

# MR-001 annotée

---

Méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches dans le domaine de la santé nécessitant le recueil du consentement de la personne concernée en vue de la participation à la recherche

## I. Définitions

Aux fins de la présente méthodologie de référence, les termes suivants sont ainsi définis :

- **Aidant** : personne qui vient en aide, à titre non professionnel, pour accomplir tout ou partie des actes ou des activités de la vie quotidienne de la personne se prêtant à la recherche ;
- **Comité d'éthique** : organisme indépendant légalement compétent habilité à examiner les aspects éthiques de la recherche et à émettre des avis, conformément aux réglementations sectorielles applicables. En France, il s'agit du comité de protection des personnes (CPP) ;
- **Consentement [1]** : accord requis en application des réglementations sectorielles applicables en vue de participer à une recherche ou pour la réalisation d'un acte spécifique. Plus précisément, il s'agit du consentement requis en application de :
  - l'article L. 1122-1-1 et les articles L. 1121-1 et suivants du code de la santé publique ;
  - l'article 29 du règlement (UE) n° 536/2014 relatif aux essais cliniques de médicaments à usage humain ;
  - l'article 63 du règlement (UE) n° 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux ;
  - l'article 59 du règlement (UE) n° 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro ;
  - les dispositions du I et du II de l'article 16-10 du code civil ;
  - toute autre réglementation sectorielle applicable dans un territoire ou pays tiers, lorsque le responsable de traitement est établi en France ;
- **Destinataire** : tel que défini au 9° de l'article 4 du RGPD [2]. La communication des données peut notamment prendre la forme d'une transmission, d'une diffusion, d'une consultation par accès sécurisé ou toute autre forme de mise à disposition de tout ou partie des données ;

**[1] Point de vigilance** : ce consentement est distinct du consentement au traitement des données au sens des articles 6 et 9 du RGPD.

**[2] Correspond** à la personne physique ou morale, l'autorité publique, le service ou tout autre organisme qui reçoit communication de données à caractère personnel, qu'il s'agisse ou non d'un tiers. Toutefois, les autorités publiques qui sont susceptibles de recevoir communication de données à caractère personnel dans le cadre d'une mission d'enquête particulière conformément au droit de l'Union ou au droit d'un État membre ne sont pas considérées comme des destinataires ; le traitement de ces données par les autorités publiques en question est conforme aux règles applicables en matière de protection des données en fonction des finalités du traitement.

- **Données à caractère personnel** : telles que définies au 1° de l'article 4 du RGPD [3] ;
  
- **Données génétiques** : telles que définies au 13° de l'article 4 du RGPD [4] ;
- **Information RGPD** : les informations à fournir, en application des articles 12 à 14 du RGPD ainsi que des articles 69 à 71 de la loi « informatique et libertés », aux personnes concernées par un traitement de leurs données à caractère personnel dans le cadre d'une recherche, ou à leurs représentants légalement désignés ;
- **Lieu de recherche** : lieu dans lequel la recherche est réalisée conformément aux réglementations sectorielles, comme par exemple le service d'un établissement de santé ou le domicile du patient ;
- **Missions administratives nécessaires à la réalisation de la recherche** : les activités réalisées à des fins :
  - de prise en charge ou de remboursement des frais de transport, d'hébergement ou de restauration des personnes ou le versement d'indemnités ;
  - les activités préalables et/ou accessoires [5] au suivi des personnes concernées tel qu'il est précisé dans le protocole de recherche ;
  - la livraison et la récupération à domicile de produits de santé, du matériel ou d'échantillons nécessaires à la réalisation de la recherche ;
- **Mission de contrôle qualité** : l'activité consistant à vérifier :
  - le respect des réglementations applicables et du protocole d'une recherche ;
  - l'exhaustivité et l'authenticité des données collectées dans le cadre de la recherche et transmises par le professionnel intervenant dans la recherche au responsable de traitement ou à ses sous-traitants.

**[3] Correspond** à toute information se rapportant à une personne physique identifiée ou identifiable (ci-après dénommée «personne concernée») ; est réputée être une «personne physique identifiable» une personne physique qui peut être identifiée, directement ou indirectement, notamment par référence à un identifiant, tel qu'un nom, un numéro d'identification, des données de localisation, un identifiant en ligne, ou à un ou plusieurs éléments spécifiques propres à son identité physique, physiologique, génétique, psychique, économique, culturelle ou sociale.

**[4] Correspond** aux données à caractère personnel relatives aux caractéristiques génétiques héréditaires ou acquises d'une personne physique qui donnent des informations uniques sur la physiologie ou l'état de santé de cette personne physique et qui résultent, notamment, d'une analyse d'un échantillon biologique de la personne physique en question.

**[5] Exemples** : envoi d'un courrier électronique de rappel pour compléter un questionnaire en ligne, envoi d'un message textuel (SMS) pour activer un compte informatique en vue de l'utilisation d'une application connectée.

Cette mission est réalisée dans des conditions conformes à l'annexe contrôle qualité [6] ;

- **Mission d'information** : l'activité d'envoi de l'information RGPD, y compris de manière dématérialisée ;
- **Mission de suivi de la personne se prêtant à la recherche** : les activités réalisées exclusivement au sein d'un lieu de recherche, correspondant à :
  - la collecte de données à caractère personnel dans le cadre d'une interaction directe entre le professionnel intervenant dans la recherche et la personne se prêtant à la recherche ;
  - la transmission [7] de données à caractère personnel entre des professionnels intervenant dans la recherche, pour les activités nécessaires au suivi de la personne se prêtant à la recherche.

Cette mission de suivi peut exclusivement être réalisée par des professionnels intervenant dans la recherche. Cette mission inclut la recherche du statut vital par consultation du fichier des personnes décédées de l'Institut national de la statistique et des études économiques (Insee) [8] [9] ;

- **Personne se prêtant à la recherche** : la personne participant à une recherche conformément aux réglementations sectorielles applicables et dont les données à caractère personnel sont traitées ;
- **Professionnel intervenant dans la recherche** : la personne physique qui collecte les données, dirige ou surveille la réalisation de la recherche. Il s'agit notamment :

**[6] Point de vigilance** : la conformité à la MR-001 implique le respect de l'ensemble des exigences de la MR, ainsi que celles prévues par ses annexes.

**[7] Exemples** : la transmission d'échantillons biologiques ou d'images médicales (radiographies, etc.) en vue de leur analyse, la transmission de comptes-rendus d'analyses médicales.

**[8] Point de vigilance** : le fichier des personnes décédées de l'Insee ne doit pas être confondu avec le CépiDc ; le fichier de l'Insee recense les informations d'état civil des personnes décédées (identité, date et lieu de décès), il permet essentiellement de savoir si une personne est décédée (statut vital) et il est diffusé en open data ; à l'inverse, les données du CépiDc reposent sur les certificats médicaux pour produire des données sur les causes de décès, elles servent principalement à des fins épidémiologiques et de santé publique et elles sont soumises à un accès restreint, encadré juridiquement.

**[9] Voir** : fichier mis à disposition par l'Insee sur son site internet (<https://www.insee.fr/fr/information/4190491>) ou sur la plateforme des données publiques françaises data.gouv.fr (<https://www.data.gouv.fr/datasets/fichier-des-personnes-decedees>).

- de l'investigateur et ses collaborateurs agissant sous sa responsabilité et son autorité ;
  - des professionnels de santé et leurs collaborateurs agissant sous leur responsabilité et leur autorité ;
  - de psychologues ou de psychothérapeutes ;
  - des personnes qualifiées, au sens des réglementations sectorielles [10] ;
- **Recherche** : la recherche nécessitant le recueil du consentement en vue de la participation de la personne.
  - **Règlementation sectorielle** : la réglementation applicable aux recherches couvertes par la méthodologie de référence ou applicable à certains actes. Il s'agit notamment :
    - du règlement (UE) n° 536/2014 relatif aux essais cliniques de médicaments à usage humain et de l'article L. 1124-1 du code de la santé publique ;
    - du règlement (UE) n° 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux et des articles L. 1125-1 à L. 1125-31 du code de la santé publique ;
    - du règlement (UE) n° 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et des articles L. 1126-1 à L. 1126-29 du code de la santé publique ;
    - des articles L. 1121-1 et suivants du code de la santé publique, s'agissant des recherches impliquant la personne humaine ;
    - des dispositions du I et du II de l'article 16-10 du code s'agissant de l'examen des caractéristiques génétiques ;
    - des réglementations sectorielles applicables dans un territoire ou pays tiers, lorsque le responsable de traitement est établi en France ;
  - **Représentant légalement désigné [11]** : le représentant légal de la personne se prêtant à la recherche ainsi que les personnes habilitées à autoriser la recherche conformément aux réglementations sectorielles applicables ;

[10] Exemple : article L. 1121-3 du CSP.

