



Journée annuelle de formation des personnels de la recherche

Règlement Général de Protection des Données « RGPD », Théorie et mise en pratique

	Agenda de la formation
9h – 9h15	Accueil et introduction Présentation de l'organisation de la formation Présentation de l'intervenant, des participants et tour de table (attentes)
9h15 -10h45	Aspects éthiques et réglementaires relatifs au traitement des données (RGPD et réglementation française) <ul style="list-style-type: none"> • Grandes lignes du RGPD • Articulation avec la réglementation française • Sanctions en cas de non-exécution Mise en pratique : <ul style="list-style-type: none"> • Clarification des rôles et responsabilités (y compris celles des sous-traitants) • Evaluation du niveau d'impact du RGPD / IFL sur les activités
10h45 -11h	Pause
11h -12h30	Etapes d'une mise en conformité avec le RGPD et la réglementation française (1/2) <ul style="list-style-type: none"> • 5 thématiques majeures à mettre en place • Criticité d'un traitement de données • Analyse d'impact relative à la protection des données (PIA) Mise en pratique : <ul style="list-style-type: none"> • Cartographie des procédures relatives au traitement des données, y compris pour l'archivage et les mesures de sécurité des données traitées • Circuit de réclamations et notification de violation • Modalités d'application des droits des participants aux recherches
12h30 -13h30	Déjeuner
13h30 - 14h30	Etapes d'une mise en conformité avec le RGPD et la réglementation française (2/2) Mise en pratique (suite et fin) : <ul style="list-style-type: none"> • Mise en place du registre des activités de traitement • Mise en place du PIA
14h30 -14h45	Pause
14h45- 17h	Spécificités propres à la recherche clinique en matière de traitement des données <ul style="list-style-type: none"> • Modes d'exercices des droits des personnes • Modalités d'information des personnes selon le type de recherche • Formalités auprès de la CNIL Mise en pratique : <ul style="list-style-type: none"> • Habilitations répertoriées et documentées • Modification des notes d'information / formulaire de recueil du consentement et du protocole • Evaluation de l'applicabilité des méthodologies de référence
17h -17h30	Tour de table Evaluation finale