### **Etude MOHANA**

# Note d'information aux adultes et adolescents de 16 ans et plus inclus dans FranceCoag

Titre du projet : MOHANA – Etude post-inscription d'Hemlibra® chez les patients atteints d'hémophilie A modérée sans inhibiteur anti-facteur VIII avec un phénotype hémorragique sévère.

Madame. Monsieur

Vous êtes suivi(e) dans un hôpital qui participe à FranceCoag (dispositif national de surveillance des maladies hémorragiques constitutionnelles), pour la prise en charge d'une maladie hémorragique appelée hémophilie A modérée sans inhibiteur.

Une information sur le dispositif FranceCoag vous a déjà été remise par le médecin qui vous suit concernant l'utilisation de vos données par FranceCoag (disponible sur le lien suivant : <a href="https://www.francecoag.org/presentation-de-france-coag/aspects-reglementaires/">https://www.francecoag.org/presentation-de-france-coag/aspects-reglementaires/</a>).

Avec ces données, un projet scientifique, nommé « MOHANA », va être réalisé pour mieux comprendre les caractéristiques de votre maladie ainsi que sa prise en charge médicale.

Le but de cette note d'information est de vous apporter tous les éléments nécessaires pour vous aider à comprendre comment vos données, collectées via le dispositif FranceCoag, vont être utilisées pour réaliser ce projet scientifique et quels sont vos droits.

# Quels sont les objectifs du projet « MOHANA »

Cette étude a pour objectif principal de décrire les caractéristiques des patients atteints d'hémophilie A sans inhibiteur, ayant une forme modérée avec un phénotype hémorragique sévère, traités par Hemlibra en France, leurs antécédents de traitement et leurs antécédents de présence d'inhibiteur anti-FVIII.

# Elle vise également à décrire :

- L'évolution clinique des patients, en particulier la survenue de saignements, les traitements concomitants et les éventuels motifs d'arrêt d'Hemlibra®,
- Décrire le profil de tolérance d'Hemlibra® (dont les événements thrombotiques et les anticorps antiemicizumab).

Les résultats de l'étude permettront d'améliorer les connaissances scientifiques sur le profil des patients atteints d'hémophilie A modérée et traités par Hemlibra<sup>®</sup>, les conditions réelles d'utilisation de ce médicament, et l'évolution des patients qui le reçoivent.

### **Etude MOHANA**

# Le projet « MOHANA » modifiera-t-il votre prise en charge ?

Votre participation au projet « MOHANA » est entièrement libre et volontaire.

Vous pouvez à tout moment vous opposer à la réutilisation de vos données figurant dans FranceCoag sans vous justifier et sans aucun préjudice pour la suite des soins que votre médecin continuera à vous apporter.

Votre participation (non-opposition) au projet « MOHANA » ne modifiera pas et n'a pas pour objectif de modifier votre prise en charge ou vos consultations médicales habituelles. Votre médecin conserve son entière liberté pour déterminer les soins qui vous seront prodigués et les examens nécessaires au suivi de votre maladie.

# Comment vos données personnelles seront-elles traitées dans le cadre du projet « MOHANA » ?

Si vous acceptez de participer à ce projet, vos données personnelles, y compris vos données de santé, feront l'objet d'une analyse, ou traitement.

Cette recherche est issue de la collaboration entre FranceCoag, l'AP-HM (Assistance Publique des Hôpitaux de Marseille) et le laboratoire Roche (siège social : 4, cours de l'Ile Seguin, 92650 Boulogne-Billancourt Cedex) : le conseil scientifique de MHEMO-FranceCoag a émis un avis favorable sur la pertinence scientifique du projet « MOHANA », l'AP-HM a en charge l'analyse des données en collaboration avec un groupe de cliniciens issus des centres qui participent à FranceCoag.

Dans le cadre de ce projet, Roche et l'AP-HM agissent en qualité de co-responsables de ces analyses (ou traitement) conformément au Règlement Général sur la Protection des Données et la loi Informatique et Libertés.

Dans ce cadre, Roche et l'AP-HM garantissent le déroulement de cette recherche conformément à la méthodologie de référence MR004 adoptée par la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés et aucune donnée personnelle directement ou indirectement identifiante vous concernant ne sera communiquée ou publiée dans le cadre de cette étude.