[11] Exemples :

- dans le cadre d'un essai clinique de médicament, le représentant légalement désigné d'un participant mineur ou incapable est une personne physique ou morale, une autorité ou un organisme qui, en vertu du droit de l'État membre où se déroule la recherche, est habilité à donner un consentement éclairé au nom du participant (règlement (UE) n° 536/2014) ;

- **Responsable de traitement** : tel que défini au 7° de l'article 4 du RGPD [12].

Il s'agit notamment du promoteur [13] de la recherche conformément aux réglementations sectorielles ;

- **Responsable scientifique de la recherche** : la personne désignée par le responsable de traitement, et agissant sous sa responsabilité, veillant à la qualité, l'intégrité et à la sécurité des données et de leur traitement, ainsi qu'au respect de la finalité de celui-ci. Il peut s'agir de l'investigateur coordonnateur ;
- **SNDS central** : tel que défini par le référentiel de sécurité applicable au système national des données de santé (SNDS) ;
- **Sous-traitant** : tel que défini au 8° de l'article 4 du RGPD [14]. Il s'agit d'une entité juridique distincte du responsable de traitement, qui doit disposer de la personnalité juridique. Ainsi les différents services, directions, départements, *etc.* d'une même personne morale ne peuvent pas être considérés comme des sous-traitants distincts les uns des autres ;

- dans le cadre d'une RIPH mise en œuvre dans une situation d'urgence ne permettant pas le recueil du consentement du participant, le représentant légalement désigné peut être la personne de confiance ou un membre de la famille (articles L. 1122-1-1 et L. 1122-1-3 du CSP) ;
- dans le cadre d'une RIPH, les représentants légalement désignés d'un participant mineur non émancipé sont les titulaires de l'exercice de l'autorité parentale (article L. 1122-2 du CSP).

[12] **Correspond** à la personne physique ou morale, l'autorité publique, le service ou un autre organisme qui, seul ou conjointement avec d'autres, détermine les finalités et les moyens du traitement ; lorsque les finalités et les moyens de ce traitement sont déterminés par le droit de l'Union ou le droit d'un État membre, le responsable du traitement peut être désigné ou les critères spécifiques applicables à sa désignation peuvent être prévus par le droit de l'Union ou par le droit d'un État membre.

[13] **Correspond** à la personne physique ou morale qui prend l'initiative d'une recherche, qui en assure la gestion et en organise le financement.

[14] **Correspond** à la personne physique ou morale, l'autorité publique, le service ou un autre organisme qui traite des données à caractère personnel pour le compte du responsable du traitement.

- **Système fils** : tel que défini par le référentiel de sécurité applicable au SNDS [15] ;
- **Traitement** : tel que défini au 2° de l'article 4 du RGPD [16].

## II. Responsables de traitement concernés

1. Peut bénéficier de cette méthodologie de référence le responsable de traitement qui met en œuvre des traitements de données correspondant à ceux visés à la partie III.
2. Dans le cas d'une responsabilité conjointe de traitement, les organismes doivent définir de manière transparente leurs obligations respectives [17], conformément à l'article 26 du RGPD.

## III. Traitements de données à caractère personnel inclus dans le champ d'application de la méthodologie

3. Peuvent bénéficier de la méthodologie les recherches auxquelles la loi « informatique et libertés » est applicable, dès lors que l'un des critères suivants est rempli [18] :
  - le responsable de traitement est établi en France ;
  - tout ou partie des personnes concernées par le traitement réside en France.

**[15] Voir** : article L. 1461-1 IV 3° du CSP et arrêté du 6 mai 2024 relatif au référentiel de sécurité applicable au SNDS ([https://www.legifrance.gouv.fr/jorf/id/JORFTEXT\\_000049516244](https://www.legifrance.gouv.fr/jorf/id/JORFTEXT_000049516244)).

**[16] Correspond** à toute opération ou tout ensemble d'opérations effectuées ou non à l'aide de procédés automatisés et appliquées à des données ou des ensembles de données à caractère personnel, telles que la collecte, l'enregistrement, l'organisation, la structuration, la conservation, l'adaptation ou la modification, l'extraction, la consultation, l'utilisation, la communication par transmission, la diffusion ou toute autre forme de mise à disposition, le rapprochement ou l'interconnexion, la limitation, l'effacement ou la destruction.

**[17] Voir** : lignes directrices 07/2020 du CEPD concernant les notions de RT et de ST dans le RGPD ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-072020-concepts-controller-and-processor-gdpr\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-072020-concepts-controller-and-processor-gdpr_fr)).

**[18] Voir** :

- article 3 du RGPD et article 3 de la loi informatique et libertés ;
- lignes directrices 3/2018 du CEPD relatives au champ d'application territorial du RGPD (article 3)

4. Les traitements concernés par la méthodologie doivent être justifiés et poursuivre une finalité d'intérêt public de recherche dans le domaine de la santé [19].
5. Les recherches pouvant bénéficier de la méthodologie sont celles pour lesquelles les réglementations sectorielles imposent [20] de recueillir le consentement de la personne se prêtant à la recherche ou de ses représentants légalement désignés. Ces recherches correspondent :
- aux recherches impliquant la personne humaine telles que définies :
    - au 1°) de l'article L. 1121-1 du code de la santé publique, c'est-à-dire les recherches interventionnelles qui comportent une intervention sur la personne non justifiée par sa prise en charge habituelle ;
    - au 2°) de l'article L. 1121-1 du code de la santé publique, c'est-à-dire les recherches interventionnelles qui ne comportent que des risques et des contraintes minimales, dont la liste est fixée par arrêté [21] du ministre chargé de la santé, après avis du directeur général de l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé ;
  - aux essais cliniques tels que définis par le règlement UE n° 536/2014 du Parlement européen et du Conseil du 16 avril 2014 relatif aux essais cliniques de médicaments à usage humain et abrogeant la directive 2001/20/CE, à l'exception des essais cliniques pour lesquels la personne ne s'oppose pas à sa participation, dans le respect des conditions prévues par l'article 30 du règlement (essais cliniques par grappes) ;
  - aux investigations cliniques telles que définies par le règlement UE n° 2017/745 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux, modifiant la directive 2001/83/CE, le règlement (CE) n° 178/2002 et le règlement (CE) n° 1223/2009 et abrogeant les directives du Conseil 90/385/CEE et 93/42/CEE ;
  - aux études des performances telles que définies par le règlement (UE) n° 2017/746 du Parlement européen et du Conseil du 5 avril 2017 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et abrogeant la directive 98/79/CE et la décision 2010/227/UE de la Commission ;

([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-32018-territorial-scope-gdpr-article-3-version\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-32018-territorial-scope-gdpr-article-3-version_fr)).

**[19] Voir :** guide de la Plateforme des données de santé sur la finalité d'intérêt public (<https://www.health-data-hub.fr/interet-public>).

**[20] Point de vigilance :** lorsque le recueil du consentement procède d'un choix délibéré du RT, sans être imposé par les réglementations sectorielles applicables, la recherche ne relève pas du périmètre de la MR-001, mais d'une autre MR (telle que la MR-003 ou la MR-004).

**[21] Voir :** arrêté du 12 avril 2018 fixant la liste des recherches mentionnées au 2° de l'article L. 1121-1 du CSP (<https://www.legifrance.gouv.fr/loda/id/JORFTEXT000036805796>).

- aux recherches nécessitant la collecte d'un ou plusieurs échantillons biologiques en vue de la réalisation d'un examen des caractéristiques génétiques conformément au I et II de l'article 16-10 du code civil et à l'article 75 de la loi « informatique et libertés » ;
  - aux recherches biomédicales soumises aux dispositions de la loi n° 2012-300 du 5 mars 2012 relative aux recherches impliquant la personne humaine.
6. Peuvent également bénéficier de la méthodologie, les recherches répondant aux critères cumulatifs suivants **[22]** :
- elles sont mises en œuvre par un responsable de traitement établi en France ;
  - les personnes concernées ne résident pas en France ;
- les réglementations sectorielles applicables dans le territoire ou pays **[23]** où résident les personnes concernées, autres que celles visées au paragraphe 5, imposent de recueillir le consentement de la personne se prêtant à la recherche ou de ses représentants légalement désignés.
7. Ne peuvent pas bénéficier de la méthodologie :
- les recherches pour lesquelles l'analyse d'impact relative à la protection des données (AIPD) indique que le traitement présenterait, malgré les mesures prises en application de l'article 35 du RGPD pour atténuer le risque, un risque résiduel élevé pour les droits et libertés des personnes concernées ;
  - les recherches nécessitant un appariement des données avec les données d'une ou plusieurs bases créées ou régies par un acte de nature législatif ou réglementaire ainsi que le SNDS central (base principale et base catalogue) **[24]** ;
  - les recherches nécessitant le traitement du numéro d'inscription au répertoire national d'identification des personnes physiques (NIR).

