

 CHU BESANÇON DRCI	FICHE PROJET SITE INTERNET		Page 1 / 2

Information patients : [ATHENA, une étude sur l'aphérèse thérapeutique dans la neuropathie auto-immune chronique](#)

Le CHU de Besançon mène une recherche d'intérêt public dénommée ATHENA, et qui relève du domaine de l'aphérèse thérapeutique. Cette étude pourrait permettre d'aider dans le choix de l'une des 3 techniques d'aphérèse dans la neuropathie auto-immune chronique.

L'objectif de l'étude est de mettre en évidence les différences techniques et cliniques de ces 3 techniques d'aphérèse.

Pour la réalisation de cette étude, les données de santé de tous les patients pris en charge entre mars 2024 et mai 2025 avec un diagnostic de maladie neurologique auto-immune dans le service de néphrologie du CHU de Besançon seront collectées.

Le traitement de ces données de santé sera réalisé conformément aux articles 14 et 15 du Règlement (UE) 2016/679 du Parlement européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et notamment l'article 6.1.a sur le fondement du consentement au traitement de vos données à caractère personnel.

Seules les données strictement pertinentes, adéquates et limitées à ce qui est nécessaire au regard des objectifs de la recherche seront utilisées. Ces données seront pseudonymisées et vous serez identifiés au moyen d'un code. Seront ainsi collectés les données suivantes :

- Données techniques : durée totale de la séance (du démarrage de la pompe à sang au rinçage), débit sanguin, débit d'échange, pression artérielle et veineuse, volumes de plasma échangé et de liquide de substitution administré, anticoagulant utilisé, complications techniques (notamment : coagulation du circuit ou du filtre entraînant une interruption prématurée de la séance ou la nécessité de changer d'accès ou d'équipement).
- Données cliniques : âge, taille, poids, troubles neurologiques, antécédents cardiovasculaires, utilisation d'un traitement antihypertenseur ou anticoagulant, type d'accès vasculaire utilisé et données de tolérance (dont hypotension, malaise, réactions allergiques, événements hémorragiques).
- Coûts des kits jetables, des liquides de substitution et de l'anticoagulant utilisé.

Elles proviennent :

- des laboratoires du CHU de Besançon ;
- du dossier médical

Pour les besoins de la recherche, ces données pourront être amenées à être consultées par les professionnels de santé intervenant dans la recherche, les personnes assurant le pilotage de la recherche, la saisie et l'analyse des données, ainsi que par les personnels d'autorités sanitaires et d'autorités publiques de contrôle légalement habilitées et le délégué à la protection des données (DPD) du CHU de Besançon.

Conformément aux articles 13 et 14 du RGPD, vous disposez concernant vos données de santé utilisées dans le cadre de cette recherche :

- d'un droit d'accès à vos données ;
- d'un droit de demander la rectification des données qui vous concernent si celles-ci sont inexactes ou incomplètes ;
- d'un droit de vous opposer au traitement de vos données à caractère personnel, à tout moment, sans avoir à justifier votre décision. Dans ce cas, les données qui auront été traitées antérieurement à votre opposition seront conservées. Aucune autre donnée ne sera ensuite collectée après votre opposition ;
- Si vous vous opposez au traitement de vos données, vous pouvez demander l'effacement de vos données déjà collectées. Certaines données préalablement collectées ne pourront toutefois pas être effacées si leur suppression est susceptible de rendre impossible ou de compromettre gravement la réalisation de l'objectif de l'étude.
- d'un droit de limiter le traitement de vos données ;

Tous les droits concernant vos données personnelles s'exercent soit par l'intermédiaire du médecin investigateur soit directement auprès du délégué à la protection des données (DPD) de l'établissement promoteur (CHU de Besançon) : dpo@chu-besancon.fr

À tout moment, vous pourrez demander des renseignements complémentaires sur l'utilisation éventuelle de vos données. Il sera répondu dans les meilleurs délais à vos demandes.

Vous avez également le droit d'introduire une réclamation auprès de la CNIL en suivant le lien ci-après : <https://www.cnil.fr/fr/plaintes>

Seules les données pseudonymisées peuvent faire l'objet d'un transfert hors de l'Union européenne. Néanmoins, dans le cadre de cette étude, aucun transfert de données à caractère personnel n'est prévu.

Vos données à caractère personnel peuvent être conservées jusqu'à 2 ans après la dernière publication des résultats de la recherche ou, en cas d'absence de publication, jusqu'à la signature du rapport final de la recherche.

Vos données feront ensuite l'objet d'un archivage sur support papier ou informatique pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

Si vous pensez être concerné par cette étude et souhaitez exercer vos droits sur vos données à caractère personnel (opposition, accès, rectification, effacement), nous vous remercions de bien vouloir contacter :

- le Dr Thomas Crépin (responsable du traitement de données) : tcrepin@chu-besancon.fr / CHU de Besançon, service de néphrologie, 3 Bd A Fleming, 25000 Besançon.

ou

- le délégué à la protection des données du CHU de Besançon : dpo@chu-besancon.fr