



Note d'information pour les patients participants à l'étude « DoIPsyCOVID »

Etude DoIPsyCOVID
« Evaluation du retentissement psychologique durant le confinement en lien avec le COVID-19 chez les patients ayant une douleur chronique ».

Promoteur : CHU de Lille

Investigateur Coordinateur : Dr Anne BERA
Service : Clinique de rhumatologie - Hôpital Roger Salengro

Madame, Monsieur,

Le présent document décrit l'étude à laquelle il vous est proposé de participer. Il résume les informations actuellement disponibles en répondant aux différentes questions que vous pouvez vous poser dans le cadre de votre participation à cette recherche.

Dans cette période particulière que nous traversons, nous souhaiterions étudier votre vécu et le retentissement psychique en lien avec le confinement imposé par la pandémie COVID-19. Cette étude a été mise en place par l'équipe douleur de rhumatologie du CHU de Lille en partenariat avec Le laboratoire universitaire LPN de Paris 8.

Ces questionnaires sont anonymes et confidentiels. Ils ne vous prendront que quelques minutes. L'enregistrement de vos réponses à ces enquêtes ne contient aucune information permettant de vous identifier.

Si vous le souhaitez, et en cas de besoin, vous pouvez contacter:

DolPsyCovid@gmail.com

Vous pourrez obtenir les résultats de l'étude sur simple demande.

Conformément aux articles L. 1121-1 et suivants du Code de la Santé Publique, ce projet a été déposé auprès du Comité de Protection des Personnes Sud-Est III.

Conformément à la Loi Informatique et Libertés relative à la protection des données modifiée le 12 décembre 2018 - titre II « Traitements relevant du régime de protection des données à caractère personnel prévu par le règlement (UE) 2016/679 du 27 avril 2016 » - chapitre II « droits de la personne concernée », vous disposez des droits suivants :

Droit d'accès

Vous pouvez à tout moment obtenir au cours ou à l'issue de la recherche, communication de vos données de santé détenues par votre médecin (article 12 RGPD).

Droit à l'information : Vous disposez d'un droit d'information sur les données personnelles vous concernant collectées, traitées ou, le cas échéant, transmises à des tiers (article 15 RGPD).

Droit à la rectification : Vous avez le droit de demander la correction des données personnelles incorrectes vous concernant (articles 16 et 19 RGPD).



Droit de suppression : Vous avez le droit de demander l'effacement des données personnelles vous concernant uniquement si ces données ne sont plus nécessaires aux fins pour lesquelles elles ont été collectées (articles 17 et 19 de la RGPD).

Droit à la limitation du traitement des données: Sous certaines conditions, vous avez le droit de demander une limitation du traitement. Dans ce cas, vos données pourront uniquement être stockées mais pas utilisées dans le cadre du traitement, sauf avec votre consentement exprès (articles 18 et 19 RGPD).

Droit à la portabilité des données : Vous avez le droit de recevoir vos données personnelles qui ont été fournies à la personne responsable de l'essai clinique. Vous pouvez ensuite demander que ses données vous soient transmises ou, si cela est techniquement possible, qu'elles soient transmises à un autre organisme de votre choix (Article 20 RGPD).

Droit d'opposition : Vous avez le droit de vous opposer à tout moment au traitement de vos données personnelles (article 21 RGPD). Le traitement est alors arrêté par le promoteur, sauf motifs légitimes et impérieux, ou pour la constatation, l'exercice ou la défense de droits en justice.

Consentement au traitement des données personnelles et droit de révoquer ce consentement.
Le traitement de vos données personnelles n'est autorisé qu'avec votre consentement (article 6 RGPD). Vous avez le droit de révoquer votre consentement au traitement de vos données personnelles à tout moment (article 7, paragraphe 3 RGPD).

Pour exercer l'un de ces droits, vous pouvez contacter le médecin investigateur de l'étude ou le responsable de la protection des données du promoteur (DPO).

Vous avez également le droit de déposer une plainte auprès de la Commission Nationale Informatique et Libertés (CNIL) si vous estimez que le traitement de vos données personnelles est réalisé en violation de vos droits en utilisant le lien suivant : <https://www.cnil.fr/fr/webform/adresser-une-plainte>
Aucune donnée ne sera transférée hors de l'UE

Contact du responsable de la protection des données (DPO) :

Guillaume DERAEDT
CHU de Lille
Responsable de la protection des données (CIL/DPO)
2 avenue Oscar Lambret 59037 LILLE CEDEX
Guillaume.deraedt@chru-lille.fr

Contact CNIL

Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés
3 Place de Fontenoy TSA 80715
75334 PARIS CEDEX 07

Responsable du traitement des données :

Frédéric BOIRON
CHU de Lille

Votre participation ou non à cette étude n'entraînera **aucune conséquence sur la qualité des soins qui vous seront prodigués** dans la structure que vous consultez et **aucune contrainte ni aucun risque**.

Veuillez agréer, Madame, Monsieur, l'expression de nos salutations dévouées

Docteur Anne BERA
Clinique de rhumatologie
Hôpital Roger Salengro
Rue Emile Laine
59037 LILLE CEDEX

Veronique Barfety-Servignat
Clinique de rhumatologie
Hôpital Roger Salengro
Rue Emile Laine
59037 LILLE CEDEX