

Note d'information individuelle

Observatoire des pneumonies et des pleuropneumopathies aux urgences pédiatriques chez l'enfant de 1 mois à 15 ans

Nom du responsable du traitement des données	ACTIV (Association Clinique et Thérapeutique Infantile du Val de Marne)
Coordonnées du Délégué à la Protection des Données	dpo@activ-france.fr

Quel est le but de cet observatoire ?

L'Observatoire des Pneumonies et des Pleuropneumopathies aux urgences pédiatriques a pour objectif de décrire l'épidémiologie des pneumonies et pleuropneumopathies : fréquence, caractéristiques cliniques et biologiques, bactéries responsables et place du pneumocoque, résistance aux antibiotiques, traitement, statut vaccinal, mesures de l'impact des vaccinations sur les bactéries à l'origine de l'infection.

Cet observatoire est soutenu par le GPIP (Groupe de Pathologie Infectieuse Pédiatrique) et ACTIV. L'hôpital et notamment le service des Urgences pédiatriques dans lequel votre enfant a été admis y participe. Les résultats sont disponibles sous forme de publications (référence PubMed sur le site : <https://www.activ-france.com>).

Aucun acte supplémentaire n'est réalisé dans le cadre de cet observatoire.

Cet observatoire n'aura aucune conséquence sur les soins que reçoit votre enfant et n'entraînera aucun frais supplémentaire.

Quelles sont les données recueillies ?

Pour tous les enfants qui présentent une pneumonie ou pleuropneumonie, les informations suivantes sont recueillies : date de naissance, sexe, date de visite aux urgences, facteurs de risque, vaccination anti-pneumococcique, résultats biologiques et radiographiques, hospitalisation, antibiothérapie, examens complémentaires réalisés et l'évolution. Les données colligées sont des données habituelles dans la prise en charge des pneumonies.

Quels sont les destinataires de ces informations ?

Ces informations seront ensuite pseudonymisées et transmises aux responsables de l'observatoire (GPIP/ACTIV).

Ces données sont également susceptibles d'être réutilisées dans le cadre d'autres projets de recherches, et éventuellement transférées dans un pays de l'union européenne ou hors union européenne.

Quelle est la durée de conservation de ces données ?

Ces données sont conservées en principe pendant 30 ans à compter de la date de recueil, par référence aux dispositions de l'article R. 1112-7 du code de la santé publique applicables aux établissements de santé.

Quels sont vos droits et comment les exercer ?

Conformément à la loi « *informatique et libertés* » du 6 janvier 1978 modifiée et au Règlement européen n°2016/679/UE du 27 avril 2016 (applicable depuis le 25 mai 2018), vous bénéficiez d'un droit d'accès, de rectification, de portabilité et d'effacement de vos données ou encore de limitation du traitement. Vous pouvez également, pour des motifs légitimes, vous opposer au traitement des données concernant votre enfant. Ces droits s'exercent auprès du service en charge de l'observatoire qui seul connaît l'identité de votre enfant. Dans ces cas, merci de le signaler à l'un des médecins du service dans lequel est pris en charge votre enfant.

Cette note d'information est également disponible sur le site <https://www.activ-france.com>.

Cette étude a reçu l'approbation du Comité d'éthique de l'Hôpital Robert Debré à Paris (CEERB-RD) le 22/02/2013 et de la CNIL le 29/06/2009, modifiée le 07/12/2010, 20/12/2012, 25/07/2014, 30/10/2014, 20/05/2015 et le 18/07/2017.