

**NOTE D'INFORMATION de poursuite de participation
PATIENT MINEUR DEvenu MAJEUR**

Version 2.0 du 28 Janvier 2021

Observatoire national des insuffisances médullaires

Sous l'égide du centre de référence des aplasies médullaires acquises et constitutionnelles

Promue par l'Assistance Publique - Hôpitaux de Paris

Représentée par la Directrice de la

Délégation à la Recherche Clinique et à l'Innovation (DRCI)

1 avenue Claude Vellefaux

75010 Paris

Madame, Monsieur,

Vous avez été inclus dans l'observatoire RIME le ... / ... / alors que vous étiez mineur et après que vos parents ne se soient pas opposés à votre participation à ce projet et aient consenti à la collection d'échantillons biologiques conformément à la loi. Votre accord a pu être également recherché à cette même date si vous étiez en âge de comprendre. Maintenant que vous êtes devenu majeur, nous sollicitons votre accord pour poursuivre votre participation à l'observatoire RIME

Le Docteur / Le Professeur (barrée la mention inutile)..... (nom, prénom), exerçant à l'hôpital, vous propose de poursuivre votre participation au projet RIME concernant votre maladie.

Il est important de relire attentivement cette note et de confirmer votre non opposition au recueil des données clinico-biologiques.

1) Quel est le but de cet observatoire?

Vous êtes atteint d'une aplasie médullaire ou d'une pathologie responsable d'une insuffisance médullaire. L'objectif de cet observatoire est de répertorier et de collecter les données personnelles cliniques et biologiques des patients avec ce type de pathologie à partir de leur dossier médical. Ce recueil de données se fait à différents temps de votre suivi médical (tous les 3 à 6 mois environ) dès que le diagnostic de la maladie est posé. Le traitement de toutes ces données permettra de développer des travaux à finalité épidémiologique (afin de mieux connaître la fréquence de la maladie dans la population, ses manifestations et son évolution dans le temps, mais également d'évaluer la prise en charge diagnostique et thérapeutique) et de recherche clinique relatifs à ces maladies dans l'objectif d'améliorer leurs prises en charge. Cette base de données permettra également d'identifier les patients éligibles pour de futures recherches.

L'Assistance Publique-Hôpitaux de Paris est le promoteur de cet observatoire RIME qui est mise en place dans l'ensemble des établissements de santé en France prenant en charge des patients atteints d'insuffisance médullaire.

Le médecin qui vous suit répondra à toutes les questions que vous souhaitez lui poser. Vous disposez d'un temps de réflexion avant de prendre votre décision pour la poursuite de votre participation à cet observatoire. Le fait de vous opposer au recueil de vos données pour des recherches ultérieures sera sans conséquence sur votre prise en charge et sur votre relation avec son médecin. De même, vous êtes libre de changer d'avis à tout moment (droit de retrait) sans avoir à vous justifier. Aucune donnée ne pourra être enregistrée contre votre gré.

2) En quoi consiste votre participation ?

La participation à cet observatoire n'entraîne aucune contrainte médicale supplémentaire par rapport à la prise en charge habituelle de votre pathologie. Vous devez simplement être affilié à un régime d'assurance maladie, avoir eu un diagnostic d'aplasie médullaire ou toute autre pathologie susceptible d'être responsable d'une insuffisance médullaire. Il pourra vous être demandé de compléter un questionnaire de qualité de vie dans certaines situations cliniques dont le temps estimé pour y répondre est environ 10 minutes.

3) Comment est encadré cet observatoire ?

L'AP-HP a pris toutes les mesures conformément aux dispositions du Code de la Santé Publique applicables aux recherches impliquant la personne humaine et a reçu un avis favorable du Comité de Protection des Personnes OUEST VI le 15/10/2019.

4) Comment vont être traitées les données recueillies dans l'observatoire ?

Un traitement de vos données personnelles va être mis en œuvre des travaux à finalité épidémiologique et de recherche clinique.

Ce traitement est nécessaire à la réalisation et l'exploitation de cet observatoire national qui répond à la mission d'intérêt public dont est investie l'AP-HP en tant qu'établissement public de santé hospitalo-universitaire et qui répond aux objectifs du plan national maladies rares.

