

Notice d'information à l'attention des personnes à qui il est proposé de participer à la recherche

INFORMATIONS DÉLIVRÉES AUX PERSONNES À QUI IL EST PROPOSÉ DE PARTICIPER À CETTE RECHERCHE

Version N°3 du 27/06/2025

SOMMAIRE

1.		CONTEXTE, OBJECTIFS ET JUSTIFICATION	3
2.		DÉROULEMENT DE LA RECHERCHE	4
	2.1	.1 LES CONDITIONS DE VOTRE PARTICIPATION AU PROJET RIBEOLH	4
	2.2	.2 QU'IMPLIQUE LA PARTICIPATION À CETTE RECHERCHE ?	4
3. SF	ΈC	BÉNÉFICES ATTENDUS, CONTRAINTES ET RISQUES ASSOCIÉS AUX PROCÉDUR CIFIQUES DE LA RECHERCHE	
	3.1	.1 BÉNÉFICES ATTENDUS	5
	3.2 RE	.2 CONTRAINTES ET RISQUES ASSOCIÉS AUX PROCÉDURES SPÉCIFIQUES DE	
4.		INFORMATIONS CONCERNANT VOTRE SANTÉ	6
5.		INDEMNITÉS EN COMPENSATION DE CONTRAINTES	6
6.		CONSERVATION DE VOS ÉLÉMENTS BIOLOGIQUES AU COURS DE LA RECHERCHE	6
7.		TRAITEMENT ET PROTECTION DE VOS DONNÉES À CARACTÈRE PERSONNEL	6
	7.1	.1 LA SÉCURITÉ ET LA CONFIDENTIALITÉ DE VOS DONNÉES	6
	7.2 CE	.2 LA DURÉE DE CONSERVATION ET D'ARCHIVAGE DE VOS DONNÉES ISSUES ETTE RECHERCHE	
	7.3	.3 VOS DROITS RELATIFS A LA protection des données	7
8.		INFORMATION SUR LES RÉSULTATS GLOBAUX	9
9.		DEVENIR DE VOS PRÉLÈVEMENTS DE SALIVE À L'ISSUE DE LA RECHERCHE	9
10 EC		RÉ-UTILISATION DE VOS DONNÉES DANS LE CADRE D'UNE NOUVELLE RECHERCI	
11		DISPOSITIONS LÉGISLATIVES	. 10

Madame, Monsieur,

Vous êtes invité·e à participer à une recherche impliquant la personne humaine intitulée « Recherche des Impacts du Bruit EOLien sur l'Humain : son, perception, santé » (RIBEoIH), dirigée par Anne-Sophie Evrard, chargée de recherche à l'Université Gustave Eiffel et investigateur¹ principal de cette recherche.

Ce document d'information décrit en quoi consiste cette recherche dans le but de vous permettre de prendre une décision en connaissance de cause. Il vous est conseillé de prendre votre temps pour lire ces informations et choisir sur la base de ces dernières d'y participer ou non

Vous êtes libre d'y participer ou non. Avant de vous décider, vous pouvez en parler à toute personne avec qui vous vous sentez à l'aise comme vos proches ou votre médecin traitant. N'hésitez pas à poser des questions à tout moment à la personne qui vous a proposé de participer à la recherche ou à l'équipe de recherche en envoyant un mail à l'adresse suivante : ribeolh@univ-eiffel.fr

Si vous ne souhaitez pas prendre part à cette recherche, vous n'aurez évidemment pas à vous justifier.

Si vous acceptez de participer à cette recherche, votre consentement exprimé par votre signature sera recueilli par l'investigateur ou son représentant. Sur ce document de consentement, vous devrez indiquer vos nom et prénom(s) et dater et signer dans l'emplacement qui vous est réservé. Vous pourrez retirer à tout moment votre consentement à la recherche, sans vous voir reprocher ce retrait. Cela ne changera en rien les rapports que vous aviez avec l'investigateur ou son représentant. Nous vous demanderons simplement de les en d'informer.