**[22] Point de vigilance :** l'ensemble des dispositions de la MR (y compris ses annexes) doit être respecté, quel que soit le niveau d'exigence prévu par les réglementations sectorielles applicables dans le territoire ou pays tiers (y compris si ce niveau est inférieur à celui des autres réglementations sectorielles visées par la MR) ; en cas de non-conformité à une ou plusieurs dispositions de la MR (y compris ses annexes), le RT devra soumettre une demande d'autorisation.

**[23] Correspond** aux autres États membres de l'UE ou à des pays tiers à l'UE.

**[24] Exemples :** le SNDS central, ses composantes et ses sources (e.g., le SNIIRAM de la CNAM, le PMSI de l'ATIH), Vac-SI, SI-DEP, SI-VIC, le RNIAM, la base Erasme (Siam-Erasme), l'EDP (échantillon démographique permanent) de l'Insee, le registre national des cancers.

## IV. Objectifs poursuivis par le traitement (finalités)

---

8. Le traitement de données à caractère personnel :
- des personnes se prêtant à la recherche a pour seule finalité la réalisation d'une recherche dans le domaine de la santé. Ce traitement inclut la gestion des données relatives aux personnes se prêtant à la recherche, en vue de permettre la collecte, la saisie, le contrôle de validité et de cohérence ainsi que l'analyse des données recueillies au cours de la recherche ;
  - des professionnels intervenant dans la recherche a pour seule finalité la mise en place de la recherche, sa réalisation et le respect des réglementations sectorielles.
9. Le traitement ne peut pas avoir pour finalité l'identification ou la réidentification par leurs caractéristiques génétiques des personnes se prêtant à la recherche.

## V. Base légale du traitement

---

10. Le traitement de données à caractère personnel pour les finalités mentionnées ci-dessus doit répondre à l'une des conditions prévues à l'article 6 **[25]** **[26]** du RGPD.

**[25] Point de vigilance :** la base légale la plus appropriée est l'exécution d'une mission d'intérêt public ou l'exercice de l'autorité publique dont est investi le RT (article 6.1.e du RGPD), lorsque le RT est un promoteur auquel est confiée, par un texte, une mission de recherche (par ex. un CHU, un organisme de recherche, etc.), et les intérêts légitimes poursuivis par le RT (article 6.1.f du RGPD), lorsque ce dernier est un promoteur privé (par ex. un laboratoire pharmaceutique, un fabricant de dispositif médical, etc.).

**[26] Voir :** avis 3/2019 du CEPD concernant les questions et réponses sur l'interaction entre le règlement relatif aux essais cliniques et le RGPD ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/opinion-art-70/opinion-32019-concerning-questions-and-answers\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/opinion-art-70/opinion-32019-concerning-questions-and-answers_fr)).

11. Le traitement de données sensibles pour les finalités mentionnées ci-dessus doit répondre à l'une des conditions prévues à l'article 9 [27] [28] du RGPD.

## VI. Données personnelles concernées (nécessité, origine et nature)

---

12. Conformément au c) du 1. de l'article 5 du RGPD (principe de minimisation [29]), les données traitées doivent être pertinentes, adéquates et limitées à ce qui est nécessaire au regard des objectifs de la recherche.

### A. Concernant les données à caractère personnel des personnes se prêtant à la recherche

#### 1. Identification de la personne se prêtant à la recherche

13. Dans le cadre de la recherche, il peut s'avérer nécessaire de relier entre elles les données se rapportant à une même personne à l'aide d'identifiants uniques associés à la personne concernée.
14. Dans cette hypothèse, le responsable de traitement met en place des mesures pour limiter les risques de réidentification des personnes concernées, notamment en veillant au respect des principes généraux fixés dans la partie VII « destinataire ».
15. L'identification de la personne se prêtant à la recherche est réalisée au moyen d'un identifiant appelé « numéro d'inclusion ». Il est généré conformément aux exigences MR-CNS-01 à 04 de l'annexe sécurité.

Par exception aux exigences MR-CNS-01 à 03, le numéro d'inclusion peut contenir la référence de la recherche, une référence correspondant à l'organisme qualifié de lieu de recherche (numéro de centre participant) et un numéro correspondant à un ordre

**[27] Point de vigilance :** l'exception la plus appropriée est la recherche scientifique (article 9.2.j du RGPD).

**[28] Voir :** avis 3/2019 du CEPD concernant les questions et réponses sur l'interaction entre le règlement relatif aux essais cliniques et le RGPD ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/opinion-art-70/opinion-32019-concerning-questions-and-answers\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/opinion-art-70/opinion-32019-concerning-questions-and-answers_fr)).

**[29] Voir :** lignes directrices 4/2019 du CEPD relatives à l'article 25 Protection des données dès la conception et protection des données par défaut ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-42019-article-25-data-protection-design-and\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-42019-article-25-data-protection-design-and_fr)).

d'inclusion dans la recherche (numéro d'ordre) **[30]**. Le numéro d'inclusion répond en outre aux exigences suivantes :

- le numéro d'inclusion ne révèle pas d'information sur la personne se prêtant à la recherche ou des identifiants préexistants liés à cette personne, à l'exception de la référence de la recherche, du numéro de centre participant et du numéro d'ordre ;
- en particulier, le numéro d'inclusion ne contient pas d'information liée aux traits d'identité des personnes concernées (par exemple, les initiales, la date de naissance), au soin (NIR, identifiant national de santé (INS), identifiant permanent du patient (IPP), identifiant de l'épisode de soin (IEP)), à la phase de collecte des données (numéro de tube d'un prélèvement biologique) ou à l'identifiant dans un jeu de données source.
- le numéro d'inclusion est généré spécifiquement pour le jeu de données. Lorsque certaines données sont issues d'une base de données ou d'une collection d'échantillons biologiques existante, le numéro d'inclusion associé à la personne se prêtant à la recherche est différent de l'identifiant utilisé dans la base source. La correspondance, si nécessaire, est détenue par le responsable de la base source.

16. Par exception, la première lettre du prénom et la première lettre du nom de la personne se prêtant à la recherche peuvent être temporairement accolées au numéro d'inclusion, à condition que cet accollement soit justifié pour la réalisation de certaines étapes spécifiques de la recherche. La justification doit figurer dans le protocole. Cet accollement est réalisé pour une durée n'excédant pas celle nécessaire pour atteindre l'objectif annoncé.

17. Le cas échéant, le responsable de traitement documente spécifiquement, au sein de l'AIPD liée à la recherche, les risques de réidentification de la personne se prêtant à la recherche, induits par la présence des initiales, et met en place des mesures techniques et organisationnelles appropriées pour limiter ces risques.

18. Pour les étapes de la recherche au cours desquelles le numéro d'inclusion n'est pas ou plus strictement nécessaire à la réalisation de la recherche ou au suivi de la personne qui s'y prête, il est remplacé par un code non signifiant généré conformément aux exigences MR-CNS-01 à 04 de l'annexe sécurité. Plusieurs codes non signifiants peuvent être générés pour les différentes étapes de la recherche ou lorsque les données sont partagées avec de nouveaux destinataires.

**[30] Point de vigilance :** bien que cela soit admis dans la MR, il est préférable que le numéro d'inclusion ne contienne pas ces éléments.

19. La table de correspondance permettant de faire le lien entre numéro d'inclusion et les données administratives est conservée par les professionnels intervenant dans la recherche qui assurent une mission de suivi et qui exercent au sein d'un lieu de recherche, à l'exception du domicile du patient. Les informations (table de correspondance ou clé secrète utilisée) permettant de faire un lien entre un code non signifiant, les données administratives, le numéro d'inclusion ou d'autres identifiants la concernant sont conservées conformément à l'exigence MR-CNS-04 de l'annexe sécurité.

## 2. Nature des données

20. Seules peuvent être traitées les catégories de données à caractère personnel relatives à la personne se prêtant à la recherche :

- dont la collecte, scientifiquement justifiée dans le protocole de la recherche, a été considérée comme pertinente par un comité d'éthique et ;
- qui relèvent de la liste ci-dessous.

Liste des données à caractère personnel susceptibles d'être traitées [31] :

21. *Identifiants* :

- numéro d'inclusion, généré conformément aux exigences précisées aux paragraphes 15 à 17 ;
- codes non signifiants, générés conformément aux exigences spécifiques de l'annexe sécurité (MR-CNS-01 à 04).

