

**Campagne « Choisir avec soins » en gériatrie – lettre d’information aux patients / résidents**

Madame, Monsieur,

Le service dans lequel vous êtes hospitalisé (ou résidez) participe à une étude inter-régionale intitulée « Choisir avec soins » en gériatrie. Cette étude vise à améliorer la pertinence des traitements et examens prescrits aux personnes âgées. Elle est proposée par la Société Française de Gériatrie et de Gérontologie (SFGG), en partenariat avec 8 structures régionales d’appui à la qualité des soins et à la sécurité des patients, et France Assos Santé. Elle s’inscrit dans le cadre de l’initiative internationale « Choisir avec soins » (Choosing wisely) qui encourage médecins et patients à engager un dialogue éclairé sur le caractère approprié et nécessaire des traitements et examens.

Pour répondre à l’objectif de cette étude, il est prévu que certaines de vos données personnelles de santé soient recueillies et enregistrées sur un serveur sécurisé, de façon à constituer une base de données anonymisées. Seules des informations déjà existantes dans le cadre de votre prise en soin seront recueillies. Votre prise en charge ne sera pas modifiée par cette étude. Votre participation à ce projet est entièrement volontaire. Vous avez la possibilité de vous opposer au recueil de vos données personnelles de santé en contactant un membre de l’équipe soignante du service.

1. **OBJECTIF DE L’ETUDE**

L’objectif de cette étude est de permettre aux professionnels de santé du service d’analyser leurs pratiques de prescriptions de certains examens ou traitements (Cf. ci-dessous). Ces examens et traitements ont été identifiées par la SFGG comme étant à risque de prescription inappropriée chez la personne âgée, c’est-à-dire qu’ils peuvent être inutiles voire délétères dans des contextes très spécifiques. Cette étude permettra au service de mieux connaître les prescriptions potentiellement inappropriées et de travailler à les améliorer.

1. **DEROULEMENT DE L’ETUDE**

L’étude prévoit de réaliser un état des lieux, un jour donné, des pratiques de prescriptions concernant les personnes âgées de plus de 75 ans hospitalisée dans le service (ou résidant dans l’établissement), pour les traitements et examens suivants :

* Prescriptions d’antipsychotiques en cas de syndrome démentiel (situation 1)
* Prescriptions d’anxiolytiques ou d’hypnotiques (situation 2)
* Prescriptions d’inhibiteurs de la pompe à protons (situation 3)
* Prescriptions de bandelettes urinaire et d’antibiotique en cas de suspicion d’infection urinaire (situation 4).

L’étude s’attachera également à regarder si les décisions concernant les soins ou accompagnements proposés aux personnes âgées de plus de 75 ans reposent bien sur les attentes et besoins de la personne, et s’effectuent dans le cadre d’un processus de prise de décision partagée (situation 5).

Pour réaliser cet état des lieux, un médecin ou soignant du service consultera votre dossier et consignera sur une grille de recueil les informations nécessaires pour répondre aux objectifs de l’étude (âge, sexe, traitements, pathologies ou examens spécifiques). Seules des informations utiles à l’étude déjà présentes dans votre dossier seront collectées. Vos données personnelles seront traitées sous une forme anonymisée, sans mention de vos nom et prénom, ni date de naissance, garantissant ainsi leur confidentialité. Un entretien (maxi 20 min) pourrait vous être proposé dans le cadre de l’évaluation de la situation 5, entretien que vous serez libre d’accepter ou de refuser. Les informations recueillies sont enregistrées sur serveur sécurisé et seront analysées de façon globale à l’échelle du service ou de l’établissement.

1. **CONFIDENTIALITE ET UTILISATION DE VOS DONNEES PERSONNELLES**

La réalisation de cette étude s’inscrit dans le cadre de l’exécution d’une mission d’intérêt public dans le domaine de la santé dont est investi le responsable de traitement (articles 6.e. et 9.2.i du RGPD). Elles seront analysées au regard des objectifs précédemment exposés.

Les professionnels impliqués dans cette étude sont soumis au secret professionnel. Aucun transfert de données à caractère personnel hors de l’Union Européenne n’est prévu. Le CCECQA est le responsable de traitement au sens du Règlement Européen 2016/679, puisqu’il détermine les finalités et les moyens du traitement des données dans le cadre de cette étude. L’article 9 de ce règlement lui permet de traiter des catégories particulières de données, incluant des données de santé.

Les données seront conservées par le CCECQA jusqu’à 2 ans après la dernière publication des résultats de l’étude ou jusqu’à 2 ans après la fin du recueil de données en l’absence de publication. Elles seront ensuite détruites. Les résultats de l’étude pourraient faire l’objet d’une publication scientifique dans la littérature nationale ou internationale, ce qui est le moyen habituel de diffuser les nouvelles connaissances. Tout au long de ce processus, votre identité sera protégée car les données resteront anonymisées. A l’issue de l’étude et à votre demande, vous pourrez être informé(e) des résultats globaux de l’étude en consultant le site internet [www.ccecqa.fr](http://www.ccecqa.fr)

1. **VOS DROITS CONCERNANT L’USAGE DE VOS DONNEES**

Votre participation à cette étude est libre et facultative. Vous pouvez vous y opposer. Votre décision n’aura aucune conséquence sur la qualité des soins qui vous seront donnés. Si vous décidez de ne pas participer, aucune donnée vous concernant ne sera recueillie. Vous devez simplement en informer un membre de l’équipe soignante. Dans l’hypothèse où n’obtiendriez pas satisfaction, vous avez la possibilité de déposer une réclamation auprès de l’autorité de contrôle (CNIL pour la France : <https://www.cnil.fr/fr/webform/adresser-une-plainte/> ou par courrier Service des plaintes, 3 Place de Fontenoy, TSA80715, 75334 PARIS CEDEX 07).

1. **ASPECTS LEGAUX**

Le traitement des données de cette étude entre dans le cadre de la « Méthodologie de Référence MR-004 » établie par la Commission Nationale Informatique et Liberté (CNIL). Le responsable de traitement a signé un engagement de conformité à cette « Méthodologie de Référence » qui garantit que le traitement des données personnelles suit bien les exigences de la CNIL.

1. **CONTACTS :**

Responsable de traitement des données au CCECQA : Dr Thierry MORVAN

Déléguée à la protection des données au CCECQA : Bénédicte GUERRIER [dpd@ccecqa.fr](mailto:dpd@ccecqa.fr)

Coordination de l’étude en Nouvelle-Aquitaine : Dr Catherine POURIN [direction@ccecqa.fr](mailto:direction@ccecqa.fr)