L'Université Gustave Eiffel est le promoteur² de cette recherche. (*Université Gustave Eiffel, Campus de Marne-la-Vallée, 5 boulevard Descartes 77454 Marne-la-Vallée Cedex 2*).

1. CONTEXTE, OBJECTIFS ET JUSTIFICATION

L'énergie éolienne est en pleine expansion en France, comme partout ailleurs dans le monde, et constitue un levier d'action important pour la réalisation de politiques publiques (loi sur la transition énergétique de 2015). Cette orientation résulte notamment de la volonté de diversifier les sources d'énergie pour réduire la dépendance aux énergies fossiles ainsi que de diminuer les émissions de gaz à effet de serre. Des règles précises gouvernent la conception et l'implantation des éoliennes afin de limiter le champ acoustique qu'elles produisent lorsqu'elles fonctionnent et par conséquent de minimiser la gêne pour les riverains. La population habitant à proximité de ces installations s'interroge sur les impacts sanitaires du bruit émis par les éoliennes.

Fin 2018, l'Organisation Mondiale de la Santé (OMS) a souligné que les preuves concernant les effets sur la santé du bruit émis par les éoliennes sont soit inexistantes soit de faible qualité. En effet, jusqu'à présent, peu d'études épidémiologiques ont recherché ces effets. Dans ce contexte, il n'est pour l'instant pas possible de conclure quant à l'impact du bruit des éoliennes sur la santé. L'OMS et l'Agence nationale de sécurité sanitaire de l'alimentation, de l'environnement et du travail (Anses) recommandent donc de mettre en œuvre des études épidémiologiques portant sur ce sujet.

¹ L'investigateur est la personne physique chargée de surveiller et de diriger la recherche sur un lieu de recherche. Lorsque la recherche implique plusieurs investigateurs, un investigateur coordonnateur est désigné parmi eux.

² Le Promoteur est une personne physique ou morale qui est responsable d'une recherche impliquant la personne humaine, en assure la gestion et vérifie que son financement est prévu.

Suivant ces recommandations, l'objectif de l'étude épidémiologique RIBEolH est d'évaluer les effets sur la santé du bruit émis par les éoliennes. Les résultats compléteront ceux des très rares études dans ce domaine. Ce projet contribuera à l'accompagnement du développement de ces énergies renouvelables de façon maîtrisée et dans le respect des populations exposées.

2. DÉROULEMENT DE LA RECHERCHE

2.1 LES CONDITIONS DE VOTRE PARTICIPATION AU PROJET RIBEOLH

Le projet RIBEolH sera mené auprès de 1 040 personnes vivant à proximité de parcs éoliens en France, qui répondent aux critères suivants :

- Être un adulte âgé de plus de 18 ans,
- Résider à proximité de l'un des parcs éoliens sélectionnés pour l'étude,
- Résider habituellement dans le foyer résidant à l'adresse sélectionnée, c'est-à-dire pendant au moins six mois dans l'année,
- Être installé dans le logement actuel depuis plus d'un an,
- Être en capacité de comprendre et de parler suffisamment le français pour répondre au questionnaire, sans distinction de nationalité,
- Ne pas faire l'objet d'une mesure de protection juridique (sauvegarde de justice, curatelle ou tutelle),
- Avoir accepté de participer à l'étude après que son consentement ait été recueilli par l'investigateur ou son représentant.

2.2 QU'IMPLIQUE LA PARTICIPATION À CETTE RECHERCHE?

Si vous acceptiez de participer **au projet RIBEoIH** cela impliquerait pour vous **1**° un entretien en face à face avec un enquêteur et **2**° la réalisation de mesures physiologiques (certaines effectuées par l'enquêteur et d'autres par vous-même).

