

Formulaire de consentement éclairé

L'objectif de ce **formulaire de consentement éclairé** (ci-après « **FCE** ») est de vous donner des informations claires sur **OncoDEEP**, **OncoSTRAT&GO**, **OncoSELECT** ou **Monitoring Solution**, appelé le « **Test** » dans ce document, afin que vous puissiez consentir librement à sa réalisation. Ce FCE doit être rempli, signé et remis à OncoDNA, afin que le Test puisse être réalisé. Le contenu de ce FCE doit vous être présenté et expliqué par votre médecin ou par le personnel en charge de votre dossier médical. N'hésitez pas à poser toutes les questions que vous pourriez avoir et laissez-vous un temps de réflexion pour prendre votre décision. Une copie de ce FCE doit vous être remise. Votre décision doit être volontaire et réfléchie. Si vous choisissez de refuser que le Test soit réalisé, même si celui-ci vous a été (fortement) conseillé par votre médecin, cette décision n'affectera en rien votre relation avec votre médecin ou la qualité de vos soins médicaux.

Cette page doit être séparée du reste de cet FCE et envoyée à OncoDNA. Les pages suivantes doivent être conservées par vous ou par votre médecin.

Je, soussigné(e) :

(PRÉNOM et NOM DE FAMILLE en lettres majuscules)

Et/ou code barre fourni par OncoDNA sur le kit d'envoi de l'échantillon :

Confirme que :

1. j'ai lu ce FCE relatif au Test sélectionné (ou qu'il m'a été lu) (dernière mise à jour le 2 octobre 2020),
2. j'ai eu l'opportunité de poser toutes mes questions à mon médecin ou à l'équipe médicale en charge de mon dossier, et que j'ai obtenu les réponses satisfaisantes pour comprendre l'entièreté du contenu de ce FCE,
3. j'ai disposé du temps nécessaire pour prendre librement la décision de donner mon consentement,
4. j'ai compris les points suivants :
 - a. Mes Echantillons et données personnelles seront transmis par mon médecin à OncoDNA.
 - b. Mes Echantillons et données personnelles seront traités par OncoDNA, Bio.be, IPG ou tout autre fournisseur de services, préalablement évalué et sélectionné par OncoDNA, tel que décrit dans la section 2 ;
 - c. Je peux retirer mon consentement à tout moment et gratuitement, tel que mentionné dans la section 7 ;
 - d. La réalisation du Test peut mener à la détection d'anomalies génétiques susceptibles d'être héréditaires. Dans un tel cas, OncoDNA en informera mon médecin afin de me recommander à moi, ainsi qu'à ma famille, une consultation auprès d'un généticien ;
 - e. Le contenu de mon Rapport d'analyses – rédigé en anglais – me sera communiqué et expliqué par mon médecin dans le cadre d'une consultation ;
 - f. OncoDNA n'endosse aucune responsabilité quant aux conséquences possibles de la décision de votre médecin de suivre ou pas les recommandations thérapeutiques comprises dans le Rapport, tel que décrit dans la section 3.

Par ailleurs :

OBLIGATOIRE - Veuillez entourer votre réponse pour les 7 finalités suivantes :

1. J'autorise le traitement de mes Echantillons et de mes données personnelles (identifiées dans la Section 4) par OncoDNA, sans la supervision d'un professionnel de la santé et tel que défini par le droit applicable. **OUI – NON**
2. J'autorise mon médecin à faire parvenir mes Echantillons à OncoDNA afin que le test sélectionné soit réalisé. **OUI – NON**
3. Lorsque le Rapport du Test a mis en évidence un traitement se trouvant encore en cours de développement, j'autorise OncoDNA à contacter mon médecin pour le mettre en contact avec des firmes pharmaceutiques et/ou des centres menant des essais cliniques afin d'évaluer la pertinence de ma participation à ces essais. **OUI – NON**

