

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 25 Oncologie
LMC»**

Titre de la recherche	« LRx Oncologie» Evaluer la prise en charge des patients dans la LMC Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).
Responsable de traitement	IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u>
Méthodologie de référence	Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)
Finalités du traitement	Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients
Base légale	IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Oncologie. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).
Intérêt public de l'étude	L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-06-04. L'intérêt public se justifie du fait de Evaluer la prise en charge des patients dans la LMC

Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance de LMC en officine de ville sur la période : données annuelles à fin mars 2024</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p>

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 25 Evaluer la prise en charge des patients dans la LMC, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRx 25 Evaluer la prise en charge des patients dans la LMC à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 26 Oncologie
Tumeurs neuroendocrines»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Oncologie» Evaluer le parcours des patients traités pour TNE en ville Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients Analyser les caractéristiques des patients (âge, sexe, co-morbidités, facteurs de risques, ...) en fonction des pathologies traitées</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Oncologie. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>
Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-06-05.</p>

	L'intérêt public se justifie du fait de Evaluer le parcours des patients traités pour TNE en ville
Catégories de personnes concernées	La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance de Tumeurs neuroendocrines en officine de ville sur la période : Données à fin avril 2024
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.
Transfert des données hors union européenne	Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>

Exercice des droits et réclamation

Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 26 Evaluer le parcours des patients traités pour TNE en ville, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRx 26 Evaluer le parcours des patients traités pour TNE en ville à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRX - EMR 27
Dermatologie Urticaire chronique spontanée»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Dermatologie» Estimez le nombre total de patients atteints d'Urticaire et comparer les patients non traités avec les patients qui reçoivent des traitements spécifiques (1L AH Tx contrôlé ; >1AH + Autres traitements ; Produits biologiques, etc.) Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p>E-mail : eu.dpo@iqvia.com Courrier : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Mesurer et suivre l'évolution de l'incidence et de la prévalence des pathologies traitées, estimer les populations cibles, mesurer les populations rejointes selon des objectifs scientifiques ou médicaux Analyser et comprendre la prise en charge des patients Analyser les caractéristiques des patients (âge, sexe, co-morbidités, facteurs de risques, ...) en fonction des pathologies traitées</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Dermatologie.</p>

	<p>Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>
Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-06-20.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de Estimez le nombre total de patients atteints d'Urticaire et comparer les patients non traités avec les patients qui reçoivent des traitements spécifiques (1L AH Tx contrôlé ; >1AH + Autres traitements ; Produits biologiques, etc.)</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance de médicaments pour traitement d'Urticaire chronique spontané en officine de ville.</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p>

	<p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
<p>Exercice des droits et réclamation</p>	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRX - EMR 27 Estimez le nombre total de patients atteints d'Urticaire et comparer les patients non traités avec les patients qui reçoivent des traitements spécifiques (1L AH Tx contrôlé ; >1AH + Autres traitements ; Produits biologiques, etc.)</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRX - EMR 27 Estimez le nombre total de patients atteints d'Urticaire et comparer les patients non traités avec les patients qui reçoivent des traitements spécifiques (1L AH Tx contrôlé ; >1AH + Autres traitements ; Produits biologiques, etc.)</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 28 Système Nerveux Central (SNC) Douleurs neuropathiques, migraine, épilepsie, schizophrénie, trouble déficitaire de l'attention»

Titre de la recherche	<p>« LRx Système Nerveux Central (SNC)» Compréhension de la prise en charge de différentes pathologies du SNC Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Mesurer et suivre l'évolution de l'incidence et de la prévalence des pathologies traitées, estimer les populations cibles, mesurer les populations rejointes selon des objectifs scientifiques ou médicaux Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Système Nerveux Central (SNC). Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-05-28.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de Compréhension de la prise en charge de différentes pathologies du SNC</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de Douleurs neuropathiques, migraine, épilepsie, schizophrénie, trouble déficitaire de l'attention en officine de ville sur la période : Mai 2023 - avril 2024</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p>

	<p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 28 Compréhension de la prise en charge de différentes pathologies du SNC</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 28 Compréhension de la prise en charge de différentes pathologies du SNC</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx - EMR 38 obésité obésité»