- 1° Il vous sera tout d'abord demandé de **répondre aux questions posées en face-à-face par un enquêteur** à votre domicile. Ce questionnaire permettra de recueillir des informations concernant vos caractéristiques démographiques et socio-économiques, votre logement, vos habitudes de vie (consommation de tabac, d'alcool, ...), votre perception de votre environnement et votre état de santé. Certaines de ces informations constituent des données de santé qui sont considérées comme des données sensibles et font l'objet à ce titre d'une protection renforcée.
- 2° Au cours de l'entretien, l'enquêteur enregistrera les coordonnées GPS de votre domicile : ces informations sont absolument nécessaires pour caractériser votre exposition au bruit et obtenir les résultats les plus précis possible. Si vous refusez, vous ne pourrez pas être inclu.e dans l'étude.
- 3° L'enquêteur mesurera trois fois votre pression artérielle et votre fréquence cardiaque, et cela deux fois en début d'interview, à une minute d'intervalle, et une troisième fois à la fin de l'interview, et votre tour de taille. Ces informations constituent des données de santé qui sont considérées comme des données sensibles et font l'objet à ce titre d'une protection renforcée.

Vous aurez ensuite à réaliser vous-même deux prélèvements de votre salive, un le soir au coucher et un le lendemain matin au lever. Ces prélèvements de salive seront analysés par

un laboratoire des Hospices Civils de Lyon pour déterminer la concentration de cortisol (marqueur des états de stress).

C'est l'enquêteur qui vous expliquera comment prélever vous-même deux fois votre salive : la première fois, le soir suivant votre entretien avec l'enquêteur, au coucher, et la seconde fois, le lendemain matin suivant l'entretien, au lever. Il vous laissera des instructions détaillées pour le faire et vous remettra également un sachet plastique, transparent et hermétique, et une enveloppe pré-adressée et pré-payée dans lesquels nous vous demandons de placer les prélèvements de salive. Une fois ces prélèvements réalisés, vous aurez également à remplir un bref questionnaire que vous placerez dans une seconde enveloppe pré-adressée et pré-payée avec le bordereau d'envoi de la première enveloppe. Le jour même du deuxième prélèvement, nous vous demandons ensuite de déposer ces deux enveloppes dans le bureau de poste de votre choix.

L'entretien en face à face avec l'enquêteur sous forme de questionnaire et la réalisation des mesures physiologiques (sauf cortisol) par ce dernier auront lieu durant sa visite à votre domicile et dureront approximativement 1h30.

Participer à cette recherche requiert votre adhésion et le respect du protocole et du calendrier. Il est important que vous en discutiez avec l'enquêteur avant de décider de votre participation.

Les frais des actes et analyses prévus dans le cadre de cette recherche sont intégralement pris en charge par l'Université Gustave Eiffel.

La durée de votre participation est de : 1h30 maximum pour répondre au questionnaire et réaliser les mesures de votre pression artérielle, de votre fréquence cardiaque et de votre tour de taille. S'ajoutent à cela quelques minutes pour prélever deux fois votre salive au lever et au coucher et pour les déposer dans le bureau de Poste de votre choix. Si vous êtes tiré.e au sort et que vous acceptez de participer à cette recherche, des mesures acoustiques d'une durée de 24h minimum et d'une semaine maximum seront en outre effectuées sur la façade de votre logement.

La durée totale de la recherche est de : 4 ans.

3. BÉNÉFICES ATTENDUS, CONTRAINTES ET RISQUES ASSOCIÉS AUX PROCÉDURES SPÉCIFIQUES DE LA RECHERCHE

3.1 BÉNÉFICES ATTENDUS

Au niveau collectif, les bénéfices attendus de cette étude sont de permettre la progression des connaissances concernant les effets sur la santé du bruit émis par les éoliennes. Au niveau international, les résultats compléteront ou viendront enrichir les très rares études dans ce domaine. Les résultats de cette étude permettront d'alimenter les futurs travaux portant sur la préconisation de seuils de bruit applicables dans le cadre du développement éolien, et pour lequel les connaissances font actuellement défaut. Cette étude contribuera à l'accompagnement du développement de ces énergies renouvelables de façon maîtrisée et dans le respect des populations exposées.

