

 CHRU Besançon <small>centre hospitalier régional universitaire</small>	Note d'information et de non-opposition HORS LOI JARDE - SUJET		098 DRC 210 ER03 017 Version 2.0
	ENREGISTREMENT	ETUDE PubPrivLands	Page 1 / 7
DRCI			

NOTE D'INFORMATION
**« PUBLIC VS PRIVATE LANDS' INTERACTIONS: ECONOMIC,
 SOCIAL AND
 ENVIRONMENTAL CAUSES OF DIFFERENT USES AND
 MANAGEMENT OPTIONS**

Responsable du traitement des données personnelles	CHU de Besançon Boulevard Flemming 25030 Besançon cedex	 recherche & innovation
Investigateur coordonnateur	Pr MAUNY Frédéric Service : UMETH Coordonnées 2 place Saint Jacques CHU de Besançon	
Etude proposée	Acronyme : « PubPrivLands » <i>Recherche d'intérêt publique de recherche, d'étude ou d'évaluation dans le domaine de la santé</i> Version 1 du 21/05/2021	

Nous souhaitons vous solliciter pour participer à cette étude.

Nous vous présentons ici les informations nécessaires pour comprendre l'intérêt et le déroulement de l'étude.

Lisez attentivement cette notice.

Posez toutes les questions qui vous sembleront utiles.

Après avoir obtenu les réponses satisfaisantes à vos questions et disposé d'un délai de réflexion suffisant, vous pourrez alors décider si vous vous opposez à l'utilisation de vos données de santé pour la réalisation de cette étude

Quel est le but de cette étude ?

L'objectif principal de l'étude est d'améliorer la connaissance des liens entre présence, caractéristiques et accès aux espaces verts et le bien-être et la santé de la population. L'objectif secondaire est de mesurer les effets sur la santé des habitants en particulier au niveau de leur qualité de vie, activité physique, gêne, troubles du sommeil, anxiété, troubles de l'humeur, ou d'éventuelles co-morbidités.

Quel est le déroulement général de cette étude ?

Il s'agit d'une étude régionale, réalisée dans les villes de Besançon et Dijon. Les participants à l'enquête seront invités à remplir des questionnaires sur différentes dimensions : perception de leur cadre de vie, satisfaction résidentielle (visuelle et auditive), statut socio-économique et données sur la santé et la qualité de vie (bien-être, activité physique, gêne, troubles du sommeil, anxiété, troubles dépressifs, comorbidités). Des échelles de santé spécifiques et validées seront utilisées. Des appareils connectés et des outils Web seront utilisés pour la collecte de données. L'exposition environnementale des sujets sera évaluée à partir du lieu de résidence des sujets et la qualité des espaces verts urbains (publics, privés, esthétique, écologique...) sera également estimée par cette enquête. Cette étude sera conduite auprès de 1000 personnes. La durée nécessaire à l'inclusion de la totalité des sujets et/ou au recueil de toutes les données est estimée à 6 mois. Elle ne nécessitera pas de suivi des sujets.

Comment se déroulera votre participation à cette étude ?

Vous êtes habitant de Besançon ou de Dijon, vous avez plus de 18 ans et nous souhaitons connaître vos utilisations, vos perceptions et les représentations des espaces verts que vous vous faites. Nous souhaitons recueillir à l'aide de questionnaires la perception que vous avez de votre cadre de vie, votre satisfaction résidentielle, votre statut socio-économique. Nous avons également besoin de données sur votre santé et votre qualité de vie (bien-être, activité physique, gêne, troubles du sommeil, anxiété, troubles dépressifs, co-morbidités).

En répondant au questionnaire en face à face dans la rue, ainsi qu'au questionnaire en ligne que nous vous proposons, vous nous permettrez d'avoir une meilleure connaissance des caractéristiques des espaces verts publics et privés et des services qu'ils procurent, ainsi qu'une meilleure compréhension des relations entre les caractéristiques des espaces verts et le bien-être de la population.

C'est pourquoi nous vous sollicitons pour participer à cette étude. Votre participation est facultative. Nous souhaitons vous soumettre des questionnaires à compléter une seule fois.

Votre participation est volontaire

Votre participation à cette étude est entièrement volontaire et libre. Votre éventuel refus de participer n'aura aucune conséquence.

Si vous acceptez de participer, vous pourrez à tout moment quitter cette étude sans justification et conséquence.

Par ailleurs, le médecin investigateur peut également interrompre votre participation à l'étude si vous ne respectez pas les instructions de l'étude.

Votre participation pourra également être interrompue en cas d'arrêt prématuré de l'étude.

 CHRU Besançon <small>centre hospitalier régional universitaire</small>	Note d'information et de non-opposition HORS LOI JARDE - SUJET		098 DRC 210 ER03 017 Version 2.0
	ENREGISTREMENT	ETUDE PubPrivLands	Page 3 / 7
DRCI			

Dans le cas où vous décideriez de retirer votre accord, les données obtenues pour la recherche avant votre retrait pourront être utilisées, sauf si vous exprimez votre opposition auprès du médecin investigateur de l'étude. Vous pouvez faire valoir cette opposition à tout moment.