4. Afin de continuer à améliorer la qualité et précision des Tests et des Rapports pour les patients ultérieurs, j'autorise mon médecin à transmettre à OncoDNA son choix thérapeutique et les Données de Suivi post-traitement après la réalisation du Test. **OUI – NON**

5. Afin de fournir des services et Rapports de plus en plus précis et personnalisés pour les patients ultérieurs, j'autorise OncoDNA à intégrer mes Résultats d'Analyse et mes Données de Suivi, de manière anonymisées, dans sa base de données. *A cette fin, notez que cette base de données a déjà été enrichie avec les données des patients qui vous ont précédés, et qui ont consenti à leur intégration et réutilisation afin d'améliorer les Tests et les Rapports pour les patients futurs.* **OUI – NON**

6. Afin de continuer à améliorer la qualité et précision des Tests et Rapports fournis pour les patients ultérieurs, j'autorise OncoDNA et/ou ses partenaires à utiliser mon Echantillon Résiduel pseudonymisé à des fins de recherche scientifique et/ou de participer à des essais cliniques. **OUI – NON**

7. Afin de permettre l'approbation des Tests et services selon les exigences réglementaires et/ou normatives de pays tiers, j'autorise OncoDNA à utiliser mon Echantillon Résiduel pseudonymisé à des fins de validation spécifique au territoire concerné. **OUI – NON**

Signature du patient :

Date (jj/mm/aaaa) :

TÉMOIN (UN TÉMOIN EST REQUIS SEULEMENT SI LE SUJET OU SON REPRÉSENTANT LÉGAL SE TROUVE EN INCAPACITÉ PHYSIQUE OU JURIDIQUE DE DONNER SON CONSENTEMENT)

Je confirme que je n'ai aucun lien avec OncoDNA, que j'ai été présent durant l'entièreté de l'explication du choix du test et du processus de consentement éclairé. Je confirme que les informations contenues dans ce formulaire de consentement éclairé ont bien été données au sujet de manière appropriée.

Nom du témoin :

(PRÉNOM et NOM DE FAMILLE en lettres majuscules)

Signature du témoin :

Date (jj/mm/aaaa) :

COMMENT RETOURNER CE FORMULAIRE À ONCODNA?

- OPTION 1** DANS LE KIT D'ENVOI AVEC L'ÉCHANTILLON
- OPTION 2** PAR E-MAIL: PATIENTCONSENT@ONCODNA.COM
- OPTION 3** PAR SMS/MMS: 0032 499 89 01 55

1. INFORMATION GÉNÉRALE SUR LES TESTS

Quand un cancer se développe, certaines modifications de l'ADN ou des protéines apparaissent et mènent à un dysfonctionnement des cellules concernées, ce qui induit le cancer. Chaque type de cancer et chaque patient présentent un ensemble unique de modifications qui induit des réponses différentes aux traitements existants. Les Tests ont pour objectif d'identifier ces modifications à partir d'un **échantillon de tissu tumoral et/ou de sang** (ci-après « l'Echantillon ») afin de remettre à l'oncologue des recommandations personnalisées sur le choix du traitement de son patient. Ces recommandations sont présentées dans un **rapport** (ci-après le « Rapport »).

OncoDEEP identifie les modifications de l'ADN et des protéines à partir d'un Echantillon de tissu tumoral. Il permet aussi l'analyse de plusieurs marqueurs liés à la progression de la tumeur. Ce Test peut aider votre oncologue dans le choix de votre thérapie (chimiothérapie, thérapie ciblée ou immunothérapie).

OncoSELECT identifie les modifications de l'ADN à partir d'un Echantillon de sang. Ce Test permet, à partir d'une simple prise de sang, d'identifier les résistances ou les sensibilités à certains traitements et de suivre l'évolution de votre cancer.

OncoSTRAT&GO identifie les modifications de l'ADN ou d'ARN ainsi que des protéines à partir d'un Echantillon de tissu tumoral et de sang afin d'obtenir une caractérisation plus complète de la tumeur. Ce Test peut aider votre oncologue dans le choix de votre thérapie (chimiothérapie, thérapie ciblée ou immunothérapie).