3.2 CONTRAINTES ET RISQUES ASSOCIÉS AUX PROCÉDURES SPÉCIFIQUES DE LA RECHERCHE

Au niveau individuel, les mesures prévues dans cette étude n'impliquent aucun risque pour vous.

Le prélèvement de salive est un acte simple (garder un tampon de coton spécial pendant une à deux minutes dans la bouche), non invasif et réalisable à domicile par le participant luimême, sans assistance médicale.

Pendant votre participation à RIBEoIH, vous avez la possibilité de participer à une autre recherche en parallèle.

Les femmes enceintes peuvent tout à fait participer à cette recherche.

4. INFORMATIONS CONCERNANT VOTRE SANTÉ

Conformément aux règles applicables aux recherches impliquant la personne humaine³, vous avez le droit d'avoir communication, au cours ou à l'issue de la recherche, des informations concernant votre santé, détenues par l'investigateur ou son représentant.

Si vous le souhaitez, l'enquêteur pourra vous informer des résultats de pression artérielle, fréquence cardiaque et de tour de taille et si des anomalies sont identifiées dans vos résultats de pression artérielle, l'équipe investigatrice pourra vous en informer et vous conseiller.

Si vous souhaitez avoir accès aux résultats de vos analyses de cortisol, vous pourrez faire une demande par mail ou par courrier à l'équipe de recherche en joignant une photocopie de votre pièce d'identité. Votre demande sera traitée lorsque les prélèvements de votre salive auront été analysés par le laboratoire d'analyse.

5. INDEMNITÉS EN COMPENSATION DE CONTRAINTES

Aucun éventuel avantage financier ne peut être tiré de la participation à cette recherche.

6. CONSERVATION DE VOS ÉLÉMENTS BIOLOGIQUES AU COURS DE LA RECHERCHE

Les prélèvements de votre salive seront conservés congelés à moins 20°C au Centre de Biologie Est des Hospices civils de Lyon avant les analyses pour déterminer la concentration de cortisol. Vos échantillons seront détruits s'il en reste une partie après analyse biologique.

En revanche, si vous décidez d'interrompre votre participation à cette recherche avant que les échantillons ne soient analysés, vos éléments biologiques pourront être conservés et utilisés pour cette recherche, sauf si vous vous y opposez en envoyant un courrier à l'adresse suivante : Université Gustave Eiffel – Campus de Lyon, Étude RIBEoIH, Cité des Mobilités, 25 avenue François Mitterrand, 69675 BRON cedex. Il est important que vous communiquiez votre identifiant cortisol que vous aura fourni l'enquêteur et figurant sur les consignes de prélèvement de salive, lors de chaque échange avec nous. Dans ce cas, ces derniers seront détruits.

7. TRAITEMENT ET PROTECTION DE VOS DONNÉES À CARACTÈRE PERSONNEL

7.1 LA SÉCURITÉ ET LA CONFIDENTIALITÉ DE VOS DONNÉES

Afin de répondre aux objectifs scientifiques de cette étude, un traitement informatique de vos données personnelles sera mis en œuvre sous la responsabilité de l'Université Gustave Eiffel dans une finalité d'intérêt public. Celle-ci mandate l'institut de sondage Ipsos Observer pour recueillir vos données. Il s'engage à détruire toutes les données vous concernant une fois qu'il les aura transmises à l'équipe de recherche.

-

³ Article L.1122 1-1 al. 10 du Code de la Santé Publique.

Parmi ces données, certaines sont des données de santé, considérées comme des données sensibles ; pour cette raison, elles font l'objet d'une protection particulière nécessitant votre consentement spécifique.