Titre de la recherche	<p>« LRx obésité» Evaluer la prise en charge des patients dans l'obésité Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients Evaluer la persistance et l'observance aux traitements, identifier les facteurs associés</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des obésité. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>
Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-03.</p>

	L'intérêt public se justifie du fait de Evaluer la prise en charge des patients dans l'obésité
Catégories de personnes concernées	La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance de médicaments pour traitement de obésité en officine de ville.
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.
Transfert des données hors union européenne	Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>

Exercice des droits et réclamation

Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRX - EMR 38 Evaluer la prise en charge des patients dans l'obésité, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRX - EMR 38 Evaluer la prise en charge des patients dans l'obésité à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 39
Dépression»**

Titre de la recherche	« LRx Dépression» Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints de dépression Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).
Responsable de traitement	IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u>
Méthodologie de référence	Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)
Finalités du traitement	Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients
Base légale	IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Dépression. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).
Intérêt public de l'étude	L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-03.

	L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints de dépression
Catégories de personnes concernées	La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance de médicaments pour traitement de Dépression en officine de ville
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.
Transfert des données hors union européenne	Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>

Exercice des droits et réclamation

Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 39 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints de dépression, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRx 39 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints de dépression à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 55 Diabète, Cancer du sein, Psoriasis »

Titre de la recherche	<p>« LRx Diabète, Cancer du sein, Psoriasis» Analyser en vie réelle la persistance au traitement de patients atteints de pathologie chronique comme le diabète ou le psoriasis mais également de patients atteints de cancer du sein Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Evaluer la persistance et l'observance aux traitements, identifier les facteurs associés</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Diabète, Cancer du sein, Psoriasis. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

<p>Intérêt public de l'étude</p>	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-10. L'intérêt public se justifie du fait de Analyser en vie réelle la persistance au traitement de patients atteints de pathologie chronique comme le diabète ou le psoriasis mais également de patients atteints de cancer du sein</p>
<p>Catégories de personnes concernées</p>	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance de traitement pour cancer du sein, diabète ou psoriasis en officine de ville</p>
<p>Catégories de données</p>	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289). LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord. Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public. Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
<p>Accès et destinataire des données</p>	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel. L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx. Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé. L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude. Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé. Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
<p>Durée de conservation</p>	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
<p>Transfert des données hors union européenne</p>	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
<p>Vie privée</p>	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent. Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD. Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au</p>

	niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 55 Analyser en vie réelle la persistance au traitement de patients atteints de pathologie chronique comme le diabète ou le psoriasis mais également de patients atteints de cancer du sein</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 55 Analyser en vie réelle la persistance au traitement de patients atteints de pathologie chronique comme le diabète ou le psoriasis mais également de patients atteints de cancer du sein</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 56
Dermatologie Dermatite Atopique»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Dermatologie »</p> <p>Analyse en vie réelle du parcours des patients atteints d'une dermatite atopique et traités par un produit biologique.</p> <p>Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA</p> <p><u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com</p> <p><u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA</p> <p><u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont</p> <p>Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Dermatologie.</p> <p>Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>
Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-10.</p>

	<p>L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse en vie réelle du parcours des patients atteints d'une dermatite atopique et traités par un produit biologique.</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de Dermatite Atopique en officine de ville</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par l'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à l'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>

Exercice des droits et réclamation

Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 56 Analyse en vie réelle du parcours des patients atteints d'une dermatite atopique et traités par un produit biologique, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRx 56 Analyse en vie réelle du parcours des patients atteints d'une dermatite atopique et traités par un produit biologique, à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 57
Cardiovasculaire et métabolique Maladie rénale chronique»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Cardiovasculaire et métabolique»</p> <p>Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'une maladie rénale chronique (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication).</p> <p>Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA</p> <p><u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com</p> <p><u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA</p> <p><u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</u> :</p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont</p> <p>Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Cardiovasculaire et métabolique.</p> <p>Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-10.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'une maladie rénale chronique (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication).</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de Maladie rénale chronique en officine de ville sur la période : Juillet 2024 - Décembre 2027</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p>

