vous pouvez contacter votre oncologue référent via leur secrétariat habituel.

Nous vous sommes reconnaissants du temps que vous avez consacré à la lecture de cette note d'information et vous remercions vivement de votre précieuse collaboration à ce projet.

Clio COSTE, interne en oncologie  
Centre Léon Bérard  
28 rue Laennec  
69008 LYON

Dr Mona AMINI-ADLE  
Département de dermatologie  
Centre Léon Bérard  
28 rue Laennec  
69008 Lyon