Les résultats individuels et les différentes données vous concernant seront strictement confidentiels. Ils ne seront consultables que par l'investigateur de l'étude, le promoteur ou par des personnes mandatées par le promoteur et astreintes au secret professionnel, ou des personnes mandatées par les autorités administratives, sanitaires et judiciaires.

L'équipe de recherche y aura accès. En outre, ces données pourront être transmises à des tiers français (autorités de santé et autres acteurs de cette recherche) dans des conditions assurant leur confidentialité.

Dans le cadre de cette recherche, vos données personnelles recueillies vont faire l'objet d'un traitement. Ce dernier est placé sous la responsabilité de l'Université Gustave Eiffel et répond à l'exécution d'une mission d'intérêt public qui justifie le traitement de vos données personnelles à des fins de recherche scientifique.

Vous aurez trois numéros qui permettront d'identifier vos données dans l'étude : un pour le questionnaire et les mesures physiologiques, un pour les prélèvements de salive et le questionnaire cortisol, et un pour faire le lien avec vos données de contact. Le lien entre ces numéros et votre identité sera stocké dans un serveur sécurisé à part de vos autres données.

Vos données personnelles seront issues 1° de vos réponses au questionnaire (identifiées par votre numéro questionnaire et votre numéro pour vos données de contact), 2° des résultats des mesures de votre pression artérielle, de votre fréquence cardiaque et de votre tour de taille (identifiées par votre numéro questionnaire) ainsi que la concentration de cortisol déterminée à partir des deux prélèvements de salive effectués par vos soins (identifiée par votre numéro cortisol), ces résultats constituant des données de santé de même que les réponses apportées aux questions portant sur votre état de santé.

L'analyse de la concentration de cortisol dans les prélèvements de salive que vous aurez effectués sera réalisée au Centre de Biologie Est des Hospices civils de Lyon, sous la coordination d'une biologiste de ce Centre. Aucune donnée identifiante ne sera accessible à ce Centre.

7.2 LA DURÉE DE CONSERVATION ET D'ARCHIVAGE DE VOS DONNÉES ISSUES DE CETTE RECHERCHE

Vos données seront conservées dans les systèmes d'information sécurisés de l'Université Gustave Eiffel jusqu'à l'obtention des résultats soit pendant une durée maximale de quatre années.

7.3 VOS DROITS RELATIFS A LA PROTECTION DES DONNEES

Conformément au Règlement (UE) 2016/679 du 27 avril 2016, relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel (RGPD) et à la loi n°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée, relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés, vous disposez des droits suivants :

- Droit d'accès aux informations vous concernant, afin d'en vérifier l'exactitude et, le cas échéant, afin de les rectifier, de les compléter, de les mettre à jour,
- Droit d'opposition : droit de vous opposer à tout moment, à la transmission de vos données et d'obtenir que vos données ne soient plus collectées pour l'avenir. L'exercice de ce droit entraîne l'arrêt de votre participation à la recherche,

- Droit de retirer votre consentement à votre participation à la recherche à tout moment sans avoir à vous justifier. Toutefois les données utiles recueillies préalablement à l'exercice de votre droit d'opposition ou au retrait de votre consentement pourront continuer à être traitées de façon confidentielle pour ne pas compromettre la réalisation des objectifs de la recherche,
- Droit d'effacement de vos données collectées. L'exercice de ce droit entraîne l'arrêt de votre participation à la recherche.

Vous aurez la possibilité d'exercer vos droits pendant 2 ans après la fin de la recherche à l'issue desquels il sera fait droit à votre demande sous réserve de la possibilité de vous réidentifier. En effet, vos données d'identification seront supprimées à la fin de cette période.