22. *Données administratives* :

- noms, prénoms [32];
- coordonnées postales, électroniques et téléphoniques [32];
- coordonnées bancaires [32];
- date de naissance complète (jour, mois et année de naissance) [32] si cette dernière est nécessaire à la recherche du statut vital au sein du fichier des décès de l'Insee [33] dans le cadre d'une mission de suivi de la personne se prêtant à la recherche ou à la prise en charge/remboursement des frais dans le cadre d'une mission administrative nécessaire à la réalisation de la recherche ;

**[31] Point de vigilance** : seules les données adéquates, pertinentes et limitées à ce qui est nécessaire au regard des finalités de la recherche peuvent être collectées ; le fait qu'une donnée soit listée dans la MR ne lui confère pas par défaut un caractère adéquat et pertinent.

**[32] Point de vigilance** : ces données étant particulièrement identifiantes, l'information RGPD devrait explicitement faire référence à leur collecte.

**[33] Point de vigilance** : la vérification du statut vital doit respecter les exigences de la MR relatives aux destinataires des données, notamment s'il est envisagé de recourir à des moteurs de recherche ou outils mis à disposition par des opérateurs tiers à l'Insee (par exemple l'outil MatchId (<https://deces.matchid.io/>)) ; en

- régime d'affiliation à la sécurité sociale (à l'exclusion du numéro d'inscription au répertoire national d'identification des personnes physiques), assurance complémentaire (mutuelle, assurance privée) ;
- remboursement des frais engagés par la personne concernée, liés à la recherche ;
- montant annuel des indemnités perçues.

Ces données sont traitées dans le strict respect des conditions prévues par la méthodologie et notamment celles précisées dans la partie VII « destinataires ».

### 23. **Données de la recherche :**

- âge ou date de naissance (mois et année de naissance) ;
- jour de naissance si ce dernier est nécessaire à la réalisation d'une recherche impliquant des personnes âgées de moins de deux ans ;
- lieu de naissance et origine géographique [34] ;
- pays, région ou département de résidence [35] ;
- mentions de sexe et de genre [36] ;
- toute donnée relative à la santé [37] ;
- dates relatives à la conduite de la recherche [38] ;
- origine ethnique [39] ;

particulier, la vérification du statut vital ne doit pas impliquer la transmission, à des opérateurs tiers, de données pouvant révéler l'état de santé des participants potentiels à la recherche.

**[34] Exemple :** le lieu de naissance des parents.

**[35] Point de vigilance :** est exclu du périmètre de la MR le géocodage des participants ; le géocodage consiste à affecter des coordonnées géographiques (longitude/latitude) à une adresse postale (par exemple le découpage IRIS (Ilots Regroupés pour l'Information Statistique) de l'Insee).

**[36] Correspond** à la fois au sexe et au genre de naissance du participant et au sexe et au genre du participant pendant la recherche.

**[37] Exemples :** poids, taille, thérapie suivie dans le cadre de la recherche et concomitante, résultats d'examens, résultats issus d'analyse d'échantillons biologiques, imagerie médicale, données relatives aux effets et événements indésirables survenant au cours de la recherche, antécédents personnels ou familiaux, maladies ou événements associés, données relatives à un état de santé susceptible d'influencer les résultats ou de rendre impossible la participation en application de contre-indications médicales.

**[38] Exemples :** la date d'inclusion, les dates des visites.

**[39] Point de vigilance :** cette donnée étant sensible, l'information RGPD devrait explicitement faire référence à sa collecte.

- données génétiques **[40]** ;
- situation familiale ;
- déterminants sociaux : niveau de formation **[41]**, catégorie socioprofessionnelle **[42]**,
- vie professionnelle **[43]**, revenus du foyer par catégories/tranches, échelle de soutien social perçu **[44]** **[45]** ;
- participation à d'autres recherches, en vue de s'assurer du respect des critères d'inclusion ;
- usage de tabac, alcool, drogues ;
- habitudes de vie et comportements **[46]**, dont les déplacements **[47]** **[48]**,

**[40] Point de vigilance :** ces données étant sensibles, l'information RGPD devrait explicitement faire référence à leur collecte.

**[41] Exemples :** primaire, secondaire, supérieur.

**[42] Exemples :** le statut (indépendant ou salarié), la nature de l'employeur (public ou privé), l'activité économique (agricole, artisanale, industrielle ou tertiaire), etc., tel que prévu par la nomenclature des catégories socioprofessionnelles établie par l'Insee.

**[43] Exemples :** profession actuelle, historique d'emploi, chômage, trajets et déplacements professionnels, expositions professionnelles.

**[44] Correspond** à l'auto-évaluation, par le participant, des ressources sociales dont il dispose (par exemple un parent, le conjoint, un enfant, un collègue, un ami, etc.) et de l'adéquation de ces ressources à ses besoins.

**[45] Exemples :** le type de ressource sociale sur laquelle le participant peut compter s'il est malade, qui peut lui apporter du réconfort s'il est contrarié, à qui il peut demander conseil avant de prendre une décision importante, avec qui il peut partager des moments agréables pour se changer les idées, etc.

**[46] Exemples :** dépendance (seul, en institution, autonome, grabataire), assistance (aide-ménagère, familiale), exercice physique (intensité, fréquence, durée), régime et comportement alimentaires, loisirs.

**[47] Exemples :** déplacements vers le lieu de soin ou de la recherche, déplacements du participant au quotidien (mode, durée, distance).

**[48] Point de vigilance :** est exclue du périmètre de la MR la géolocalisation des participants ; la géolocalisation est un ensemble de techniques de localisation permettant de positionner le

- mode de vie [49] ;
- vie sexuelle [50] [52], orientation sexuelle [51] [52] ;
- statut vital et date de décès, lorsque cette information figure dans le document source, est connue du professionnel intervenant dans la recherche ou est obtenue après consultation du fichier des personnes décédées de l'Insee ;
- échelle de qualité de vie ou autres informations sur la qualité de vie de la personne ;
- photographies, vidéos ou enregistrements vocaux ne permettant pas l'identification [53] des personnes se prêtant à la recherche et recueillies dans des conditions conformes aux dispositions [54] applicables en matière de droit à l'image et de droit à la voix.

Ces données doivent être minimisées et pseudonymisées, conformément aux paragraphes 13 à 19 et aux mesures MR-SEC-04 et MR-SEC-06 de l'annexe sécurité.

participant sur une carte ou un plan, grâce à ses coordonnées géographiques (par exemple latitude, longitude, altitude).

**[49] Exemples :** urbain, semi-urbain ou rural, sédentaire, semi-nomade ou nomade, habitat collectif (y compris étage, présence ou non d'un ascenseur, etc.), individuel, pavillonnaire, etc.

**[50] Correspond** à un ensemble de pratiques et expériences liées à la sexualité, par exemple la fréquence des rapports sexuels.

**[51] Correspond** à une attirance affective et/ou sexuelle durable, par exemple hétérosexualité, homosexualité, homme ayant des rapports sexuels avec des hommes (HSH), femme ayant des rapports sexuels avec des femmes (FSF), etc.

**[52] Point de vigilance :** ces données étant sensibles, l'information RGPD devrait explicitement faire référence à leur collecte.

**[53] Exemples :** masquage du visage, des yeux, des signes distinctifs.

**[54] Voir :**

- article 9 du code civil ;
- site du ministère de l'Économie (<https://www.service-public.gouv.fr/particuliers/vosdroits/F32103>) ;
- site du Service public (<https://www.economie.gouv.fr/apie/droit-image-des-personnes-et-des-biens>).

### 3. Origine des données à caractère personnel

24. Les données relatives à la personne se prêtant à la recherche proviennent exclusivement :
- des intéressés eux-mêmes, de leurs représentants légalement désignés et/ou de leur aidant, sous réserve que cette dernière modalité soit expressément prévue au sein du protocole validé par le comité d'éthique ;
  - des professionnels intervenant dans la recherche ;
  - des bases de données ou de collections d'échantillons biologiques, légalement constituées et ayant fait l'objet des formalités nécessaires auprès des autorités compétentes.
25. S'agissant des données issues d'une base de données ou d'une collecte d'échantillons biologiques existante :
- seules les personnes initialement habilitées à accéder aux données administratives peuvent détenir la table de correspondance ;
  - le numéro d'inclusion est différent de l'identifiant utilisé dans la base source. La correspondance, si nécessaire, sera détenue par le responsable de la base source.

## B. Concernant les données à caractère personnel des professionnels intervenant dans la recherche

### 1. Nature des données à caractère personnel

26. Seules peuvent être traitées les catégories de données à caractère personnel relatives aux professionnels intervenant dans la recherche suivantes :
- données d'identité : noms, prénoms, état civil, coordonnées professionnelles (postales, électroniques, téléphoniques et bancaires), le cas échéant, numéro d'identification dans le répertoire partagé des professionnels de santé ;
  - formation, diplômes ;
  - vie professionnelle (notamment cursus professionnel, mode et type d'exercice, éléments nécessaires à l'évaluation des connaissances dont ils disposent pour réaliser la recherche) ;
  - montant des indemnités et rémunérations perçues ;

- collaboration à d'autres études ;
- historique des accès et des modifications apportées aux données de la personne se prêtant à la recherche.

