

Note d'information concernant l'étude BC-RR-Europe : Caractérisation clinico-biologique des cancers du sein progressant pendant ou rechutant à distance rapidement après le traitement néoadjuvant, provenant de plusieurs pays européens

Le Centre Jean PERRIN et le centre/l'hôpital XX participent à la recherche clinique pour améliorer la prise en charge des patients

Madame, Monsieur,

Dans le cadre de ses missions de soin, de recherche et d'enseignement, le Centre Jean Perrin, et le centre/l'hôpital XX dans lequel vous êtes pris en charge, participe légitimement à des recherches scientifiques dans un but d'amélioration de la prévention, du dépistage et du soin, dans l'intérêt public dans le domaine de santé.

Dans le cadre de votre prise en charge au sein du Centre/Hôpital XX, un dossier médical est établi. Des prélèvements biologiques sont également susceptibles d'être pratiqués à des fins diagnostiques, de surveillance ou de traitement de votre affection.

L'analyse des informations vous concernant (vos données personnelles), dans le cadre d'études scientifiques, peut faire progresser les connaissances dans les causes de votre affection, leur diagnostic, leurs modalités de surveillance et de traitement.

Présentation de l'étude

Par conséquent, les données collectées et générées, ainsi que les prélèvements collectés, lors de votre prise en charge ou de votre suivi sont susceptibles d'être utilisés afin de mener des recherches sur le cancer avec des objectifs de santé, d'études épidémiologiques, de description de stratégies thérapeutiques, d'évaluations médico-économiques, pour améliorer l'accès aux thérapies et à des fins d'enseignement.

Le Centre Jean Perrin en partenariat avec le Centre/Hôpital XX, réalise actuellement une recherche intitulée : « Etude BC-RR-Europe : Caractérisation clinico-biologique des cancers du sein progressant pendant ou rechutant à distance rapidement après le traitement néoadjuvant, provenant de plusieurs pays européens ». Cette recherche est à l'initiative de **(Dre Nina RADOSEVIC-ROBIN)**.

Cette recherche a pour but de décrire les caractéristiques clinico-pathologiques des cancers du sein en progression pendant le traitement néoadjuvant ou des cancers du sein à rechute rapide après le traitement néoadjuvant sur une cohorte européenne.

Si vous acceptez de participer à l'étude, nous serons amenés à utiliser certaines données cliniques et anatomopathologiques déjà recueillies dans le cadre de votre prise en charge (âge, caractéristiques de la tumeur, thérapie suivie et résultats).

Si vous souhaitez obtenir des informations complémentaires concernant cette étude vous pouvez contacter le responsable de l'étude, à l'adresse ci-dessous :

Dre Nina RADOSEVIC-ROBIN
Centre Jean Perrin
58 rue Montalembert
63011 Clermont-Ferrand
FRANCE

Note d'information concernant l'étude BC-RR-Europe : Caractérisation clinico-biologique des cancers du sein progressant pendant ou rechutant à distance rapidement après le traitement néoadjuvant, provenant de plusieurs pays européens

La qualité scientifique de cette étude repose sur le traitement informatique de vos données personnelles (données vous concernant), notamment celles issues de votre dossier médical et de vos prélèvements.

A condition que vous ne vous y opposiez pas, le Département d'Anatomie et de Cytologie Pathologiques du Centre Jean Perrin souhaite utiliser certaines de vos données personnelles pour cette étude.

Cette notice d'information vise à vous informer de la manière dont vos données seront utilisées et vous aviser de vos droits concernant le traitement de vos données.

Protection de vos données personnelles

En tant que responsable du traitement de vos données personnelles, le Centre Jean Perrin s'engage à prendre toutes les mesures nécessaires pour garantir leur sécurité et leur confidentialité.

Vos données personnelles sont traitées pour faire progresser la recherche contre le cancer.

Le traitement de vos données repose sur l'intérêt légitime du centre Jean Perrin, en tant que promoteur de cette étude, à mieux comprendre les mécanismes des cancers afin de mieux les prévenir et mieux les soigner.

L'accès aux informations permettant de vous identifier est strictement réservé à l'équipe médicale vous prenant en charge. L'accès à vos données est autorisé aux personnes mandatées par le Promoteur et habilitées en raison de leurs fonctions. Ces personnes sont tenues à une obligation de confidentialité.

