Brest, le XX/XX/XXXX

**Charte graphique du service**

 Monsieur Prénom-Nom

 Adresse

 Madame

Vous êtes suivie dans l’établissement en (consultation, hospitalisation de jour ou hospitalisation continue) ou vous êtes accompagnante.

Nous vous proposons de participer à une étude dite de recherche prospective intitulée « Traduction et évaluation en langue française de l’auto-questionnaire The Female Sexual Distress Scale-Revised  : FSDS-R (Echelle de la détresse sexuelle féminine) » dont le CHU de Brest est gestionnaire.

Cette étude a pour objectif de traduire et développer une version française du questionnaire FSDS-R pour permettre un progrès dans le dépistage et le diagnostic des dysfonctions sexuelles. Cette étude est réalisée en collaboration avec les services des Urgences et de Gynécologie obstétrique du CHU de Brest, Nice et Lyon Sud.

Vous faites partie des personnes éligibles pour cette étude et c’est la raison pour laquelle nous vous demandons votre accord pour effectuer cette recherche. Cette étude va concerner 60 patientes. Vous pourrez être recontactée si vous signalez un problème de compréhension.

Votre participation est entièrement volontaire et sera notifiée dans votre dossier médical. Vous êtes libre d’accepter ou de refuser de participer à l’étude ou de changer d’avis à tout moment. Conformément à la loi, vous disposez d’un droit d’accès, de limitation, de rectification et d’opposition à la transmission de vos données couvertes par le secret professionnel susceptibles d’être utilisées et d’être traitées dans le cadre de cette recherche.

Si vous souhaitez que vos données ne soient pas conservées, vous devrez informer le clinicien qui vous suit par écrit. Il communiquera au responsable de la recherche votre décision afin que vos données soient effacées du fichier informatique sauf si leur effacement est susceptible de rendre impossible ou de compromettre gravement la réalisation des objectifs de la recherche. Dans ce cas, les données collectées antérieurement au retrait de votre consentement pourront être conservées conformément au Règlement Général de Protection des Données (art. 17.3 c et 17.3 d) de l’Union Européenne n°2016/679.

Dans le cadre de cette recherche, un traitement informatique de vos données personnelles va être mis en œuvre pour permettre d’analyser les résultats dans le respect de la confidentialité et du secret médical. Dans le fichier informatique de données de l’étude, vos données seront identifiées par le numéro du centre auquel vous appartenez, un numéro défini par ordre alphabétique et les initiales de vos nom et prénom. Ces données seront recueillies et transmises au responsable de la recherche, le Dr DUPRE Service de Gynécologie obstétrique, au CHU de Brest qui s’assurera de leur codification et de leur protection.

Vos données recueillies à l’occasion de la présente recherche seront conservées et archivées au maximum 5 ans après la fin de l’étude.

Ce courrier est informatif. En l’absence d’opposition exprimée de votre part par écrit, nous prendrons acte de votre accord pour votre participation à cette étude.

Pour toute information complémentaire, vous pouvez contacter le Chloé LACOUR, responsable de la recherche, par mail à l’adresse suivante: chloe.lacour@chu-brest.fr

En vous remerciant chaleureusement pour votre participation à ce travail, je vous prie d’agréer, Madame, Monsieur, l’expression de mes sincères salutations.

 Dr DUPRE Pierre-François

**Informations sur le traitement de vos données**

Ce traitement mise en œuvre dans le cadre de la recherche est conforme aux dispositions réglementaires permettant à un établissement de santé de traiter des données à des fins de recherche scientifique (art. 9.2 RGPD).

Le responsable de ce traitement est le CHU de Brest, gestionnaire de la recherche. Conformément au Règlement Européen sur la Protection des Données\*, le CHU de Brest a désigné un délégué à la protection des données que vous pouvez contacter à l’adresse mail suivante : protection.donnees@chu-brest.fr.

Dans le cadre de collaborations futures, le CHRU de Brest pourra transférer ces données codées à des équipes scientifiques institutionnelles ou industrielles en France ou dans le monde, il pourra également les mettre en ligne sur un site public dédié à cet effet afin de poursuivre les recherches sur le sujet ou à des fins de recherche scientifique conformément aux alinéas i et j de l’article 9.2 du RGPD

Pour obtenir des informations sur le(s) nouveau(x) traitement(s) de vos données, le promoteur a mis en place un site web dynamique (« portail de transparence ») que vous pourrez consulter régulièrement et préalablement à la mise en œuvre de chaque nouveau traitement, à l’adresse suivante : transparence.chu-brest.fr. Cette page détaillera l’ensemble des mentions obligatoires du RGPD, notamment, pour chaque projet concerné, l’identité du responsable de traitement et les finalités poursuivies justifiant la réutilisation de vos données.

 Cette/ces recherche(s) ultérieure(s) devra(ont) soit être conforme(s) à un référentiel établi par la CNIL si elle(s) entre(nt) dans le cadre d’une procédure simplifiée du fait de ses/leurs caractéristiques, soit faire l’objet d’une autorisation de la CNIL.

Vous disposez d’un droit d’accès, de rectification, d’effacement, de limitation et d’opposition concernant les informations figurant dans ce traitement. Il vous est également permis d’introduire une réclamation auprès de la CNIL si vous estimez que vos données ne sont pas traitées conformément à la réglementation en vigueur.

Pour l’avenir, vous pouvez vous opposer à ce que vos données de santé fassent l’objet de recherches, d’analyses de l’activité des services ou d’études dans le domaine de la santé, par l’équipe de soins de votre prise en charge ou par d’autres professionnels dûment habilités sous la responsabilité d’un médecin de l’établissement.

Vous pouvez également demander l’accès à votre dossier médical en application des dispositions de l’article L 1111-7 du Code de la Santé Publique et du RGPD.

\* *Règlement relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et abrogeant la directive 95/46/CE (règlement général sur la protection des données)*