## 2. Origine des données à caractère personnel

27. Les données relatives aux professionnels intervenant dans la recherche proviennent :

- des intéressés eux-mêmes ;
- de listes publiques [55];
- de toute autre liste licitement constituée à cette fin.

## VII. Destinataires

---

28. La mise en œuvre de traitements de données à caractère personnel peut nécessiter la communication des données concernées à des destinataires. Cette communication intervient conformément :

- aux principes généraux applicables à tout destinataire ;
- aux dérogations admises au regard des missions de certains destinataires ;
- ainsi qu'aux conditions particulières applicables aux destinataires souhaitant cumuler la réalisation de plusieurs missions confiées par le responsable de traitement.

29. Les principes généraux et dérogations décrits ci-dessous n'excluent pas :

- la communication volontaire [56] par la personne des données la concernant pour l'exercice de ses droits, conformément à la partie IX « Droits des personnes » ;
- la communication au personnel habilité agissant sous l'autorité de l'organisme d'assurance garantissant la responsabilité civile du responsable de traitement, le cas échéant.

### A. Les principes généraux applicables à tout destinataire

30. Chaque destinataire :

- est habilité dans des conditions conformes à la réglementation ;

### [55] Exemples :

- Annuaire santé (<https://annuaire.esante.gouv.fr>) ;
- ClinicalTrials.gov (<https://clinicaltrials.gov>).

[56] Exemple : les informations fournies par le participant au DPD du RT, dans le cadre de l'exercice de ses droits.

- reçoit communication des données à caractère personnel strictement nécessaires à l'exercice de ses fonctions en lien avec la mission confiée **[57]** ;
- est soumis au secret professionnel, dans les conditions définies par les articles 226-13 et 226-14 du code pénal ou les réglementations sectorielles du pays tiers où se déroule la recherche ;
- met en place des mesures techniques et organisationnelles garantissant la sécurité des données ;
- conserve les données à caractère personnel pendant une durée qui n'excède pas celle nécessaire à la réalisation de la mission confiée.

31. En dehors des cas prévus dans la partie B « les dérogations », un destinataire ne peut pas concomitamment accéder ou avoir communication :

- des données administratives et des données de la recherche ;
- des données administratives et du numéro d'inclusion. Le respect de ce principe peut nécessiter l'attribution d'un code non signifiant à la personne se prêtant à la recherche

## **B. Les dérogations admises au regard des missions des destinataires des données de la personne se prêtant à la recherche**

### **1. Dérogation pour la mission de suivi des personnes**

32. Les destinataires qui assurent une mission de suivi peuvent accéder aux données administratives, aux identifiants et aux données de la recherche de la personne suivie.

**[57] Point de vigilance :** par principe, le promoteur et RT d'une recherche accède aux données relatives aux participants sous forme codée ou pseudonymisée, conformément aux bonnes pratiques cliniques et au principe de minimisation ; par exception, un promoteur et RT d'une recherche peut accéder aux données administratives des participants, sous réserve de respecter les réglementations sectorielles applicables et les exigences de la MR, en particulier les paragraphes 19 (table de correspondance) et 32 à 41 (destinataires).

## 2. Dérogation pour les missions administratives

33. Les destinataires [58] qui assurent des missions administratives nécessaires à la réalisation de la recherche peuvent accéder aux données administratives, aux codes non signifiants et aux données de santé strictement nécessaires à l'organisation de cette mission.

## 3. Dérogation pour la mission d'information

34. Les destinataires qui assurent une mission d'information peuvent accéder aux données administratives ainsi qu'aux éléments contenus [59] dans l'information RGPD, qui sont susceptibles de révéler des informations sur l'état de santé de la personne se prêtant à la recherche.

## 4. Dérogation pour la mission de contrôle qualité

35. Les destinataires qui assurent une mission de contrôle qualité peuvent accéder aux données à caractère personnel dans des conditions conformes à l'annexe contrôle qualité [60].

## C. Les conditions particulières associées au cumul de plusieurs missions

36. Sous réserve de respecter les principes généraux et les dérogations précitées, des personnes physiques ou morales peuvent cumuler plusieurs missions dans le respect des conditions décrites ci-après.

**[58] Exemples :** infirmier coordonnateur, prestataire en charge du remboursement des frais liés à la recherche, transporteur en charge du portage de médicaments à domicile ou de la livraison/récupération d'échantillons du domicile du participant, etc. ; dans la majorité des cas, ces destinataires agissent en qualité de ST.

**[59] Exemples :** le titre de la recherche, les critères d'inclusion.

**[60] Point de vigilance :** la conformité à la MR-001 implique le respect de l'ensemble des exigences de la MR, ainsi que celles prévues par ses annexes.

## 1. Les professionnels intervenant dans la recherche qui exercent au sein d'un lieu de recherche, à l'exclusion du domicile de la personne

37. Ces professionnels [61] peuvent réaliser les missions de suivi, les missions d'information, les missions administratives et contribuer aux missions de contrôle qualité. Ce cumul est admis uniquement pour les personnes qu'ils prennent en charge dans le cadre de la recherche et s'agissant de la mission d'information, pour les personnes dont ils connaissaient l'identité avant le début de la recherche [62].

## 2. Les établissements de santé établis en France [63], qualifiés de responsable de traitement, réalisant plusieurs missions

38. Lorsqu'ils sont promoteurs de la recherche, ces établissements peuvent réaliser les missions de suivi, les missions d'information, les missions administratives et contribuer aux missions de contrôle qualité.

39. En cas de cumul de plusieurs missions, ils mettent en place des mesures garantissant la séparation physique et organisationnelle entre les personnes chargées de réaliser ces différentes missions (équipes et procédures d'habilitation séparées) et un cloisonnement entre les données traitées dans le cadre de chaque mission (bases de données et applications disjointes, avec des droits d'accès différents).

Ils s'assurent que chaque personne chargée de réaliser une mission n'a accès qu'aux données nécessaires à la réalisation de sa mission [64].

[61] **Correspond** aux professionnels qui interviennent :

- au sein d'une entité agissant en qualité de ST pour le compte du promoteur (RT) ; et/ou
- au sein d'un établissement de santé établi en France, promoteur d'une recherche et agissant en qualité de RT.

[62] **Point de vigilance** : sont visées ici les personnes dont l'identité est connue des professionnels intervenant dans la recherche préalablement au premier acte de recrutement (par ex. avant le premier contact avec un participant potentiel ou avant la publication d'une annonce concernant la recherche), les personnes déjà prises en charge dans le cadre du soin par le professionnel intervenant dans la recherche, ainsi que les personnes qui s'adressent directement au professionnel intervenant dans la recherche, en vue de participer à la recherche.

[63] **Correspond** aux établissements mentionnés aux articles L. 6111-1 et suivants du CSP.

[64] **Exemple** : un hôpital est promoteur d'un essai clinique et le remboursement des frais liés à la recherche est géré par le service de facturation de cet hôpital ; les données relatives aux participants à la recherche auxquelles les agents du service de facturation peuvent accéder sont les données administratives et un code non

### 3. Les personnes morales, qualifiées de sous-traitant [65] [66], réalisant plusieurs missions

40. Ces personnes morales peuvent réaliser les missions de suivi, les missions d'information, les missions administratives et les missions de contrôle qualité.
41. En cas de cumul de plusieurs missions, le sous-traitant met en place, pour la réalisation des missions confiées, des mesures garantissant la séparation physique et organisationnelle entre les personnes chargées de réaliser ces différentes missions (équipes et procédures d'habilitation séparées) et un cloisonnement entre les données traitées dans le cadre de chaque mission (bases de données et applications disjointes, avec des droits d'accès différents). Il s'assure que chaque personne chargée de réaliser une mission n'a accès qu'aux données nécessaires à la réalisation de sa mission.

## VIII. Information des personnes concernées

---

### A. Concernant la personne se prêtant à la recherche

42. Conformément à l'article 12 du RGPD, le responsable de traitement est tenu d'informer [67] individuellement la personne se prêtant à la recherche et/ou ses représentants légalement désignés de l'existence d'un traitement de données à caractère personnel la concernant ou concernant une personne dont ils assurent la représentation.
43. L'information RGPD doit être concise, transparente, compréhensible, aisément accessible et rédigée dans des termes clairs et simples adaptés aux capacités de compréhension des personnes concernées.

signifiant (cf. paragraphe 33 de la MR) ; en revanche, ces agents ne pourront pas accéder au numéro d'inclusion ni aux données de la recherche.