Vous pourrez exercer ces droits et obtenir communication des informations vous concernant, en envoyant :

- un mail à l'adresse suivante : ribeolh@univ-eiffel.fr
- ou un courrier postal à l'adresse suivante : Étude RIBEoIH
 Umrestte, Université Gustave Eiffel – Campus de Lyon, Cité des Mobilités 25 avenue François Mitterrand, F-69675 Bron, cedex, France

Vous pouvez si besoin également contacter la Déléguée à la Protection des Données de l'Université Gustave Eiffel par mail (<u>protectiondesdonnees-dpo@univ-eiffel.fr</u>) ou par voie postale (Déléguée à la Protection des Données, Université Gustave Eiffel – Campus de Marnela-Vallée, 5 Boulevard Descartes, 77420 Champs sur Marne, France).

En outre, conformément au RGPD, les informations suivantes vous sont communiquées :

- l'Université Gustave Eiffel, en tant que promoteur de la recherche, est le responsable du traitement (5 Boulevard Descartes, 77420 Champs sur Marne; Tél: 01 60 95 75 00):
- l'Université Gustave Eiffel a nommé une déléguée à la protection des données (DPD),
 Madame Véronique Juge : <u>protectiondesdonnees-dpo@univ-eiffel.fr</u> ou Déléguée à la Protection des Données, Université Gustave Eiffel Campus de Marne-la-Vallée, 5 Boulevard Descartes, 77420 Champs sur Marne, France;
- le fondement juridique du traitement des données est l'exécution d'une mission d'intérêt public dont est investi le responsable de traitement (article 6.1.e du RGPD) ;
- le destinataire des données à caractère personnel est uniquement l'équipe de recherche à l'initiative de cette étude :
- les données à caractère personnel vous concernant et collectées dans le cadre de l'étude seront conservées en France et ne feront en aucun l'objet d'un transfert hors de l'Union européenne;
- si après avoir contacté les personnes désignées pour veiller au respect des règles relatives à la protection des données, vous estimez que les droits relatifs à vos données personnelles ne sont pas respectés, vous pouvez adresser une réclamation auprès de la Commission nationale de l'informatique et des libertés (CNIL) (sur le site internet de la CNIL ou par courrier postal en écrivant : CNIL - 3 Place de Fontenoy -TSA 80715 - 75334 PARIS CEDEX 07).

Vous trouverez ci-dessous un tableau récapitulatif.

Responsable de traitement	Responsable de la mise en œuvre	Déléguée à la protection des données	Autorité de contrôle
Qui assume la responsabilité de la recherche ?	Auprès de qui exercer vos droits	En cas de difficultés pour exercer vos droits	Pour déposer une réclamation
Université Gustave Eiffel	Investigateur principal du centre ou son représentant	DPO Université Gustave Eiffel	CNIL
Campus de Lyon Cité des Mobilités 25 avenue François Mitterrand, F-69675 Bron, cedex, France	Université Gustave Eiffel – Campus de Lyon Étude RIBEoIH Umrestte Cité des Mobilités, 25 avenue François Mitterrand, F-69675 Bron, cedex ribeolh@univ-eiffel.fr	Université Gustave Eiffel Campus de Marne-la- Vallée 5 Boulevard Descartes, F-77420 Champs sur Marne, France protectiondesdonnees- dpo@univ-eiffel.fr	3 Place de Fontenoy, TSA 80715, 75334 PARIS CEDEX 07 https://www.cnil.fr

8. INFORMATION SUR LES RÉSULTATS GLOBAUX

Les résultats globaux de cette étude seront produits par l'Université Gustave Eiffel.

Ils seront publiés après analyse finale sous la forme d'un rapport de recherche et d'articles scientifiques dans des revues. La mention de l'origine du financement, des autorisations des autorités compétentes, du consentement des personnes participant à la recherche (sans mention de leur identité) apparaîtra sur chacune de ces publications.