Tout au long de votre participation, vous serez informé(e) de la survenue de toute nouvelle donnée sur le déroulement de l'étude ou sa mise en œuvre susceptible de modifier votre décision quant à votre participation à l'étude.

Vous avez la possibilité à tout moment de l'étude de contacter le médecin investigateur (dont les coordonnées figurent sur la 1^{ère} page) pour toute demande d'information complémentaire sur l'étude, sur votre participation ou sur vos données personnelles liées à votre santé.

Quels sont vos droits ?

Secret professionnel / Confidentialité respecté(e)

Vos données de santé seront recueillies et réunies sur un fichier informatique permettant leur traitement automatisé. Le secret médical sera respecté (article L. 1110-4 du Code de la Santé Publique) et les données recueillies seront analysées en respectant la confidentialité conformément aux règles de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés). Une fois analysées, les données pourront faire l'objet d'un rapport et/ou d'une publication scientifique qui ne feront pas état de votre identité.

Vos droits sur vos données personnelles

Concernant vos données de santé utilisées dans le cadre de cette recherche, vous disposez :

- ▶ d'un droit d'accès à vos données ;
- ▶ d'un droit de demander la rectification des données qui vous concernent si celles-ci sont inexactes ou incomplètes ;
- ▶ d'un droit de vous opposer au traitement de vos données à caractère personnel, à tout moment, sans avoir à justifier votre décision. Dans ce cas, les données qui auront été traitées antérieurement à votre opposition seront conservées. Aucune autre donnée ne sera ensuite collectée après votre opposition ;

Si vous vous opposez au traitement de vos données, vous pouvez demander l'effacement de vos données déjà collectées. Certaines données préalablement collectées ne pourront toutefois pas être effacées si leur suppression est susceptible de rendre impossible ou de compromettre gravement la réalisation de l'objectif de l'étude.

- ▶ d'un droit de limiter le traitement de vos données ;

Tous les droits concernant vos données personnelles s'exercent soit par l'intermédiaire du médecin investigateur soit directement auprès du délégué à la protection des données (DPD) de l'établissement promoteur (CHU de Besançon) : crdpd@chu-besancon.fr.

A tout moment, vous pourrez demander des renseignements complémentaires sur l'utilisation éventuelle de vos données. Il sera répondu dans les meilleurs délais à vos demandes.

Vous avez également le droit d'introduire une réclamation auprès de la CNIL en suivant le lien ci-après : <https://www.cnil.fr/fr/plaintes>

Origine, nature et destinataires de vos données recueillies

Cette étude nécessite le traitement de certaines de vos données à caractère personnel.

Ces données proviennent exclusivement :

de vous-même ;

de bases de données, légalement constituées et ayant fait l'objet des formalités nécessaires auprès des autorités compétentes.

Il peut s'agir de données directement ou indirectement identifiantes.

Seules les données strictement pertinentes, adéquates et limitées à ce qui est nécessaire au regard des objectifs de la recherche seront utilisées. Ces données seront pseudonymisées et vous serez identifiés au moyen d'un code. Seul l'investigateur qui dirige la réalisation de la recherche pourra conserver le lien entre le code de pseudonymisation et votre identité complète.

Pour les besoins de la recherche, vos données à caractère personnel pourraient être consultées par les personnes énumérées ci-dessous. Toutes sont soumises au secret professionnel, et peuvent relever de l'établissement promoteur, des centres participant à la recherche ou de structures agissant pour le compte du promoteur.

Sauf opposition de votre part, ces données peuvent être utilisées pour la recherche médicale ou scientifique, dans le respect de la confidentialité.

Ce recueil de données concernera :

Données indirectement identifiantes	Destinataires
<p>Données indirectement identifiantes (espaces verts fréquentés) <i>Exclusion faite des nom(s), prénom(s) et du numéro d'inscription au Répertoire national d'identification des personnes physiques</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> ▶ le responsable de traitement et les personnes physiques ou morales agissant pour son compte ▶ le responsable scientifique de la recherche ▶ les professionnels intervenant dans la recherche et les personnels agissant sous leur responsabilité ou leur autorité,
<p>Dates relatives à la conduite de la recherche <i>Date de remplissage des questionnaires</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> ▶ le personnel des sociétés du groupe auquel appartient le responsable du traitement et dont la participation est nécessaire au traitement des données dans le cadre de la recherche
<p>Participation à d'autres recherches ou études</p>	
<p>Age, sexe, situation familiale, mode de vie</p>	
<p>Niveau de formation</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▶ les personnes chargées de la collecte, du traitement et de l'analyse des données
<p>Catégorie socio-professionnelle, profession</p>	
<p>Usage des espaces verts (fréquence, type d'espaces verts privés ou publics fréquenté, activités réalisées)</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▶ les personnes chargées des affaires réglementaires et de l'enregistrement de la recherche auprès des autorités compétentes
<p>Logement (type, étage, statut d'occupation, vue sur la verdure depuis le logement, présence de terrasse, balcon, jardin, possession et type d'animal domestique possédé)</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▶ le personnel d'autorités sanitaires et d'autorités publiques de contrôle légalement habilités, dans le cadre d'une mission particulière ou de l'exercice d'un droit de communication
<p>Consommation, habitudes de vie et comportements, déplacements, activité physique</p>	
<p>Données de santé</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▶ les experts indépendants chargés de ré-analyser les données pour vérifier les résultats de la recherche (éditeur scientifique)

Symptômes anxieux

Niveau de stress

Qualité du sommeil

Troubles de l'humeur

Bien-être et échelle de qualité de vie

Données directement identifiantes

- coordonnées postales
- coordonnées électroniques
- coordonnées téléphoniques

Destinataires

- ▶ les professionnels intervenant dans la recherche
- ▶ le délégué à la protection des données (DPD) uniquement dans le cas où vous entreriez volontairement en contact avec lui
- ▶ le personnel d'autorités sanitaires et d'autorités publiques de contrôle légalement habilité,
- ▶ les sous-traitants pour permettre:
 - ▶ le suivi des personnes concernées tel qu'il est précisé dans le protocole de recherche (par exemple: envoi d'un message textuel [SMS] pour compléter un questionnaire en ligne, activation d'un compte informatique en vue de l'utilisation d'une application connectée).

Sous-traitant

Le sous-traitant agissant pour le compte du responsable de traitement, est destinataire de vos données administratives d'identification. Le sous-traitant n'aura pas accès aux données de santé relatives aux personnes se prêtant à la recherche. A l'exception de l'identité du responsable de traitement, la référence de la recherche transmise à l'organisme ne permettra pas de révéler votre pathologie ou votre état de santé.

Les données seront conservées par le sous-traitant pendant une durée qui n'excèdera pas celle nécessaire à la réalisation de ses missions.

Une table de correspondance spécifique à la réalisation de ces missions, sera établie et conservée de manière sécurisée par le sous-traitant.

Les sous-traitants suivants interviendront dans cette recherche :

- ▶ Université de Franche-Comté (UFC) – hébergement des données
- ▶ Laboratoire ThéMA – réalisation de l'enquête en face et face et attribution des métriques spatiales et paysagères à partir de l'adresse des participants

Conservation et archivage de vos données

Vos données à caractère personnel peuvent être conservées jusqu'à 2 ans après la dernière publication des résultats de la recherche ou, en cas d'absence de publication, jusqu'à la signature du rapport final de la recherche.

Vos données feront ensuite l'objet d'un archivage sur support papier ou informatique pour une durée conforme à la réglementation en vigueur.

 CHRU Besançon <small>centre hospitalier régional universitaire</small>	Note d'information et de non-opposition HORS LOI JARDE - SUJET		098 DRC 210 ER03 017 Version 2.0
	ENREGISTREMENT	ETUDE PubPrivLands	Page 6 / 7
DRCI			

Indemnisation – prise en charge des frais liés à l'étude

Vous ne percevrez aucune contrepartie financière pour votre participation à l'étude.

Le cadre réglementaire

Cette étude est réalisée selon :

- le code de la santé publique et au code de déontologie médicale,
- le règlement général européen 2016-679 sur la protection des données personnelles (RGDP) du 27 avril 2016 et notamment l'article 6.1.e d'intérêt public du traitement de vos données à caractère personnel,
- la loi n° 78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés modifiée dite Loi informatique et libertés (LIL),
- et la Méthodologie de Référence MR-004 de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL).

La recherche de demain

Ces recherches pourraient nécessiter l'utilisation de vos données pour d'autres recherches sur la même thématique.

Ces recherches seront toujours menées dans le respect du secret professionnel.

Ces recherches peuvent être réalisées pour partie dès à présent ou ultérieurement en fonction des progrès des connaissances.

Vous pouvez néanmoins vous opposer à l'utilisation ultérieure de vos données pseudonymisées auprès du médecin investigateur qui vous suit dans le cadre de cette étude. Vous pouvez changer d'avis et faire valoir cette opposition à tout moment.

Si vous acceptez de participer à cette étude, conserver un exemplaire de ce document.

Si vous souhaitez manifester votre opposition au traitement de vos données personnelles, merci de bien vouloir envoyer ce feuillet complété à l'investigateur qui vous a présenté cette étude.

Cocher l'une des 2 cases :

Je refuse toute utilisation de mes données à caractère personnel pour des programmes de recherche ultérieurs en lien avec la thématique.

OU

Je refuse toute utilisation de mes données à caractère personnel pour ce programme de recherche et pour des recherches ultérieures en lien avec la thématique.

Nom et prénom:

Date:/...../.....

Merci de bien vouloir retourner ce feuillet à l'investigateur qui vous a présenté l'étude :

1/ soit par courrier à l'adresse suivante :

**Pr Frédéric MAUNY
CHU de Besançon
UMETH CIC
2 place Saint Jacques
25 030 Besançon cedex**

2/ soit par mail à l'adresse suivante :

pubprivlands@chu-besancon.fr