Si vous participez à l'étude BC-RR-Europe, vos données seront utilisées de manière confidentielle et dans le respect de la réglementation en vigueur, notamment le Règlement (UE) n°2016/679 relatif à la protection des données personnelles (RGPD) et la Loi n°78-17 du 6 janvier 1978 dite « Loi Informatique et Libertés » modifiée.

Vos données sont systématiquement pseudonymisées - c'est-à-dire qu'elles ne font plus apparaître votre identité - en amont de leur utilisation par toutes autres personnes que celles citées ci-dessus.

Après pseudonymisation, vos données sont susceptibles d'être transmises aux partenaires industriels, hospitaliers et académiques du Centre Jean Perrin, ainsi que, le cas échéant, à certaines autorités publiques.

Vos données peuvent également être transférées en dehors de la France, y compris vers des pays non-européens. Le Centre Jean Perrin s'assure systématiquement, que tout tiers ayant accès aux informations vous concernant, présente des garanties suffisantes préalablement au partage de vos informations.

Note d'information concernant l'étude BC-RR-Europe : Caractérisation clinico-biologique des cancers du sein progressant pendant ou rechutant à distance rapidement après le traitement néoadjuvant, provenant de plusieurs pays européens

En garantissant préalablement votre anonymat, les résultats de cette étude et de futures recherches peuvent également être communiqués à la communauté scientifique lors de séminaires, de congrès ou publiés dans la presse scientifique.

Le Centre Jean Perrin conservera vos données tant qu'elles présenteront un intérêt pour la recherche contre le cancer.

A l'issue de l'étude, sauf opposition de votre part, les données collectées durant l'étude pourront également être utilisées de manière confidentielle et sécurisée par le Centre Jean Perrin ou ses partenaires afin de poursuivre la recherche contre le cancer ou d'améliorer l'accès aux thérapies.

Pour vous permettre de connaître pour quels autres projets menés dans le domaine de la santé vos données sont utilisées, UNICANCER met à votre disposition un site internet d'information : <http://mesdonnees.unicancer.fr/>

Concernant vos droits

Votre participation à cette étude est facultative.

Vous pouvez demander au responsable de cette étude d'être informé (e) des résultats globaux de cette étude à son terme. En revanche, aucun rendu individualisé ne pourra être proposé aux participants de l'étude.

Vous pouvez demander à avoir accès, à obtenir une copie, à faire rectifier, à faire procéder à l'effacement, à vous opposer et/ou à la limitation du traitement de vos données personnelles.

Vous pouvez faire valoir vos droits à tout moment sans avoir à vous justifier ni sans que cela n'ait de conséquence sur la suite et la qualité de votre prise en charge.

Vous pouvez exercer vos droits en vous adressant au délégué à la protection des données du centre Jean Perrin (*en accompagnant votre demande d'un justificatif d'identité valide*) par courrier:

Centre Jean Perrin
Mme Catherine ABRIAL
58, rue Montalembert
63011 Clermont-Ferrand
FRANCE
par e-mail : dpo@clermont.unicancer.fr

Vous pouvez également accéder à l'ensemble de vos données médicales en application des dispositions de l'article L.1111-7 du Code de la Santé Publique.

Ces droits s'exercent auprès du médecin qui vous suit dans le cadre votre prise en charge.

Si malgré l'engagement du Centre Jean Perrin à respecter vos droits et à protéger les données vous concernant, vous restez insatisfait, il vous serait également possible d'effectuer une réclamation auprès la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL).

(<https://www.cnil.fr/fr/notifier-une-violation-de-donnees-personnelles>)

Note d'information concernant l'étude BC-RR-Europe : Caractérisation clinico-biologique des cancers du sein progressant pendant ou rechutant à distance rapidement après le traitement néoadjuvant, provenant de plusieurs pays européens

Vous pouvez changer d'avis

Quelle que soit votre décision, vous pourrez revenir sur celle-ci. Vous pouvez à tout moment décider de retirer votre autorisation à l'utilisation de vos données médicales (Article 1111-4 de la LOI n° 2002-303 du 4 mars 2002 relative aux droits des malades et à la qualité du système de santé). Vous n'avez pas à en indiquer les raisons. Cette décision serait sans conséquence sur les relations que vous avez avec l'équipe soignante.

En ce cas, il vous suffit d'écrire au délégué à la protection des données du Centre Jean Perrin (*en accompagnant votre demande d'un justificatif d'identité valide*) :

Centre Jean Perrin
Mme Catherine ABRIAL
58, rue Montalembert
63011 Clermont-Ferrand
FRANCE
par e-mail : dpo@clermont.unicancer.fr