La loi vous reconnaît le droit d'être informé des résultats globaux de cette recherche ; vous pourrez en prendre connaissance sur le site internet dédié à l'étude (<u>ribeolh.univ-gustave-eiffel.fr</u>) auprès de l'équipe de recherche, en envoyant :

- un mail à l'adresse suivante : <u>ribeolh@univ-eiffel.fr</u>
- ou un courrier postal à l'adresse suivante : Étude RIBEoIH
 Umrestte, Université Gustave Eiffel – Campus de Lyon, Cité des Mobilités 25 avenue François Mitterrand, F-69675 Bron, cedex, France

Les résultats publiés seront totalement anonymes et il sera impossible de vous identifier. Les données vous concernant seront généralement regroupées avec celles d'autres participants afin de permettre d'aboutir à des conclusions scientifiques globales.

9. DEVENIR DE VOS PRÉLÈVEMENTS DE SALIVE À L'ISSUE DE LA RECHERCHE

À la fin de cette recherche, vos prélèvements de salive seront détruits s'ils n'ont pas été entièrement utilisés lors de l'analyse biologique.

10. RÉ-UTILISATION DE VOS DONNÉES DANS LE CADRE D'UNE NOUVELLE RECHERCHE, EOLSOMNIE

Une nouvelle recherche portant spécifiquement sur les effets du bruit des éoliennes sur le sommeil, appelée EOLSOMNIE sera vraisemblablement entreprise. Dans cet objectif, des données recueillies dans le cadre de cette étude RIBEoIH pourront être réutilisées par l'équipe de recherche, potentiellement en lien avec d'autres équipes de recherches, organismes ou institutions, publics en France (appelés tiers destinataires).

Votre consentement explicite pour pouvoir réutiliser les données personnelles vous concernant vous sera demandé dans le document de consentement.

Soyez assuré(e) qu'une éventuelle réutilisation sera réalisée dans le plus strict respect de la réglementation en vigueur et des bonnes pratiques applicables. Ainsi, si un transfert de données devait avoir lieu, nous vous précisons que :

- Toutes les mesures seront prises pour assurer un transfert des données vous concernant de façon sécurisée,
- Elles ne seront envoyées au(x) tiers destinataire(s) que sous forme codée,
- Préalablement à tout transfert de vos données au(x) tiers destinataire(s), nous nous assurerons que ce(s) dernier(s) a/ont obtenu les avis et autorisations requis pour mener sa/leurs recherche(s).

Vous disposez du droit d'obtenir des informations complémentaires, telles que la finalité de ces nouvelles recherches, auprès de l'investigatrice principale ou de son représentant.

Vous trouverez l'ensemble des informations nécessaires, spécifiques à ce projet sur le site internet dédié à l'étude : <u>ribeolh.univ-gustave-eiffel.fr</u>. Ce support détaillera l'ensemble des mentions obligatoires du RGPD, notamment, pour ce projet, l'identité du responsable de traitement et les finalités poursuivies justifiant la réutilisation de vos données.

Cette recherche ultérieure devra soit être conforme à un référentiel établi par la CNIL si elle entre dans le cadre d'une procédure simplifiée du fait de ses caractéristiques, soit faire l'objet d'une autorisation de la CNIL.

Grâce à ces informations figurant sur le site internet, vous aurez la possibilité de vous opposer à tout moment à la réutilisation de vos données, en contactant l'équipe de recherche par mail (<u>ribeolh@univ-eiffel.fr</u>). Les modalités d'opposition pour ce projet de recherche y seront indiquées.

11. DISPOSITIONS LÉGISLATIVES

Cette recherche est réalisée en conformité avec les règles en vigueur⁴. Elle a reçu l'avis favorable du Comité de Protection des Personnes « Sud-Ouest et Outre-Mer II » le 30/07/2024.

Cette recherche a reçu l'autorisation de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) sous la référence HGT/MTY/AR254027, DR-2025-128, le 12/06/2025.

⁴ Règles du Code de la Santé Publique relatifs aux recherches impliquant la personne humaine et règles relatives à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel