

	FICHE PROJET SITE INTERNET		Page 1 / 2

Information patients : [IRIS une étude sur le devenir des patientes ayant bénéficié d'une reconstruction mammaire immédiate post mastectomie au CHU de Besançon.](#)

Le CHU de Besançon mène une recherche d'intérêt public dénommée IRIS, et qui relève du domaine chirurgie plastique et reconstructrice. Cette étude pourrait permettre d'améliorer les connaissances concernant les facteurs de risques des complications post-opératoires des patientes ayant bénéficié d'une reconstruction mammaire immédiate post mastectomie pour améliorer la prise en charge de ces femmes

L'objectif de l'étude est de décrire les complications post opératoires immédiates (survenues dans les 6 mois) chez les patientes ayant bénéficié d'une RMI au cours des 5 dernières années au CHU de Besançon

Pour la réalisation de cette étude, les données de santé de toutes les patientes prises en charge de 2020 à 2025 dans les services de chirurgie plastique et de gynécologie du CHU de Besançon, pour une reconstruction mammaire immédiate post mastectomie, 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 : Caractéristiques de la patiente : âge, IMC, comorbidités (diabète, obésité), tabagisme, présence d'une mutation génétique, ATCD de chirurgie mammaire, Caractéristiques de la reconstruction : type de reconstruction (prothèse d'expansion, prothèse définitive, lambeau ou lipofilling), complications.

Elles proviennent (à adapter selon l'étude) :

- des bases de données hospitalières du Programme de Médicalisation des Systèmes d'Information (PMSI), constituées par les départements d'information médicale des X établissements ;
- 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 inexacts ou incomplètes ;

	FICHE PROJET SITE INTERNET		Page 2 / 2

- 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) : dpd@chu-besancon.fr

A 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 Isabelle PLUVY(responsable du traitement de données) : i3pluvy@chu-besancon.fr / Chirurgie plastique, esthétique et reconstructrice CHU de Besançon,
ou

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