Sauf opposition de votre part, vos données personnelles (y compris ses habitudes de vie et origine ethnique), cliniques, biologiques enregistrées feront l'objet d'un traitement automatisé dans une base de données informatisée avec un accès sécurisé et accessible aux seules personnes habilitées par le coordonnateur de cet observatoire (personnel médical, paramédical et du centre de référence des aplasies médullaires). Conformément à la loi informatique et libertés, les analyses de ces données seront toujours réalisées de façon confidentielle du fait qu'elles sont codées sans mention du nom et prénom et les résultats seront produits sous une forme agrégée qui ne permet en aucun cas de vous identifier.

Vos données enregistrées dans la base de données du projet RIME seront conservées pour une durée initiale de 10 ans renouvelable auprès de la CNIL conformément à l'autorisation initiale de la CNIL pour ce projet.

Vos données médicales pouvant documenter un dossier auprès des autorités compétentes portant sur un des produits utilisés dans le cadre de votre prise en charge, pourront être transmises à un industriel afin qu'un plus grand nombre de patients puissent bénéficier des résultats de l'exploitation de cet observatoire. Cette transmission sera faite dans les conditions assurant leur confidentialité.

Vos données pourront être utilisées pour des recherches ultérieures en collaboration avec des partenaires privés ou publics, en France ou à l'étranger, dans des conditions assurant leur confidentialité et le même niveau de protection que la législation européenne.

5) Quels sont vos droits ?

Le fichier informatique utilisé pour cette recherche est mis en œuvre conformément à la réglementation française (loi Informatique et Libertés modifiée du 6 janvier 1978, modifiée par la loi du 4 août 2004) et européenne (au Règlement Général sur la Protection des Données -RGPD du 27 octobre 2016, applicable au 25 mai 2018 et sa mise en cohérence avec la législation française, par la loi du 20 juin 2018). Vous disposez d'un droit d'accès, de rectification, de limitation et d'opposition au traitement des données couvertes par le secret professionnel utilisées dans le cadre de cet observatoire. Ces droits s'exercent auprès du médecin en charge de l'observatoire qui seul connaît votre identité (identifié en première page du présent document).

En cas de difficultés dans l'exercice de vos droits, vous pouvez saisir le Délégué à la Protection des données de l'AP-HP à l'adresse suivante : protection.donnees.dsi@aphp.fr, qui pourra notamment vous expliquer les voies de recours dont vous disposez auprès de la CNIL.

Vous pouvez également accéder directement ou par l'intermédiaire d'un médecin de votre choix à l'ensemble de vos données médicales en application des dispositions de l'article L 1111-7 du Code de la Santé Publique.

Vous avez la possibilité à tout moment de demander au médecin qui vous suit, la destruction des échantillons biologiques ou de vous opposer à toute utilisation ultérieure dans le cadre de recherches futures.

Votre dossier médical restera confidentiel et ne pourra être consulté que sous la responsabilité du médecin s'occupant de votre traitement ainsi que par des personnes dûment mandatées par le gestionnaire et le coordonnateur de cet observatoire et soumises au secret professionnel.

Selon les dispositions de la loi n°2002-303 du 4 mars 2002, vous pourrez avoir accès à des informations et aux résultats globaux des travaux réalisés à partir des échantillons biologiques, par l'intermédiaire du médecin qui vous suit et identifié en début de document. Les projets de recherche menés à partir de l'observatoire RIME sont enregistrés et consultables avant leur mise en œuvre sur le site internet [www.aplasiemedullaire.com /patients/observatoire](http://www.aplasiemedullaire.com/patients/observatoire) RIME-études secondaires.

Cadre réservé au service

Nom et prénom du patient :

Recueil de non opposition de poursuite de participation du patient (recueil des données personnelles, cliniques, biologiques pour une exploitation ultérieure de cette base de données à des fins épidémiologiques et/ou de recherches scientifiques ou cliniques dans le domaine de l'hématologie)

Opposition exprimée : Oui Non

Information délivrée le :

Nom et signature du médecin :