



Projet HUGOSHARE

Responsable scientifique

Professeur Marc Cuggia,

Centre de Données Cliniques CHU de Rennes

Equipe Projet Données Massives en Santé, LTSI – UMR INSERM 1099

Notre établissement participe au projet HUGOSHARE¹ porté par le Groupement de Coopération Sanitaire des Hôpitaux Universitaires du Grand Ouest (HUGO) sous la responsabilité scientifique du Professeur Cuggia du CHU de Rennes. Le projet HUGOSHARE a été autorisé par la CNIL le 20 novembre 2020 (Décision DR-2020-358).

HUGOSHARE contribuera à l'amélioration et à la sécurisation de la prescription dans les situations de polymédication. En effet plus un patient prend de médicaments et plus le risque d'interactions est important avec des conséquences plus ou moins graves selon les patients. Les hospitalisations constituent un risque de rupture de traitement avec des conséquences potentielles sur l'état de santé des patients.

L'analyse conjointe des prescriptions en ville et à l'hôpital et des pathologies permettra d'identifier des situations à risque pour un patient. Les résultats pourront conduire au développement de modules complémentaires aux outils d'aide à la prescription pour les professionnels de santé pour un bon usage des médicaments.

Les données utilisées pour cette étude sont extraites des entrepôts de données de santé des établissements et de la base de l'Assurance Maladie. Il s'agit de données démographiques (sexe, âge, commune de résidence), de diagnostics et actes médicaux, de résultats d'examens de laboratoires biologiques, des prescriptions et administrations médicamenteuses, des prestations de soins en ville. Elles ne comportent pas de données nominatives. Chaque patient est identifié par un numéro anonyme.

Vous disposez d'un droit d'opposition à l'utilisation de vos données pour ce projet. Cette décision n'aura pas d'impact sur la qualité de vos soins en cours ou futurs.

Les données seront transférées de façon sécurisée sur la plateforme nationale des données de santé (Health Data Hub²) pour être analysées. Seuls les membres de l'équipe de recherche habilités accéderont aux données de l'étude sous la responsabilité du responsable scientifique. Ils sont soumis au secret professionnel. Les analyses sont toujours conduites de façon confidentielle. Les résultats sont produits sous forme agrégée de telle sorte que les patients ne puissent pas être identifiés.

Des méthodes d'intelligence artificielle seront utilisées pour prédire les situations à risque d'effets indésirables. La participation de sept centres hospitaliers permettra de disposer d'un volume de données important, condition nécessaire au développement d'algorithmes basés sur l'intelligence artificielle.

Conformément aux dispositions de la loi Informatique et Libertés du 6 janvier 1978 modifiée et au Règlement Général sur la Protection des Données du 27 avril 2016 vous disposez d'un droit d'accès, de rectification, et de limitation du traitement de vos données. Vous pouvez vous opposer à la transmission de vos données pour ce projet. Ces droits s'exercent auprès du délégué à la protection des données de l'établissement³.

Pour toute information sur le projet vous pouvez joindre le responsable scientifique ou le délégué à la protection des données du GCS HUGO⁴.

¹ <https://www.chu-hugo.fr/accueil/projets/donnees-massives-sante/>

² <https://www.health-data-hub.fr/>

³ dpo@chu-angers.fr, protection.donnees@chu-brest.fr,

vosdonneespersonnelles@chu-nantes.fr,

dpo@chu-rennes.fr,

dpo@chu-tours.fr,

delegue.protection.donnees@ico.unicancer.fr

⁴ dpo-hugo@chu-rennes.fr