**Note** **d’information pour la réalisation d’une étude sur les données du Système National des Données de Santé**

**CMATER : Compression Maternité Thrombose Evaluation du Risque (Evaluer l’impact des produits de compression en prévention du risque thromboembolique pendant l’ante-partum et le post Partum**

Responsable de traitement : **Laboratoires Innothera**

Sous-traitant : **Clinityx (Responsable de mise en œuvre)**

Le Groupe Innothera développe et commercialise des produits de santé dans le but d’améliorer le traitement des pathologies quotidiennes dans le monde. Dans cet objectif, les Laboratoires Innothera (RCS Créteil 388 422 594) et le Laboratoire Innotech International (RCS Créteil 317 552 743), entités du Groupe Innothera, conduisent des recherches sur les données de santé afin d'améliorer les connaissances dans leurs domaines d’activité et faire évoluer l'accès aux produits de santé. Les Laboratoires d’Innothera disposent d’un DPO, adresse mail, auquel vous pouvez écrire pour obtenir des informations relatives à cette étude notamment.

Conformément à leur intérêt légitime de mener des recherches scientifiques dans le domaine de la santé, les Laboratoires Innothera et le Laboratoire Innotech International mènent des études sur le Système national de données de santé (articles 6(1)(f) et 9(2)(j) du Réglement (UE) n° 2016/674). Dans le cas présent, les Laboratoires Innothera réalise une étude visant à évaluer l’impact des produits de compression en prévention du risque thromboembolique pendant l’ante-partum et le post partum. Cette étude est réalisée par la société Clinityx en tant que sous-traitant.

Ces données sont traitées de manière confidentielle par des bureaux d’études habilités et dans le strict cadre de la réalisation de ces missions. Aucune donnée personnelle n’est transférée aux Laboratoires Innothera et au Laboratoire Innotech International, qui ne reçoivent que des statistiques agrégées et anonymes.

Les données concernées sont les données du Système National des Données de Santé (ou autrement dit de l’Assurance Maladie) concernant la délivrance de produit de compression dans le cadre de l’ante et du post-partum, pour les patientes dont la grossesse est située entre 2016 et 2021.

Ces données seront conservées deux ans après la fin de l’étude (durée règlementaire) aux fins de répondre aux éventuels besoins de ré analyse. A terme, elles seront supprimées.

Vous disposez de plusieurs droits (accès, rectification, opposition, limitation, effacement) sur les données vous concernant dans le Système national de données de santé, que vous pouvez exercer directement auprès du directeur de votre caisse d'assurance maladie de rattachement en contactant le délégué à la protection des données.

Si, malgré les dispositions mises en place pour respecter vos droits et protéger les données vous concernant, vous restez insatisfait, il vous est possible d'introduire une réclamation auprès de l’autorité de contrôle : la Commission nationale de l’informatique et des libertés (cnil.fr).