Monitoring Solution identifie les modifications de l'ADN à partir d'un Echantillon de sang. Il permet aussi de surveiller votre réponse au traitement et de détecter une possible récurrence de la maladie. Ce Test est personnalisé pour chaque patient car il analyse des marqueurs spécifiques identifiés lors d'une analyse génomique antérieure.

D'autre part, la réalisation du Test peut mener à la détection d'anomalies génétiques susceptibles d'être héréditaires. Dans un tel cas, OncoDNA en informera votre médecin afin de vous recommander à vous, ainsi qu'à votre famille, une consultation auprès d'un généticien.

2. QUELLES SONT LES ÉTAPES DE LA RÉALISATION DU TEST ?

OBTENTION DU CONSENTEMENT ÉCLAIRÉ

Si vous souhaitez réaliser le Test, votre consentement doit être recueilli dans ce FCE. Ce FCE devra être librement rempli, signé et envoyé à OncoDNA avant le début de la réalisation du test.

DEMANDE DU TEST SUR **OncoSHARE**

La demande du Test est à effectuer sur la plateforme **OncoSHARE** (www.oncoshare.com). Le Test ne peut être commandé que par un médecin, directement ou par l'intermédiaire du distributeur officiel de OncoDNA (s'il y en a).

ENVOI ET RECEPTION DE L'ECHANTILLON

Votre Echantillon de tissu tumoral et/ou de sang¹, sera identifié par un code barre unique et placé dans un kit de collection par le personnel médical afin d'être envoyé à OncoDNA. Ce code barre unique assure la traçabilité totale de votre Echantillon tout au long de la réalisation du Test.

RÉALISATION DU TEST

L'Echantillon est réceptionné par OncoDNA et transmis au sous-traitant Bio.be S.A ou tout autre fournisseur de services, préalablement évalué et sélectionné par OncoDNA. Bio.Be est situé Avenue Georges Lemaître 25, 6041 Gosselies, Belgique et enregistré à la Banque Carrefour des Entreprises sous le numéro 0861.738.595. Le Test sera réalisé par la maison mère de Bio.be, à savoir **l'Institut de Pathologie et de Génétique** (ci-après, « IPG »), situé Avenue Georges Lemaître 25, 6041 Gosselies, Belgique et enregistré à la Banque Carrefour des Entreprises sous le numéro 0408.333.871). L'IPG est spécialisé dans l'anatomie pathologique, la génétique clinique et le diagnostic moléculaire. Les Résultats d'Analyse seront transférés par l'IPG à OncoDNA.

ELABORATION DU RAPPORT

Grâce à sa base de données, OncoDNA interprète les Résultats d'Analyses pour rédiger le Rapport (en anglais) qui est partagé avec votre médecin² sur la plateforme **OncoSHARE**.

EXPLICATION ET ACCES A VOTRE RAPPORT D'ANALYSE

OncoDNA partage directement le Rapport (en anglais) avec votre médecin sur la plateforme **OncoSHARE**. Le contenu du Rapport doit vous être expliqué par votre médecin dans le cadre d'une consultation. Vous pouvez également accéder au Rapport après en avoir fait la demande auprès de votre médecin et avoir obtenu son autorisation.

1 Les échantillons de sang non utilisés sont détruits dès que le médecin reçoit le Rapport. Tout **Echantillon de tissu tumoral résiduel** (ci-après, « **Echantillon Résiduel** ») est retourné à votre médecin, périodiquement ou sur demande. Cette demande peut être effectuée directement par votre médecin ou par l'intermédiaire du distributeur officiel (s'il y en a). Si le Test a été commandé par le distributeur officiel pour le compte du médecin, l'Echantillon Résiduel est envoyé par OncoDNA au distributeur officiel en charge de son acheminement vers l'hôpital ou le laboratoire d'origine.

