

Finalité(s)	Base(s) légale(s)	Caractère réglementaire ou contractuel de la fourniture de données	Catégories et source(s) de données <i>En l'absence de précision, les données sont considérées comme étant collectées auprès de la personne concernée</i>	Durée de conservation maximale	Droits des personnes concernées à exercer auprès du DPO	Destinataire(s) des données	Transfert(s) de données hors de l'Union européenne En savoir plus sur les transferts
--------------------	-------------------	---	--	---------------------------------------	---	------------------------------------	--

<p>Etude « Utilisation en conditions réelles du Tocilizumab (TCZ) (RoActemra®) dans le traitement et la prophylaxie du syndrome de libération de cytokines induit par les récepteurs d'antigènes chimériques (CAR) (CRS) »</p>	<p>Réalisation d'une analyse, dans la cadre de l'intérêt public, portant sur les données du Registre, afin d'évaluer la tolérance et l'efficacité de RoActemra® dans le traitement du SRC (syndrome de relargage cytokinique) associé aux injections de CAR T. Il s'agit d'une étude Rétrospective, non interventionnelle, nationale (France), multicentrique, menée sur la population de patients traités par CAR T et ayant reçu du tocilizumab.</p> <p>Le registre DESCAR-T, géré par le LYSARC, est le registre commun à tous les traitements par CAR-T pour les laboratoires pharmaceutiques qui les produisent. L'objectif de ce registre est d'étayer les données sur l'efficacité et la</p>	<p>Le traitement de vos données ne présente aucun caractère contractuel ou réglementaire.</p>	<p>Le laboratoire a accès à des rapports descriptifs, dans lesquels les résultats sont agrégés et anonymisés. Il n'a pas de transfert de données individuelles du LYSARC vers le laboratoire.</p> <p>Les données patients suivantes sont analysées par le LYSARC : critères d'éligibilité des patients au traitement CAR T, données démographiques, caractéristiques de la maladie traitée par CAR-T, traitements, neurotoxicité et séquelles neurologiques, suivi biologique, tolérance de TCZ.</p>	<p>Les données de l'analyse mise en place par CHUGAI PHARMA FRANCE seront accessibles par les équipes du LYSARC pendant une durée de deux ans à compter de leur mise à disposition, cette durée correspond à la durée nécessaire à la mise en œuvre du traitement, puis archivées pour le compte de CHUGAI PHARMA France pour une durée de 2 ans.</p>	<p>Vous disposez d'un droit d'accès, de rectification ou d'effacement et de limitation sur l'utilisation de vos données. Pour exercer vos droits vous pouvez vous adresser à votre médecin de votre centre de prise en charge pour votre traitement par CAR-T ou directement au LYSARC à l'adresse dpo@lysarc.org.</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 ou par courrier postal au 3 Place de Fontenoy, 75007 Paris, France.</p> <p>Chugai pharma France a désigné un délégué à la protection des données personnelles que</p>	<p>L'accès aux données se fera par le responsable du registre soit le LYSARC, mandaté par CHUGAI PHARMA France pour la réalisation de l'analyse. Seul le LYSARC dispose d'un accès aux données contenues dans le registre.</p>	<p>NA</p>
--	---	---	--	---	--	--	-----------

	tolérance à court et long terme de ces traitements.				vous pouvez contacter à l'adresse mail suivante : juridique@chugai-pharm.fr ou par courrier DPO – Chugai Pharma France – Tour Franklin- Arche Sud – 100/101 Quartier Boieldieu, 92042 Paris La Défense.		
--	---	--	--	--	---	--	--