	<p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 57 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'une maladie rénale chronique (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication)</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 57 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'une maladie rénale chronique (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication)</u>. à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 58
Cardiovasculaire et métabolique Diabète de type 2»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Cardiovasculaire et métabolique»</p> <p>Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'un diabète de type 2 (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication).</p> <p>Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA</p> <p><u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com</p> <p><u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA</p> <p><u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</u> :</p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont</p> <p>Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Cardiovasculaire et métabolique.</p> <p>Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-10.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'un diabète de type 2 (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication).</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de Diabète de type 2 en officine de ville sur la période : Juillet 2024 - Décembre 2027</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par l'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à l'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p>

	<p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 58 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'un diabète de type 2 (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication)</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 58 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'un diabète de type 2 (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication)</u>, à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 59
Cardiovasculaire et métabolique Insuffisance Cardiaque»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Cardiovasculaire et métabolique»</p> <p>Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'une insuffisance cardiaque (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication).</p> <p>Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA</p> <p><u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com</p> <p><u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA</p> <p><u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</u> :</p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont</p> <p>Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Cardiovasculaire et métabolique.</p> <p>Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-10.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'une insuffisance cardiaque (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication).</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de l'Insuffisance Cardiaque en officine de ville sur la période : Juillet 2024 - Décembre 2027</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par l'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à l'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p>

	<p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 59 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'une insuffisance cardiaque (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication)</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 59 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients atteints d'une insuffisance cardiaque (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication)</u>. à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 60
Cardiovasculaire et métabolique Insuffisance cardiaque, Maladie rénale chronique et
Diabète de type 2»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Cardiovasculaire et métabolique » Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients traités par un produit iSGLT2 (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication). Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Cardiovasculaire et métabolique. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-10.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients traités par un produit iSGLT2 (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication).</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance de traitement de Insuffisance cardiaque, Maladie rénale chronique et Diabète de type 2 en officine de ville sur la période : Juillet 2024 - Décembre 2027</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par l'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à l'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p>

	<p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 60 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients traités par un produit iSGLT2 (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication)</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 60 Analyse en vie réelle de la prise en charge des patients traités par un produit iSGLT2 (via l'analyse de la place des différents traitements, le rôle de chaque prescripteur et la quantification des populations traitées par indication)</u>, à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 61
Dermatologie Maladie de Verneuil»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Dermatologie» Evaluer la prise en charge des patients dans la maladie de Verneuil Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com</p> <p><u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Dermatologie.</p> <p>Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>
Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-11.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de Evaluer la prise en charge des patients dans la maladie de Verneuil</p>

Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de Maladie de Verneuil en officine de ville</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p>

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 61 Evaluer la prise en charge des patients dans la maladie de Verneuil, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRx 61 Evaluer la prise en charge des patients dans la maladie de Verneuil à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 64 Oncologie
Prévention de complications osseuses des tumeurs solides»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Oncologie» Evaluer la prise en charge des patients en prévention de complications osseuses des tumeurs solides, et la pénétration d'une nouvelle présentation Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Oncologie. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>
Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-16.</p>

	<p>L'intérêt public se justifie du fait de Evaluer la prise en charge des patients en prévention de complications osseuses des tumeurs solides, et la pénétration d'une nouvelle présentation</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la Prévention de complications osseuses des tumeurs solides en officine de ville</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au</p>

	niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 64 Evaluer la prise en charge des patients en prévention de complications osseuses des tumeurs solides, et la pénétration d'une nouvelle présentation</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 64 Evaluer la prise en charge des patients en prévention de complications osseuses des tumeurs solides, et la pénétration d'une nouvelle présentation</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 65
Hématologie Myélofibrose»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Hématologie» Analyse de la prise en charge des patients traités pour une myélofibrose / maladie de Vaquez / maladie du greffon Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Mesurer et suivre l'évolution de l'incidence et de la prévalence des pathologies traitées, estimer les populations cibles, mesurer les populations rejointes selon des objectifs scientifiques ou médicaux Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Hématologie. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-05-16.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse de la prise en charge des patients traités pour une myélofibrose / maladie de Vaquez / maladie du greffon</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la Myélofibrose en officine de ville sur la période : 01/01/2021 - 01/04/2024</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au</p>

	niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 65 Analyse de la prise en charge des patients traités pour une myélofibrose / maladie de Vaquez / maladie du greffon</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 65 Analyse de la prise en charge des patients traités pour une myélofibrose / maladie de Vaquez / maladie du greffon</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 66 Oncologie
Prévention de complications osseuses des tumeurs solides»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Oncologie» Suivre la prise en charge des patients en prévention de complications osseuses des tumeurs solides Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Evaluer et suivre le bon usage des médicaments, identifier les interactions médicamenteuses dangereuses Analyser et comprendre la prise en charge des patients Evaluer la persistance et l'observance aux traitements, identifier les facteurs associés</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Oncologie. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-16.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de Suivre la prise en charge des patients en prévention de complications osseuses des tumeurs solides</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la Prévention de complications osseuses des tumeurs solides en officine de ville</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au</p>

	niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 66 Suivre la prise en charge des patients en prévention de complications osseuses des tumeurs solides</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 66 Suivre la prise en charge des patients en prévention de complications osseuses des tumeurs solides</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 67
Hématologie PV / Myélofibrose»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Hématologie» Evaluer la prise en charge des patients traités pour PV / Myélofibrose par ligne de thérapie Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Hématologie.</p> <p>Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>
Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-18.</p>

	L'intérêt public se justifie du fait de Evaluer la prise en charge des patients traités pour PV / Myélobiose par ligne de thérapie
Catégories de personnes concernées	La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la PV / Myélobiose en officine de ville
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.
Transfert des données hors union européenne	Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>

Exercice des droits et réclamation

Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 67 Evaluer la prise en charge des patients traités pour PV / Myélobrose par ligne de thérapie, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRx 67 Evaluer la prise en charge des patients traités pour PV / Myélobrose par ligne de thérapie à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRX - EMR 68
Cardiovasculaire Hypertension artérielle»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Cardiovasculaire» Comprendre la prise en charge de l'hypertension artérielle aujourd'hui en France, quantifier les populations et analyser la place des différents traitements disponibles dans la prise en charge actuelle. Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Mesurer et suivre l'évolution de l'incidence et de la prévalence des pathologies traitées, estimer les populations cibles, mesurer les populations rejointes selon des objectifs scientifiques ou médicaux Analyser et comprendre la prise en charge des patients Analyser les caractéristiques des patients (âge, sexe, co-morbidités, facteurs de risques, ...) en fonction des pathologies traitées</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Cardiovasculaire. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de</p>

	garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).
Intérêt public de l'étude	L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-07-22. L'intérêt public se justifie du fait de Comprendre la prise en charge de l'hypertension artérielle aujourd'hui en France, quantifier les populations et analyser la place des différents traitements disponibles dans la prise en charge actuelle.
Catégories de personnes concernées	La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la Hypertension artérielle en officine de ville
Catégories de données	Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u> , publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289). LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord. Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public. Les données recueillies par IQVIA sont uniquement : <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.
Accès et destinataire des données	Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel. L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx. Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par l'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé. L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude. Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé. Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à l'industriel.
Durée de conservation	L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.
Transfert des données hors union européenne	Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.
Vie privée	Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent. Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et

	<p>assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRX - EMR 68 Comprendre la prise en charge de l'hypertension artérielle aujourd'hui en france, quantifier les populations et analyser la place des différents traitements disponibles dans la prise en charge actuelle.</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRX - EMR 68 Comprendre la prise en charge de l'hypertension artérielle aujourd'hui en france, quantifier les populations et analyser la place des différents traitements disponibles dans la prise en charge actuelle.</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr.) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 70 respiratoire
Asthme sévère»**

Titre de la recherche	« LRx respiratoire» Analyser la prise en charge des patients traités par des produits biologiques pour leur asthme sévère, en comprenant la durée des prescriptions initiales et de renouvellements. Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).
Responsable de traitement	IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u>
Méthodologie de référence	Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)
Finalités du traitement	Les finalités principales de l'étude sont Analyser et comprendre la prise en charge des patients
Base légale	IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des respiratoire. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).
Intérêt public de l'étude	L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-08-05.