2 Avec votre consentement, OncoDNA peut prendre contact avec votre médecin afin de connaître le choix du traitement réalisé sur la base des recommandations du Rapport ainsi que votre réponse à ce traitement.

3. QUELLE EST LA NATURE DU RAPPORT ?

Votre médecin pourra intégrer votre Rapport dans votre dossier médical. Cependant, OncoDNA attire votre attention sur le fait que le Rapport ne constitue pas et ne remplace pas un avis ou une décision médicale indépendante. Le Rapport constitue un élément parmi toutes les informations existantes concernant votre état de santé. L'ensemble de ces informations est indispensable à votre médecin pour prendre une décision quant au choix de votre traitement. Dès lors, votre médecin déterminera, en tant que seul et unique responsable, l'opportunité de prendre en compte (ou non) le Rapport dans sa décision thérapeutique finale.

En conséquence, OncoDNA n'endosse aucune responsabilité quant aux conséquences possibles de la décision de votre médecin de suivre ou pas les recommandations thérapeutiques comprises dans le Rapport.

4. COMMENT SONT TRAITÉES MES DONNÉES PERSONNELLES PAR ONCODNA ?

Quelles sont les données personnelles traitées ?

- Echantillon de tissu tumoral et/ou de sang identifié par un code barre unique
- **Données personnelles liées à votre compte OncoSHARE** (ci-après, « **Données de Compte** ») : prénom et nom de famille, coordonnées du médecin réalisant la demande du Test, adresse e-mail (optionnel), numéro de téléphone (optionnel). Ces données sont introduites par vous ou votre médecin ou le distributeur officiel d'OncoDNA (s'il y en a).
- **Données personnelles liées à votre santé** (ci-après, « **Données de Santé** ») complétées dans le formulaire clinique d' **OncoSHARE**: sexe, date du diagnostic, diagnostic, site de la tumeur primaire, site des métastases, stade du cancer, date de prélèvement de l'Echantillon, origine de l'Echantillon, diagnostic histologique (optionnel), indication sur le TNM (optionnel), toute information pertinente sur l'Echantillon (optionnel), biomarqueur(s) déjà testé(s) (optionnel), comorbidités pertinentes (optionnel), médicaments concomitants (optionnel), traitements systémiques antérieurs (optionnel), traitement actuel (optionnel), plan de traitement futur (optionnel), toute autre information pertinente en lien avec votre traitement et/ou votre pathologie (optionnel), statut ECOG (optionnel), statut tabagique (optionnel), consommation d'alcool (optionnel). Ces données sont introduites par votre médecin ou par le distributeur officiel d'OncoDNA (s'il y en a).
- **Données cliniques post-traitement** (ci-après, « **Données de Suivi** ») : décision thérapeutique de votre médecin sur la base du Rapport, dosage du traitement administré, protocole suivi, statut de réponse clinique (réponse complète, réponse partielle, maladie en évolution, maladie stable, etc.), status ECOG et toutes données pouvant aider, de manière anonymisée, à améliorer la valeur prédictive de notre base de données au bénéfice des patients ultérieurs. Avec votre consentement, ces données sont directement communiquées par votre médecin à OncoDNA ou bien, par l'intermédiaire du distributeur officiel (s'il y en a). Ce suivi est fait régulièrement (tous les 3 mois environ)
- **Résultats bruts des analyses** (ci-après, « **Résultats d'Analyse** ») immunohistochimiques, de séquençage et de pathologie. Avec votre consentement, ces données sont intégrées – de manière anonyme – dans la base de données de OncoDNA afin d'enrichir sa connaissance dans le but de fournir des services et Rapports de plus en plus précis et personnalisés aux patients.

- **Rapport** du Test obtenu à partir de l'interprétation de l'ensemble des Résultats d'Analyse et présentant les recommandations personnalisées pour le patient quant aux options de traitement (médicament avec ou sans bénéfice clinique potentiel, médicament avec bénéfice clinique inconnu, médicament avec une toxicité potentielle et les essais cliniques potentiels).
- **Données Personnelles liées à votre utilisation de la messagerie, du chat et du service OncoSHARE** (ci-après, « **Données de Chat** »): messages postés/envoyés, date et heure des messages postés/envoyés, e-mail et/ou numéro de téléphone (optionnel).