**[65] Point de vigilance :** de manière générale, le CEPD considère que la fonction de ST présente un risque de conflit d'intérêts avec les fonctions de DPD externe et de représentant au sens de l'article 27 du RGPD.

**[66] Voir :** lignes directrices 3/2018 du CEPD relatives au champ d'application territorial du RGPD (article 3) ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-32018-territorial-scope-gdpr-article-3-version\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-32018-territorial-scope-gdpr-article-3-version_fr)).

**[67] Voir :** lignes directrices WP260 rev.01 sur la transparence ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/article-29-working-party-guidelines-transparency-under-regulation\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/article-29-working-party-guidelines-transparency-under-regulation_fr)).

44. La présente section est sans préjudice des informations à transmettre au titre des réglementations sectorielles applicables [68], qui devront en tout état de cause être respectées par le responsable de traitement.

## 1. La temporalité de l'information

45. Par principe, la personne se prêtant à la recherche et/ou ses représentants légalement désignés sont informés, préalablement à l'inclusion au sein de la recherche.

46. Par exception, lorsque la personne se prêtant à la recherche n'est pas en état de recevoir l'information RGPD avant son inclusion, celle-ci est délivrée, dès que possible, à ses représentants légalement désignés.

47. Dès lors que l'état de santé de la personne se prêtant à la recherche le permet, il lui est délivré l'information RGPD. La personne se prêtant à la recherche ou ses représentants légalement désignés seront informés du droit de s'opposer à l'utilisation des données recueillies dans le cadre de la recherche conformément à la réglementation sectorielle.

## 2. Les modalités de délivrance de l'information

48. L'information RGPD [69] [70] [71] peut être :

- remise en main propre lors d'une consultation ;
- adressée par voie postale ;
- adressée par voie électronique.

**[68] Voir :** notamment les articles L. 1122-1 et suivants du CSP, l'article 16-10 du code civil et les articles L. 1130-1 et suivants du CSP, les articles 28 à 35 du règlement (UE) n° 536/2014 relatif aux essais cliniques de médicaments et l'article L. 1124-1 du CSP, les articles 61 à 68 du règlement (UE) n° 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux et les articles L. 1125-1 et suivants du CSP, les articles 56 à 64 du règlement (UE) n° 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro et les articles L. 1126-1 et suivants du CSP.

**[69] Point de vigilance :** l'information est toujours délivrée par écrit, y compris lorsqu'il est envisagé de collecter les données à l'oral ; le participant doit conserver une copie de l'information RGPD.

**[70] Exemples :** information RGPD insérée au sein de la note d'information relative à la recherche, sur un questionnaire remis au participant, mentionnée au sein d'un document spécifique joint à la note d'information relative à la recherche ou au questionnaire remis au participant.

**[71] Voir :** notamment l'article L. 1122-1 du CSP, l'article 29.3 du règlement (UE) n° 536/2014 relatif aux essais cliniques de médicaments, l'article 63.3 du règlement (UE) n° 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux et l'article 59.3 du règlement (UE) n° 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro.

49. Lorsqu'elle est adressée par voie électronique, les conditions cumulatives suivantes sont applicables :

- la personne se prêtant à la recherche et/ou ses représentants légalement désignés ne s'opposent pas à cette modalité de délivrance de l'information. En cas d'opposition, le responsable de traitement est tenu de remettre une information RGPD au format papier ;
- la personne se prêtant à la recherche et/ou ses représentants légalement désignés disposent des moyens nécessaires pour accéder au support électronique grâce auquel l'information sera délivrée ;
- l'information RGPD au format électronique [72] est mise à disposition [73] de la personne se prêtant à la recherche et/ou ses représentants légalement désignés pendant toute la durée de la recherche ;
- si la personne se prêtant à la recherche et/ou ses représentants légalement désignés en font la demande, ils peuvent à tout moment obtenir la mise à disposition d'une information RGPD au format papier ;
- les mesures de sécurité spécifiques à la délivrance de l'information au format électronique prévues dans l'annexe sécurité sont mises en œuvre (MR-INF-01 à 04).

50. En tout état de cause, les modalités de transmission et d'accès sont conformes aux exigences prévues par la partie VII « destinataires ».

### 3. Les récipiendaires de l'information

51. La personne sollicitée pour se prêter à la recherche et/ou ses représentants légalement désignés sont individuellement informés du traitement des données à caractère personnel.

52. Les personnes mineures, et les personnes majeures concernées par une mission de représentation dans le cadre d'une tutelle, d'une habilitation familiale ou d'un mandat de protection future et/ou leurs représentants légalement désignés sont informés dans des conditions conformes à l'article 70 de la loi « informatique et libertés ».

**[72] Exemples :** envoi par courrier électronique, mise à disposition sur une plateforme en ligne.

**[73] Exemple :** si la mention d'information est mise à disposition sur une plateforme en ligne, celle-ci est active et accessible pendant toute la durée de la recherche.

53. Pour les recherches visées au paragraphe 6 de la méthodologie, lorsque la réglementation sectorielle le prévoit et pour les recherches mentionnées au 2° de l'article L. 1121-1 du code de la santé publique [74], lorsque le second titulaire de l'exercice de l'autorité parentale ne peut pas être consulté dans des délais compatibles avec les exigences méthodologiques de la recherche, une note d'information RGPD à destination du titulaire absent devra être transmise au titulaire présent lors de l'inclusion.

#### 4. Le contenu de l'information RGPD

54. L'information dispensée contient l'ensemble des mentions [75] prévues par le RGPD, complétée des éléments suivants :

- les modalités d'exercice des droits des personnes, notamment les points de contact pour la personne exerçant ses droits et/ou ses représentants légalement désignés et le cas échéant, les informations qu'ils doivent fournir à cet effet ;
- en cas de réutilisation de bases de données et/ou de collections d'échantillons biologiques légalement constituées [76], la source d'où proviennent les données et les catégories de données concernées ;
- l'inscription au sein du fichier national recensant les personnes ne présentant aucune affection et se prêtant volontairement à une recherche conformément aux réglementations sectorielles [77] ;
- lorsque le responsable de traitement confie à un sous-traitant une ou plusieurs missions nécessitant la communication ou l'accès à des données administratives, la ou les missions confiées et les catégories de données à caractère personnel dont il sera destinataire.

#### B. Concernant les professionnels intervenant dans la recherche

55. L'information RGPD est délivrée par une mention [78] figurant sur des documents remis aux professionnels intervenant dans la recherche ou sur les conventions signées par eux. Cette information contient l'ensemble des mentions prévues par le RGPD.

**[74] Point de vigilance :** la dérogation à l'obligation d'information du second titulaire de l'autorité parentale est expressément prévue par l'article 70 de la loi informatique et libertés. Dans le cadre de la MR-001, cette faculté dérogatoire est strictement limitée aux RIPH 2. En conséquence, les recherches régies par d'autres réglementations sectorielles ne sauraient se prévaloir d'une telle dérogation.

**[75] Point de vigilance :** les éléments d'information à fournir aux personnes concernées varient légèrement, selon que les données ont été recueillies auprès du participant (cf. article 13 du RGPD) ou auprès d'un tiers (cf. article 14 du RGPD).

**[76] Exemple :** base de données issue d'une précédente recherche dans le domaine de la santé, ayant fait l'objet de formalités adéquates (déclaration de conformité à une MR ou autorisation) auprès de la CNIL.

**[77] Voir :** articles L. 1121-16, L. 1125-14 et L. 1126-13 du CSP.

**[78] Point de vigilance :** les éléments d'information à fournir aux personnes concernées varient légèrement, selon que les données ont été recueillies auprès de la personne concernée (cf. article 13 du RGPD) ou auprès d'un tiers (cf. article 14 du RGPD).

## IX. Droits des personnes

### A. Les principes généraux

56. Conformément à l'article 12 du RGPD, le responsable de traitement met en œuvre des procédures permettant de donner suite aux demandes d'exercice des droits dans un délai maximal d'un mois à compter de leur réception. Ce délai peut être prolongé de deux mois, compte tenu de la complexité et du nombre de demandes. Cette prolongation est portée à la connaissance de la personne exerçant ses droits et/ou de ses représentants légalement désignés dans un délai d'un mois à compter de la réception de la demande.

