

Zins M

Expérience de la cohorte Constances

**Symposium 2nd usage des données de santé : quelles conditions pour un partage en confiance ?
9 décembre 2022, Paris**

RÉSUMÉ

La révolution numérique a permis depuis quelques années, la création des très grandes cohortes nationales. La mise en place de ces véritables infrastructures nécessite de gros investissements et les financeurs imposent de plus que ces bases de données de santé soient réutilisables par la communauté scientifique avec des enjeux de recherche, d'innovation et de valorisation

Dans ce contexte, la cohorte Constances, permet le suivi à très long terme de 200 000 volontaires et le recueil d'un nombre considérable de données de santé. À côté des données recueillies par les méthodes « classiques » comme les questionnaires ou les examens médicaux, de très nombreuses données mobilisées proviennent de sources où le volontaire est passif, citons les données complexes issues de la biobanque (génomique, transcriptomique, protéomique, métabolomique, ...) les données médico-administratives (SNDS, Cnav, ...), un jour des données d'imagerie médicales ou d'entrepôts hospitaliers. Ce sont donc des milliers de données de santé qui sont recueillies et destinées à être partagées à de nombreux acteurs pour des objectifs divers de recherche en santé. Cela pose la question fondamentale de l'information, du consentement et de leur compréhension pour que les volontaires adhèrent en confiance à ces nouvelles modalités de l'utilisation de leurs données de santé.

MOTS CLÉS : -

INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES, [ICI](#)