	<p>L'intérêt public se justifie du fait de Analyser la prise en charge des patients traités par des produits biologiques pour leur asthme sévère, en comprenant la durée des prescriptions initiales et de renouvellements.</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la Asthme sévère en officine de ville</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>

Exercice des droits et réclamation

Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 70 Analyser la prise en charge des patients traités par des produits biologiques pour leur asthme sévère, en comprenant la durée des prescriptions initiales et de renouvellements, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRx 70 Analyser la prise en charge des patients traités par des produits biologiques pour leur asthme sévère, en comprenant la durée des prescriptions initiales et de renouvellements, à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 71
Transplantation CMV»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Transplantation» Analyse de la prise en charge des patients par indication traités par Valganciclovir et Previmis Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Mesurer et suivre l'évolution de l'incidence et de la prévalence des pathologies traitées, estimer les populations cibles, mesurer les populations rejointes selon des objectifs scientifiques ou médicaux Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Transplantation. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le .</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de Analyse de la prise en charge des patients par indication traités par Valganciclovir et Prevmis</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la CMV en officine de ville</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au</p>

	niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 71 Analyse de la prise en charge des patients par indication traités par Valganciclovir et Prevymis</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 71 Analyse de la prise en charge des patients par indication traités par Valganciclovir et Prevymis</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 72
Transplantation CMV»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Transplantation» Analyse de la durée de traitement des patients traités par Prevymis à l'issue d'une greffe allogénique de cellules souches Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Evaluer et suivre le bon usage des médicaments, identifier les interactions médicamenteuses dangereuses Analyser et comprendre la prise en charge des patients Evaluer la persistance et l'observance aux traitements, identifier les facteurs associés</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Transplantation. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

<p>Intérêt public de l'étude</p>	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 26/08/2024. L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse de la durée de traitement des patients traités par Prevyomis à l'issue d'une greffe allogénique de cellules souches</p>
<p>Catégories de personnes concernées</p>	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la CMV en officine de ville sur la période : Analyse réalisée depuis l'obtention de Prevyomis de son indication dans la prise en charge à l'issue d'une greffe allogénique de cellules souches.</p>
<p>Catégories de données</p>	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289). LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord. Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public. Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
<p>Accès et destinataire des données</p>	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel. L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx. Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par l'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé. L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude. Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé. Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à l'industriel.</p>
<p>Durée de conservation</p>	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
<p>Transfert des données hors union européenne</p>	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
<p>Vie privée</p>	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent. Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p>

	<p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 72 Analyse de la durée de traitement des patients traités par Previmis à l'issue d'une greffe allogénique de cellules souches</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 72 Analyse de la durée de traitement des patients traités par Previmis à l'issue d'une greffe allogénique de cellules souches</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx - EMR 73
Vaccins pédiatriques Infections aux méningocoques»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Vaccins pédiatriques» Analyse de la prise en charge des patients vaccinés par les vaccins contre le méningocoque Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Evaluer et suivre le bon usage des médicaments, identifier les interactions médicamenteuses dangereuses Analyser et comprendre la prise en charge des patients</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Vaccins pédiatriques. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-08-06.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse de la prise en charge des patients vaccinés par les vaccins contre le méningocoque</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la Infections aux méningocoques en officine de ville sur la période : 01/07/2024 - 31/12/2024</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au</p>

	niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRX - EMR 73 Analyse de la prise en charge des patients vaccinés par les vaccins contre le méningocoque</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRX - EMR 73 Analyse de la prise en charge des patients vaccinés par les vaccins contre le méningocoque</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>

**Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles
dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 74 Epilepsie
Syndrome de Dravet / Lennox / Bourneville»**

Titre de la recherche	<p>« LRx Epilepsie» Analyse de la persistance aux traitements utilisés dans l'épilepsie Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA <u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com <u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA <u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont Evaluer la persistance et l'observance aux traitements, identifier les facteurs associés</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Epilepsie. Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>
Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-08-06.</p>

	L'intérêt public se justifie du fait de l'Analyse de la persistance aux traitements utilisés dans l'épilepsie
Catégories de personnes concernées	La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la Syndrome de Dravet / Lennox / Bourneville en officine de ville sur la période : 1/12/2022 - 31/10/2024
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.
Transfert des données hors union européenne	Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p> <p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>

Exercice des droits et réclamation

Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.