Les données suivantes seront utilisées pour répondre aux questions scientifiques de cette étude :

- Vos données démographiques : sexe, âge, poids, taille...
- Vos données cliniques: modalités du diagnostic, saignements traités, état des articulations, comorbidités...
- Vos données biologiques: taux plasmatiques de facteur VIII, dosage d'inhibiteur...
- Vos données concernant votre prise en charge thérapeutique : délais et durées de traitement, modalités d'administration, posologies...

# Quelle est la base juridique et la finalité du traitement de vos données personnelles ?

Le traitement (analyse) des données personnelles est nécessaire à la réalisation de ce projet et répond aux intérêts publics poursuivis par l'AP-HM et l'intérêt légitime de Roche afin d'approfondir les connaissances. Cette analyse est autorisée car elle est nécessaire à des fins de recherche scientifique. Roche et l'AP-HM, en leur qualité de co-responsables de traitement, sont tenus de mettre en œuvre des mesures appropriées

## NOTE D'INFORMATION PATIENT V1.0 du 11/06/2026

### **Etude MOHANA**

permettant de garantir vos droits et vos libertés, notamment la seule utilisation de données strictement nécessaires à la recherche.

## Comment la confidentialité des vos données sera-t-elle assurée ?

Vos données personnelles seront traitées de manière confidentielle, conformément à la loi du 6 janvier 1978 modifiée dite « Loi Informatique et Libertés », et conformément au Règlement Général sur la Protection des Données (RGPD). Vos données seront codées, c'est-à-dire que vous serez identifié par un numéro de code pour les besoins de la recherche, sans mention de vos noms et prénoms. Seul le médecin qui vous suit conservera la liste de correspondance entre le code et votre nom.

## Qui aura accès à vos données dans le cadre du projet « MOHANA » ?

Vos données sont accessibles uniquement par l'AP-HM.

Dans le cadre de ce projet, vos données seront analysées uniquement par l'AP-HM, de façon strictement confidentielle. Les résultats de ce projet ne comporteront aucune donnée permettant de vous identifier de manière directe (nom, prénom ou autre donnée identifiante). Ces résultats anonymisés seront ensuite remis au laboratoire Roche qui les publiera pour les partager avec la communauté scientifique.

Vos données seront hébergées uniquement au sein de l'AP-HM, en France.

Le laboratoire Roche n'aura jamais accès à vos données individuelles mais uniquement aux résultats anonymes des analyses propres à ce projet. Les données ayant servi à produire ces résultats seront conservées par l'AP-HM pendant une durée maximale de deux ans après la dernière publication, conformément à la réglementation en vigueur (MR-004). Elles seront ensuite soit totalement anonymisées et archivées, soit supprimées.

## Quels sont vos droits relatifs à vos données personnelles ?

Conformément aux règlementations applicables, et notamment le RGPD, vous bénéficiez des droits suivants :

- Le droit d'accéder à vos données ;
- Le droit de vous opposer au traitement de vos données ;
- Le droit de demander la rectification de vos données en cas d'erreur ;
- Le droit de demander la limitation de vos données (geler temporairement l'utilisation de certaines de vos données si elles vous paraissent inexactes) ;
- Le droit de demander l'effacement de vos données dans la mesure où le résultat des analyses n'a pas déjà été publié.

### **Etude MOHANA**

## Comment exercer vos droits?

Vous pouvez exercer vos droits à tout moment et sans avoir à vous justifier. Roche n'ayant pas accès à votre identité, il est recommandé de vous adresser, dans un premier temps, au médecin qui vous suit et qui pourra contacter le délégué à la protection des données (DPO) de l'AP-HM (dpo@ap-hm.fr). Vous pouvez en outre, si vous le souhaitez, exercer vos droits auprès du délégué à la protection des données de Roche par email : france.donneespersonnelles-pharma@roche.com ou par courrier : Roche, délégué à la protection des données,4, cours de l'Ile Seguin, 92650 Boulogne-Billancourt Cedex) qui gèrera cette demande en coordination avec le médecin et les professionnels impliqués dans le projet. Dans ce cas, votre identité (prénom, nom) sera rendue accessible au délégué à la protection des données de Roche. Dans l'hypothèse où vous ne parvenez pas à exercer vos droits, vous disposez également du droit de déposer une réclamation concernant le traitement de vos données personnelles auprès de la Commission nationale de l'informatique et des libertés (CNIL), qui est l'autorité de contrôle compétente en France en matière de protection des données (https://www.cnil.fr/fr/plaintes).

Nous vous remercions d'avoir pris le temps de lire ce document et de votre participation éventuelle à ce projet.