57. Sous réserve des dispositions spécifiques décrites ci-dessous et de la base légale retenue :

- le droit d'accès **[79]** s'exerce dans les conditions prévues à l'article 15 du RGPD ;
- le droit de rectification s'exerce dans les conditions prévues à l'article 16 du RGPD ;
- le droit à la limitation s'exerce dans les conditions prévues à l'article 18 du RGPD ;
- le droit d'opposition s'exerce dans les conditions prévues à l'article 21 du RGPD ;
  
- le droit à la portabilité **[80]** s'exerce dans les conditions prévues à l'article 20 du RGPD ;
- le droit à l'effacement s'exerce dans les conditions prévues à l'article 17 du RGPD.

58. Le responsable de traitement ne peut pas se prévaloir des dispositions de l'article 11 du RGPD pour limiter l'exercice des droits des personnes concernées. Lorsque les réglementations sectorielles n'imposent pas la conservation de données administratives ou de moyens de correspondance avec l'identité des personnes, le responsable de

#### **[79] Voir :**

- lignes directrices du CEPD 01/2022 sur les droits des personnes concernées - Droit d'accès ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-012022-data-subject-rights-right-access\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-012022-data-subject-rights-right-access_fr)) ;
- recommandation de la CNIL Dossier patient informatisé - Fiche 11 : les mesures de sécurité liées à l'information et l'exercice des droits, dont le RT peut s'inspirer.

**[80] Point de vigilance :** le droit à la portabilité s'applique uniquement lorsque le traitement est fondé sur le consentement (articles 6.1.a ou 9.2.a du RGPD) ou sur un contrat (article 6.1.b du RGPD) ; ce droit ne s'applique donc pas à une recherche menée sur la base de la mission d'intérêt public poursuivie par le RT (article 6.1.e du RGPD) ou des intérêts légitimes du RT (article 6.1.f du RGPD) et/ou de l'obligation légale à laquelle est soumis le RT (article 6.1.c du RGPD).

traitement reste en capacité de répondre aux demandes des personnes si celles-ci fournissent des informations complémentaires permettant leur réidentification. Il devra pour cela mettre en place un mécanisme garantissant la correspondance entre les données transmises par la personne exerçant ses droits et les données à caractère personnel la concernant traitées dans le cadre de la recherche.

## B. Les dispositions spécifiques pour les droits des personnes se prêtant à la recherche

59. La personne se prêtant à la recherche doit être spécifiquement informée de toute restriction **[81]** de ses droits préalablement au recueil de son consentement en vue de la participation à la recherche.
60. Les droits s'exercent à tout moment, directement ou par l'intermédiaire d'un professionnel désigné à cet effet par la personne se prêtant à la recherche, auprès du :
- responsable de traitement ;
  - responsable scientifique de la recherche ;
  - professionnel intervenant dans la recherche.
61. Conformément aux dispositions de la loi « informatique et libertés », la personne se prêtant à la recherche peut s'opposer à tout moment et sans avoir à justifier sa décision **[82]** **[83]** au traitement des données à caractère personnel la concernant à des fins de recherche.

## C. Les dispositions spécifiques pour les droits des professionnels intervenant dans la recherche

62. Les droits s'exercent à tout moment auprès du responsable de traitement.

**[81] Exemple :** dans le cas où le participant retire son consentement, ce retrait n'a pas d'incidence sur les activités menées et sur l'utilisation des données obtenues sur la base du consentement éclairé exprimé avant que celui-ci n'ait été retiré (article L. 1122-1-1 du CSP).

**[82] Point de vigilance :** est visé ici le droit discrétionnaire dont dispose toute personne de s'opposer au traitement de ses données à des fins de recherche, en particulier toute nouvelle collecte de données.

**[83] Voir :** article 74 de la loi informatique et libertés.

## X. Durée de conservation

---

63. Conformément au e) du 1 de l'article 5 du RGPD, les données à caractère personnel sont traitées pour une durée [84] n'excédant pas celle nécessaire au regard des finalités pour lesquelles elles sont traitées et aux besoins de chaque sous-traitant d'en connaître.
64. Les données à caractère personnel relatives aux personnes se prêtant à la recherche et aux professionnels intervenant dans la recherche sont conservées en base active jusqu'à soit :
- la mise sur le marché du produit de santé étudié ;
  - deux ans après la dernière publication des résultats de la recherche ;
  - en l'absence de publication, deux ans après la signature du rapport final de la recherche.
65. Elles font ensuite l'objet d'un archivage [85] sur support papier ou informatique pour une durée conforme aux réglementations sectorielles applicables.

## XI. Publication des résultats

---

66. En cas de publication des résultats de la recherche dans un média scientifique, l'accès aux données par un expert indépendant, mandaté notamment par un éditeur scientifique pour la consultation et la manipulation des données aux seules fins de réanalyse des résultats, ne peut s'effectuer que par l'interface mise à disposition ou déterminée par le responsable de traitement.
67. À cet égard, le responsable de traitement doit s'assurer :
- que l'information RGPD des personnes concernées mentionne cette catégorie de destinataires ;
  - que les données sont strictement nécessaires pour reproduire les statistiques publiées et qu'elles ne contiennent ni le numéro d'inclusion, ni d'autres codes non significatifs utilisés dans la recherche, ni aucune donnée administrative, en respectant le principe de minimisation et la mesure MR-PUB-01 de l'annexe sécurité ;

**[84] Voir :** site de la CNIL - Les durées de conservation des données (<https://www.cnil.fr/fr/passer-l'action/les-durees-de-conservation-des-donnees>).

**[85] Voir :** notamment l'article 58 du règlement UE n° 536/2014 relatif aux essais cliniques de médicaments, annexe XV du règlement UE n° 2017/745 relatifs aux dispositifs médicaux, l'annexe XIV du règlement UE n° 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, arrêté du 11 août 2008 fixant la durée de conservation par le promoteur et l'investigateur des documents et données relatifs à une recherche biomédicale autre que celle portant sur des médicaments à usage humain.

- de la mise en œuvre d'une solution technique ou de l'adhésion à une solution technique mutualisée respectant les mesures spécifiques à la publication des résultats prévues par l'annexe sécurité (MR-PUB-02 et 03) ;
- le cas échéant, de la conformité de l'accès distant aux données à caractère personnel aux dispositions relatives au transfert des données hors de l'Union européenne (UE) décrites dans la partie XIV « transfert de données en dehors de l'Union européenne ».

68. Conformément aux dispositions de la loi « informatique et libertés », la présentation des résultats de la recherche ne doit en aucun cas permettre l'identification directe ou indirecte des personnes se prêtant à la recherche.

## XII. Sécurité

---

69. La mise en œuvre d'un traitement de données à caractère personnel s'effectue dans le respect des dispositions de l'article 25 et des articles 32 à 35 du RGPD.

70. Le responsable de traitement, ainsi que les sous-traitants auxquels il fait appel, prennent toutes les précautions utiles au regard des risques présentés par le traitement pour préserver la sécurité des données à caractère personnel et empêcher qu'elles soient déformées, endommagées ou que des tiers non-autorisés y aient accès.

71. En particulier, il met en œuvre les mesures générales prévues par l'annexe sécurité **[86]** (MR-SEC-01 à 30) ainsi que les mesures spécifiques (MR-INF-01 à 04, MR-PUB-01 à 03 et MR-CNS-01 à 04).

## XIII. Système fils incluant des données issues du SNDS

---

72. Peuvent faire l'objet d'un traitement dans le cadre de cette méthodologie, les données provenant de systèmes fils conformes aux dispositions des articles L. 1461-1 et suivants du code de la santé publique, ainsi qu'au référentiel de sécurité applicable au SNDS prévu par arrêté **[87]**.

**[86] Point de vigilance :** la conformité à la MR-001 implique le respect de l'ensemble des exigences de la MR, ainsi que celles prévues par ses annexes.

**[87] Voir :** article L. 1461-1 IV 3° du CSP et arrêté du 6 mai 2024 relatif au référentiel de sécurité applicable au SNDS (<https://www.legifrance.gouv.fr/jorf/id/JORFTEXT000049516244>).

## XIV. Transfert de données en dehors de l'Union européenne

73. Les transferts de données hors de l'UE [88] [89] peuvent être effectués en conformité avec la méthodologie, lorsque les conditions décrites ci-après sont remplies.

74. Les données des professionnels intervenant dans la recherche ainsi que les identifiants et les données de la recherche des personnes se prêtant à la recherche peuvent faire l'objet d'un transfert hors de l'UE dans les conditions prévues au chapitre V du RGPD.

75. Les données administratives des personnes se prêtant à la recherche peuvent faire l'objet d'un transfert hors de l'UE :

- lorsque ce transfert s'effectue à destination d'une organisation internationale ou d'un pays tiers, d'un territoire ou d'un ou plusieurs secteurs déterminés dans ce pays tiers reconnus par la Commission européenne comme assurant un niveau de protection adéquat, conformément à l'article 45 du RGPD (décision d'adéquation) ; ou
- dans le cas particulier où la recherche est conduite dans un pays tiers par un responsable de traitement établi en France, lorsque le transfert est effectué vers ce même pays tiers, dans les conditions prévues au chapitre V du RGPD.

**[88] Point de vigilance :** est notamment considéré comme un transfert tout accès distant (visualisation) aux données depuis l'extérieur du territoire de l'UE.

**[89] Voir :**

- lignes directrices 3/2018 du CEPD relatives au champ d'application territorial du RGPD (article 3) ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-32018-territorial-scope-gdpr-article-3-version\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-32018-territorial-scope-gdpr-article-3-version_fr)) ;
- recommandations 01/2020 du CEPD sur les mesures qui complètent les instruments de transfert destinés à garantir le respect du niveau de protection des données à caractère personnel de l'UE ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/recommendations/recommendations-012020-measures-supplement-transfer\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/recommendations/recommendations-012020-measures-supplement-transfer_fr)) ;
- site de la CNIL - Transférer des données hors de l'UE (<https://www.cnil.fr/fr/les-outils-de-la-conformite/transferer-des-donnees-hors-de-lue>).

76. Un transfert de données hors de l'UE peut être effectué s'il est strictement nécessaire à la mise en œuvre de la recherche ou à l'exploitation de ses résultats et si les dispositions de la partie VII « destinataires » sont respectées.
77. Les personnes concernées sont préalablement informées du transfert de leurs données, du pays de destination, de l'existence ou de l'absence d'une décision d'adéquation ou de garantie appropriée et des moyens d'en obtenir une copie.

## XV. Sous-traitant

---

78. Lorsque le responsable de traitement fait appel à un ou des sous-traitants [90], il s'assure que ceux-ci, et les sous-traitants ultérieurs [91], présentent des garanties suffisantes quant à la mise en œuvre de mesures techniques et organisationnelles appropriées pour répondre aux exigences du RGPD et de la loi « informatique et libertés ». Le responsable de traitement réalise également un audit [92] de chaque sous-traitant.
79. L'adhésion, par un sous-traitant, à un code de conduite [93] approuvé par une autorité de contrôle peut servir d'élément pour démontrer qu'il met en œuvre des garanties suffisantes.
80. Le responsable de traitement établit avec le sous-traitant un contrat ou un autre acte juridique précisant les obligations de chaque partie et reprenant les exigences de l'article 28 du RGPD.
81. En outre, le sous-traitant :
- désigne, le cas échéant, un délégué à la protection des données conformément à l'article 37 du RGPD ;

### [90] Voir :

- site de la CNIL - Travailler avec un sous-traitant (<https://www.cnil.fr/fr/sous-traitant>) ;
- lignes directrices 07/2020 du CEPD concernant les notions de RT et de ST dans le RGPD ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-072020-concepts-controller-and-processor-gdpr\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/guidelines-072020-concepts-controller-and-processor-gdpr_fr)).

[91] Voir : avis 22/2024 du CEPD relatif à certaines obligations découlant du recours à un ou plusieurs sous-traitant(s) ou sous-traitant(s) ultérieur(s) ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/opinion-board-art-64/opinion-222024-certain-obligations-following\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/opinion-board-art-64/opinion-222024-certain-obligations-following_fr)).

[92] Exemples : audit documentaire, revue de conformité, inspection, etc. pouvant être réalisé à distance ou sur site.

[93] Exemple : code EUCROF (<https://www.cnil.fr/fr/recherche-clinique-la-cnil-approuve-le-code-de-conduite-europeen-de-la-federation-eucrof>).

- tient un registre des catégories de traitements effectués pour le compte du responsable de traitement, conformément à l'article 30 du RGPD ;
- tient et met à jour les informations relatives aux sous-traitants ultérieurs engagés.

## XVI. Mise en œuvre du principe de responsabilité

### A. Documentation de la conformité : analyse d'impact sur la protection des données (AIPD) et registre des traitements

82. Le responsable de traitement effectue une AIPD [94] conformément aux dispositions de l'article 35 du RGPD. Cette AIPD doit couvrir en particulier les risques sur les droits et libertés des personnes concernées.

Une seule AIPD [95] peut porter sur un ensemble d'opérations de traitement similaires qui présentent des risques similaires.

83. Conformément à l'article 30 du RGPD, le responsable de traitement tient à jour, au sein du registre des activités de traitement, la liste de chacun des traitements mis en œuvre dans le cadre de la méthodologie.

### B. Désignation d'un délégué à la protection des données (DPD/DPO [96])

#### [94] Voir :

- site de la CNIL - L'analyse d'impact sur la protection des données (AIPD) (<https://www.cnil.fr/fr/RGPD-analyse-impact-protection-des-donnees-aidp>) ;
- site de la CNIL - Outil PIA (<https://www.cnil.fr/fr/outil-pia-telechargez-et-installez-le-logiciel-de-la-cnil>).

**[95] Point de vigilance :** les traitements couverts par une seule et même AIPD doivent présenter des caractéristiques communes du point de vue du traitement des données personnelles (mêmes catégories de personnes concernées, mêmes catégories de données traitées, mêmes catégories de destinataires, mesures de sécurité similaires, etc.) ; le fait que plusieurs recherches relèvent de la même réglementation sectorielle ne suffit pas à établir qu'elles peuvent être couvertes par une même AIPD.

#### [96] Voir :

- lignes directrices du CEPD WP243 rev.01 sur le DPO ([https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/data-protection-officer\\_fr](https://www.edpb.europa.eu/our-work-tools/our-documents/guidelines/data-protection-officer_fr)) ;
- guide de la CNIL - Délégué à la protection des données (<https://www.cnil.fr/fr/le-guide-du-delegue-la-protection-des-donnees>).

84. Dans les conditions prévues à l'article 37 du RGPD, chaque responsable de traitement désigne **[97]** un délégué à la protection des données (DPD).

Ce DPD **[98]** aura notamment pour mission de vérifier le respect de la conformité des traitements mis en œuvre selon la méthodologie.

### C. Formalités

85. Le responsable de traitement adresse à la CNIL une seule déclaration de conformité à la méthodologie de référence pour l'ensemble des traitements qu'il met en œuvre en conformité avec cette norme.

86. En cas de responsabilité conjointe de traitement, chaque responsable adresse à la CNIL une déclaration de conformité.

87. La déclaration de conformité ne dispense pas le responsable de traitement de réaliser les démarches nécessaires prévues par les réglementations sectorielles, notamment auprès de l'autorité compétente **[99]** et/ou d'un comité d'éthique.

### D. Principe de transparence

88. Les recherches et leurs résultats sont inscrits dans les registres visés par les réglementations sectorielles **[100]**.

**[97] Point de vigilance :** la MR n'impose pas la désignation d'un DPD par défaut ; le RT *doit* désigner un DPD dans les situations prévues à l'article 37.1 du RGPD ou si le droit de l'Union ou d'un état membre l'exige, conformément à l'article 37.4 du RGPD et *peut* désigner un DPD dans les autres cas.

**[98] Correspond** au DPD officiellement désigné auprès de la CNIL ou à son relais ou référent, conformément à l'organisation de la protection des données en place au sein du RT.

**[99] Exemple :** l'ANSM, en France.

**[100] Voir :** notamment l'article L. 1121-15 du CSP, article 81 du règlement (UE) n° 536/2014 relatif aux essais cliniques de médicaments, l'article 73 du règlement (UE) n° 2017/745 relatif aux dispositifs médicaux, l'article 69 du règlement (UE) n° 2017/746 relatif aux dispositifs médicaux de diagnostic in vitro ; à la date d'adoption de la MR, certains des registres visés par les réglementations sectorielles ne sont pas mis en œuvre.

## **XVII. Entrée en vigueur**

---

89. La méthodologie de référence entre en vigueur à compter de sa publication au Journal officiel de la République française.
90. Les traitements de données mis en œuvre en application de la délibération n° 2018-153 du 3 mai 2018 portant homologation d'une méthodologie de référence relative aux traitements de données à caractère personnel mis en œuvre dans le cadre des recherches dans le domaine de la santé avec recueil du consentement de la personne concernée (MR-001) et abrogeant la délibération n° 2016-262 du 21 juillet 2016 peuvent se poursuivre dans le respect de ses dispositions.
91. Les responsables de traitement ayant réalisé un engagement ou une déclaration de conformité à la MR-001 dans une précédente version ne sont pas tenus de déclarer à nouveau leur conformité, sous réserve que les recherches mises en œuvre à compter de son entrée en vigueur soient conformes à la présente méthodologie.
92. Lorsqu'une recherche autorisée antérieurement par la CNIL fait l'objet d'une modification substantielle et est conforme à la présente méthodologie, il n'est pas nécessaire d'obtenir une nouvelle autorisation de la CNIL.