Pour l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 74 Analyse de la persistance aux traitements utilisés dans l'épilepsie, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude LRx 74 Analyse de la persistance aux traitements utilisés dans l'épilepsie à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.

En ce qui concerne l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante <https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles>).

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07

Note d'information patient spécifique relative au traitement de données personnelles dans le cadre d'une étude nécessitant l'accès aux données LRx - Etude « LRx 75 Thérapies ciblées Maladies inflammatoires chroniques »

Titre de la recherche	<p>« LRx Thérapies ciblées »</p> <p>Description et profil évolutif des patients sous une combinaison de traitements ciblés pour différentes maladies inflammatoires chroniques</p> <p>Etude rétrospective basée sur données longitudinales de délivrances en officine de ville (Entrepôt LRx).</p>
Responsable de traitement	<p>IQVIA</p> <p><u>Adresse</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Coordonnées du responsable de la protection des données (DPO) du responsable de traitement	<p><u>E-mail</u> : eu.dpo@iqvia.com</p> <p><u>Courrier</u> : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415</p>
Responsable de la mise en œuvre (sous-traitant de données personnelles)	<p>IQVIA</p> <p><u>17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415 :</u></p>
Méthodologie de référence	<p>Etude menée en conformité avec les dispositions de la méthodologie de référence MR004 (Délibération de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés n° 2018-155 du 3 mai 2018 portant homologation de la méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches n'impliquant pas la personne humaine, des études et évaluations dans le domaine de la santé)</p>
Finalités du traitement	<p>Les finalités principales de l'étude sont</p> <p>Mesurer et suivre l'évolution de l'incidence et de la prévalence des pathologies traitées, estimer les populations cibles, mesurer les populations rejointes selon des objectifs scientifiques ou médicaux</p> <p>Analyser les caractéristiques des patients (âge, sexe, co-morbidités, facteurs de risques, ...) en fonction des pathologies traitées</p>
Base légale	<p>IQVIA Opérations France, en sa qualité de fournisseur de données aux industries du médicament et acteurs de la Santé, a un intérêt légitime (article 6.1(f) du règlement 2016/679 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 (RGPD)) à conduire des recherches pour améliorer ses connaissances dans le domaine de la santé, notamment eu égard au développement et à l'utilisation des traitements de la classe des Thérapies ciblées.</p> <p>Le traitement de données de santé opéré dans le cadre de cette recherche répond à un motif d'intérêt public dans le domaine de la santé, aux fins de garantir des normes élevées de qualité et de sécurité des soins de santé et des médicaments (article 9. 2. i) du RGPD).</p>

Intérêt public de l'étude	<p>L'intérêt public de l'étude a été évalué selon la Grille d'Intérêt Public d'IQVIA le 2024-08-04.</p> <p>L'intérêt public se justifie du fait de Description et profil évolutif des patients sous une combinaison de traitements ciblés pour différentes maladies inflammatoires chroniques</p>
Catégories de personnes concernées	<p>La population de l'étude est composée des patients respectant les critères de sélection suivants : au moins une délivrance pour traitement de la Maladies inflammatoires chroniques en officine de ville sur la période : CMA 04/24 comparée au CMA 04/22</p>
Catégories de données	<p>Données issues de l'entrepôt de données LRx mis en place par IQVIA OPERATIONS France et couvert par une <u>autorisation délivrée par la CNIL le 12 juillet 2018</u>, publiée au Journal Officiel en date du 5 octobre 2018 (délibération numéro 2018-289).</p> <p>LRx est constitué de données collectées auprès des pharmacies d'officine de ville partenaires après notification de leur accord.</p> <p>Le traitement de ces données a pour objectif la réalisation d'études statistiques agrégées et anonymes d'intérêt public.</p> <p>Les données recueillies par IQVIA sont uniquement :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Un identifiant aléatoire patient - Un identifiant aléatoire pharmacie et son département, - L'âge et le sexe du patient, - Des données dites « de délivrance », i.e. dispensations de produits de santé. <p>Les données mises à disposition sont pseudonymisées et n'incluent aucun identifiant direct comme l'identité, les coordonnées, ou le numéro de sécurité sociale des personnes concernées.</p>
Accès et destinataire des données	<p>Cette étude sera réalisée pour le compte d'un Industriel.</p> <p>L'industriel n'accède pas aux données personnelles issues de LRx.</p> <p>Seul le personnel qualifié d'IQVIA Opérations France, bureau d'études mandaté par L'industriel et responsable de la mise en œuvre du traitement des données de ce projet, accède aux données personnelles sur un serveur sécurisé.</p> <p>L'accès est limité aux besoins et à la durée de l'étude.</p> <p>Aucune donnée personnelle n'est extraite du serveur sécurisé.</p> <p>Seul un rapport d'étude présenté sous forme de tableaux comprenant des données agrégées est généré par IQVIA Opérations France, pour être transmis à L'industriel.</p>
Durée de conservation	<p>L'accès aux données par IQVIA est possible pendant une durée maximale de 2 ans après la mise à disposition des données.</p>
Transfert des données hors union européenne	<p>Aucun transfert des données en dehors de l'Union Européenne.</p>
Vie privée	<p>Conformément aux exigences du code de la santé publique, les données à caractère personnel figurant dans cet entrepôt de données ne permettent pas d'identifier les individus auxquelles elles se rattachent.</p> <p>Des mesures de sécurité renforcées, visant à garantir la protection de la vie privée, l'absence de données nominatives et à réduire les risques d'identification directe ou indirecte, ont été mises en place par IQVIA et assurent une approche de « Protection des données par défaut » conforme aux exigences du RGPD.</p>

	<p>Ce procédé est appliqué à trois niveaux : (i) dès leur collecte chez le pharmacien, (ii) puis au niveau d'un premier tiers de confiance, (iii) puis au niveau d'un second tiers de confiance, hébergeur de données de santé agréé/certifié.</p>
Exercice des droits et réclamation	<p>Conformément au RGPD et à la Loi Informatique et Libertés, vous disposez par principe d'un droit d'accès, de rectification, de limitation, d'opposition et d'effacement sur vos données.</p> <p>Pour <u>l'exercice de vos droits dans le cadre de l'étude LRx 75 Description et profil évolutif des patients sous une combinaison de traitements ciblés pour différentes maladies inflammatoires chroniques</u>, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données (DPO) de IQVIA, responsable de traitement de l'étude <u>LRx 75 Description et profil évolutif des patients sous une combinaison de traitements ciblés pour différentes maladies inflammatoires chroniques</u> à l'adresse suivante : 17 bis Place des Reflets 92400 Courbevoie, France Société immatriculée au RCS de Nanterre sous le numéro 347 939 415, ce qui implique la transmission de votre identité. Vous pouvez également vous adresser au délégué à la protection des données d'IQVIA, Madame Barbara BRESSOLLES, à l'adresse suivante : eu.dpo@iqvia.com. Sachez toutefois que les mesures de sécurité renforcées mises en place ne permettant pas à IQVIA de vous identifier. Il vous faudra transmettre à IQVIA des informations complémentaires qui pourraient aider à vous identifier.</p> <p>En ce qui concerne <u>l'exercice de vos droits sur les données vous concernant issues de l'entrepôt de données LRx d'IQVIA</u>, rendez-vous à la section "Études Épidémiologiques sur base de données" du site IQVIA à l'adresse suivante https://www.iqvia.com/fr-fr/locations/france/gestion-ethique-desdonnees-personnelles).</p> <p>Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) en ligne (www.cnil.fr) ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07</p>