Quelle est la durée de conservation de mes données personnelles ?

- Les Echantillons Résiduels de sang sont détruits dès que le médecin reçoit le Rapport. Les Echantillons Résiduels de tissu tumoral sont conservés pendant une durée maximale de deux ans avant d'être retournés à votre médecin, de manière périodique ou sur demande. Avec votre consentement, vos Echantillons Résiduels peuvent être conservés le temps nécessaire à la réalisation d'études dans le cadre de la recherche scientifique et/ou de validation.
- Les Données de Santé complétées dans le formulaire clinique d'**OncoSHARE**, les Données de Suivi transmises par votre médecin ainsi que les Résultats d'Analyses sont conservées le temps nécessaire à la réalisation du Test et des services qui en découlent (par exemple, support scientifique apporté par OncoDNA à votre médecin, actualisation continue du Rapport avec les publications scientifiques récentes, suivi de l'évolution de votre réponse au traitement). Avec votre consentement, ces données peuvent être conservées, de manière anonyme, pour une durée illimitée afin d'enrichir la base de données d'OncoDNA et de fournir des services et Rapports de plus en plus précis et personnalisés. *A cette fin, notez que cette base de données a déjà été enrichie avec les données des patients qui vous ont précédés, et qui ont consenti à leur intégration et réutilisation afin d'améliorer les Tests et les Rapports pour les patients ultérieurs.*
- Le Rapport est conservé le temps nécessaire à la réalisation du Test et des services qui en découlent (par exemple, support scientifique apporté par OncoDNA au médecin, actualisation continue du Rapport avec les publications scientifiques récentes, suivi de l'évolution de la réponse au traitement).
- Les Données de Compte et les Données de Chat sont conservées tant que votre compte **OncoSHARE** est activé et seront supprimées au plus tard un mois après la désactivation de votre compte.

Qui peut accéder à mes données personnelles ?

- Vos Echantillons sont accessibles aux membres autorisés et formés d'OncoDNA ainsi que ceux de ses fournisseurs de services et du distributeur officiel (s'il y en a). Avec votre consentement, vos Echantillons Résiduels peuvent être utilisés par OncoDNA et ses partenaires dans le cadre de la recherche scientifique et/ou de validation.
- Les Données de Compte sont accessibles à votre médecin, aux membres autorisés et formés d'OncoDNA ainsi que ceux du distributeur officiel (s'il y en a) afin de pouvoir actualiser les données de votre compte **OncoSHARE** et de l'associer au Test à réaliser.
- Les Données de Santé complétées dans le formulaire clinique d'**OncoSHARE** sont accessibles à votre médecin, aux membres autorisés et formés d'OncoDNA ainsi que ceux du distributeur officiel (s'il y en a) afin de pouvoir actualiser l'information clinique requise pour la réalisation du Test.
- Les Données de Suivi sont transmises par votre médecin, avec votre consentement, aux membres autorisés et formés d'OncoDNA ainsi que ceux du distributeur officiel (s'il y en a) afin de pouvoir les actualiser.
- Les Résultats d'Analyse transmis à OncoDNA par l'IPG ou tout autre fournisseur de services, préalablement évalué et sélectionné par OncoDNA. Ces données sont accessibles aux membres d'OncoDNA autorisés et formés spécifiquement à cet effet afin d'effectuer leur interprétation et d'élaborer le Rapport.
- Le Rapport publié sur la plateforme **OncoSHARE** est accessible à votre médecin, aux membres autorisés et formés d'OncoDNA ainsi que ceux du distributeur officiel (s'il y en a) afin de pouvoir actualiser périodiquement son contenu avec les dernières publications et essais cliniques, ainsi que de répondre aux éventuelles questions de votre médecin. Avec l'accord préalable de votre médecin, le Rapport peut être partagé avec vous, sur votre compte **OncoSHARE**, par les membres autorisés et formés d'OncoDNA et ceux du distributeur officiel (s'il y en a), ou bien directement par votre médecin. Enfin, votre médecin peut aussi partager votre Rapport anonymisé sur OncoSHARE à d'autres **professionnels de la santé** (ci-après, « **Conseillers Experts** ») à des fins de conseils ou d'avis médicaux sur des questions spécifiques liées à votre traitement.
- Les Données de Chat sont accessibles par les membres d'OncoDNA autorisés et formés spécifiquement à cet effet afin de pouvoir traiter vos questions et/ou demandes. Ces données peuvent être transmises par OncoDNA au distributeur officiel (s'il y en a) en charge de répondre à vos questions et/ou demandes.

Avec votre consentement, OncoDNA peut traiter et divulguer vos Données de Santé, vos Données de Suivi ainsi que les Résultats d'Analyses à des centres ou instituts de recherche accrédités ainsi qu'à des autorités compétentes dans le domaine de la recherche biomédicale afin de mener des recherches scientifiques ou de participer à des essais cliniques.

Qui est responsable du traitement de mes données personnelles ?

Le responsable du traitement des données à caractère personnel est OncoDNA SA – Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Belgique, enregistrée à la Banque Carrefour des Entreprises sous le numéro 0501.631.837. Contact : dpo@oncodna.com

Quelles sont les finalités du traitement de mes données personnelles ?

- La réalisation du Test pour générer le Rapport et la prestation des services **OncoSHARE** qui en découlent.
- La mise en contact de votre médecin avec des firmes pharmaceutiques ou des centres menant des essais cliniques afin d'évaluer la pertinence de votre participation à ces essais, lorsque le Rapport du Test a mis en évidence un traitement se trouvant encore en cours de développements cliniques.
- L'intégration des Résultats d'Analyse et des Données de Suivi anonymisées dans la base de données d'OncoDNA afin d'enrichir sa connaissance dans le but de fournir des services et Rapports de plus en plus précis et personnalisés aux patients.
- La réalisation d'études de recherche scientifique et/ou participation à des essais cliniques en lien avec le traitement du cancer.
- La réalisation d'analyses de validation selon les exigences réglementaires et/ou normatives spécifiques à des pays tiers.

Vos données personnelles et vos Echantillons (Résiduels) ne sont pas traités, ni transférés à des parties tierces, à d'autres fins que celles indiquées dans cette section, excepté dans le cas de transferts (i) légitimes et autorisés (tels que la vente ou transfert de l'entièreté ou d'une partie d'OncoDNA ou de ses actifs à un tiers) ou (ii) requis par loi ou (iii) mentionnés ailleurs dans ce FCE. Dans un tel cas, OncoDNA vous informera avant l'exécution du transfert de vos données personnelles et de vos Echantillons (Résiduels).

Quelle est la base légale du traitement de mes données personnelles ?

OncoDNA se base sur votre consentement explicite pour traiter vos données personnelles et vos Echantillons, tel que prévu à l'article 6.1.a) and 9, §2, a) du Règlement (UE) 2016/679 du Parlement Européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et abrogeant la Directive 95/46/EC.

5. COMMENT ONCODNA PROTÈGE-T-ELLE MES DONNÉES PERSONNELLES ?

- OncoDNA a mis en place les mesures techniques et organisationnelles nécessaires pour garantir l'intégrité, la confidentialité et la sécurité appropriée de vos données personnelles, y compris leur protection contre le traitement non autorisé ou illicite et contre leur perte, leur destruction ou les dégâts d'origine accidentelle.
- OncoDNA respecte les principes généraux relatifs à la protection des données : transparence du traitement, respect lors du traitement des finalités définies, limitation des données collectées au regard des finalités définies, exactitude des données traitées, limitation de la durée de conservation des données, garantie de la sécurité appropriée des données.

