

## Liste des finalités

Liste des finalités ayant été autorisées par la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) selon la délibération n°2017-347 du 21 décembre 2017.

Pourront être réalisées :

- (i) des études longitudinales sur la prise en charge thérapeutique d'un patient ou d'un groupe de patients en oncologie, sur l'utilisation effective en temps réel des produits d'oncologie et leur modalité de prescription, sur l'accès aux soins et aux traitements innovants, sur l'observance ou compliance aux bonnes pratiques et traitements de référence par les praticiens membres du réseau, sur des analyses comparatives de l'usage des traitements anti-cancéreux dans le cadre d'autorisations temporaires d'utilisation (ATU) ou après autorisation de mise sur le marché (AMM) des produits,
- (ii) des analyses de patients (« screening ») pour améliorer la conception et le recrutement des essais cliniques et accélérer l'identification des patients qui pourraient bénéficier d'essais cliniques,
- (iii) des analyses sur le pilotage médical visant à optimiser l'organisation des soins, sur des évaluations et analyses médico-économiques.

La liste des recherches, études et évaluations sera mise à jour et publiée préalablement à la mise en œuvre de chaque nouveau traitement de données.

Dernière mise à jour : 19 septembre 2018.