Comment sont protégées mes données personnelles en cas de transfert hors de l'Espace Economique Européen ?

En cas de transfert de Données Personnelles vers un pays se trouvant en dehors de l'Espace Economique Européen (c'est-à-dire, un pays considéré par la Commission européenne comme ne présentant pas un niveau adéquat de protection des données personnelles), OncoDNA s'assurera, par la voie contractuelle, que les mesures de sécurité nécessaires, adéquates et requises par la législation relative à la protection des données personnelles soient prises avant la réalisation du transfert des données personnelles concernées.

6. QUELLE EST LA LÉGISLATION APPLICABLE ?

OncoDNA fournit des Tests et les services associés tels que décrits dans ce FCE en accord avec les dispositions légales suivantes si elles trouvent à s'appliquer :

- Le **Règlement (UE) 2016/679 du Parlement Européen et du Conseil du 27 avril 2016** relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et abrogeant la directive 95/46/EC (ci-après, « **RGPD** ») :
- La Loi belge du 30 juillet 2018 relative à la protection des personnes physiques à l'égard des traitements de données à caractère personnel
- La Loi belge du 22 août 2002 relative aux droits des patients (telle que modifiée)
- La Loi du 5 juillet 1994 relative au sang et aux dérivés du sang d'origine humaine (telle que modifiée)
- La Loi du 7 mai 2004 relative aux expérimentations sur la personne humaine (telle que modifiée)
- La Loi du 19 décembre 2008 relative à l'obtention et à l'utilisation de matériel corporel humain destiné à des applications médicales humaines ou à des fins de recherche scientifique et ses décrets d'application (telle que modifiée)

7. QUELS SONT MES DROITS ?

Vous avez le droit de retirer votre consentement par écrit, à tout moment et gratuitement. Pour exercer ce droit, contactez par e-mail le Délégué à la Protection des Données (dpo@oncodna.com) ou en envoyant un courrier à l'adresse suivante : OncoDNA SA, Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Belgique, avec une copie de votre carte d'identité ou d'un autre document certifiant votre identité. A la réception de la révocation écrite, OncoDNA (i) arrêtera d'utiliser vos Données Personnelles, à moins qu'OncoDNA ait déjà pris action sur la base de ce consentement, et (ii) arrêtera de fournir le service, sans préjudice, le cas échéant, des obligations de paiement.

En accord avec les articles 15 à 20 du RGPD, vous avez le droit :

- D'accéder à vos données personnelles, telles que collectées et traitées par OncoDNA,
- De demander la rectification ou la suppression de vos données personnelles ;
- De demander la limitation du traitement de vos données personnelles ou de vous opposer au traitement de vos données personnelles ;
- À la portabilité de vos données personnelles, c'est-à-dire le droit de recevoir vos données personnelles telles que reçues par OncoDNA, dans un format structuré, couramment utilisé et lisible par machine ; ainsi que le droit de demander le transfert de vos données personnelles à un autre responsable de traitement ;
- De demander à OncoDNA de vous fournir une copie de vos données personnelles faisant l'objet d'un traitement. Pour toute demande supplémentaire de copie, OncoDNA pourra exiger un remboursement de frais raisonnables basé sur les coûts administratifs.

Pour exercer ces droits, contactez par e-mail le Délégué à la Protection des Données (dpo@oncodna.com) ou en envoyant un courrier à l'adresse suivante : OncoDNA SA, Rue Louis Breguet 1, 6041 Charleroi, Belgique, avec une copie de votre carte d'identité ou d'un autre document certifiant votre identité.

De plus, vous avez le droit d'introduire une réclamation auprès de l'Autorité de Protection des Données belge, par courrier : Rue de la Presse 35, 1000 Bruxelles, Belgique ou par email : [contact\(at\)apd-gba.be](mailto:contact(at)apd-gba.be) ou par téléphone : +32 2 274 48 00.