



**Titre du projet de recherche** Vers l'amélioration des services et des soins à l'égard des femmes et leur partenaire lors d'une fausse couche à l'urgence : Évaluation du continuum des soins en première ligne.

**Organisme subventionnaire** Fonds de recherche en santé du Québec (FQRS)

**Chercheuse responsable** *Francine de Montigny*, Ph.D. psychologie, professeure en sciences infirmières, Université du Québec en Outaouais.

**Co-chercheurs**

*Carl Lacharité*, Ph.D. psychologie, professeur en psychologie, Université du Québec à Trois-Rivières.  
*Annie Devault*, Ph.D. psychologie, professeure en travail social, Université du Québec en Outaouais.  
*Diane Dubeau*, Ph.D. psychologie, professeure en psychoéducation et psychologie, Université du Québec en Outaouais.  
*Martin St-André*, MDCM, FRCPC, psychiatre, Centre Hospitalier Universitaire Ste-Justine.  
*Chantal Verdon*, Ph.D. sciences infirmières, professeure en sciences infirmières, Université du Québec en Outaouais.  
*Éric Tchouaket Nguemeleu*, Ph.D. santé publique, professeur en sciences infirmières, Université du Québec en Outaouais.

**Collaborateur à L'UQAR** *Marie Lacombe*, Ph. D. sciences infirmières, professeure en sciences infirmières, Université du Québec à Rimouski

## **Introduction**

Nous sollicitons votre participation à un projet de recherche puisque vous avez récemment consulté un médecin dans une urgence d'un centre hospitalier parce que vous (ou votre partenaire) viviez une fausse couche. Cependant, avant d'accepter de participer à ce projet et de signer ce formulaire d'information et de consentement, veuillez prendre le temps de lire, de comprendre et de considérer attentivement les renseignements qui suivent. Nous vous invitons à poser toutes les questions que vous jugerez utiles au chercheur responsable du projet, ou aux autres membres du personnel affecté au projet de recherche, et à leur demander de vous expliquer tout mot ou renseignement qui n'est pas clair.

## **Nature et objectifs de l'étude**

Cette étude, qui se déroule dans cinq régions du Québec sur une période 3 ans, vise à examiner l'expérience des femmes et de leur partenaire des services reçus à l'urgence et au sein de la communauté suite à une fausse couche, ainsi que l'expérience des professionnels des urgences d'accompagner ces couples. Cette étude vise à identifier les meilleures pratiques professionnelles à l'égard des femmes et de leur partenaire suite à la perte d'un enfant en début de grossesse. Pour y arriver, les chercheurs souhaitent recruter 200 couples ayant vécu une fausse couche à l'urgence ainsi que 200 médecins, infirmières et gestionnaires qui œuvrent aux urgences d'un établissement de santé du Québec.

### **Nature de la participation demandée**

Si vous acceptez de participer à l'étude, et après avoir signé le présent formulaire, votre participation consistera à:

- a) Compléter un sondage téléphonique ou en ligne d'une durée d'environ 20 minutes portant sur votre expérience d'avoir reçu des services à l'urgence et au sein de la communauté en lien avec votre expérience de fausse couche. Ce sondage vous sera proposé trois fois, soit à 6-8 semaines après la fausse couche puis à 6 mois et à 12 mois après.
- b) Si vous acceptez, vous pourriez aussi prendre part à un entretien individuel d'une durée d'environ une heure portant sur votre expérience d'avoir reçu des services à l'urgence en contexte de fausse couche. L'entrevue portera notamment sur votre expérience des contacts avec les services de santé et les professionnels lors de la fausse-couche, pendant le retour à la maison et les huit semaines après la fausse-couche. D'autres thèmes abordés seront les effets de la fausse-couche sur votre santé physique, mentale et sur la relation de couple. Cette entrevue sera enregistrée sur bande audio et aura lieu à votre domicile ou à tout autre endroit de votre choix, entre 6 et 8 semaines après votre perte.

### **Participation volontaire et possibilité de retrait**

Votre participation à ce projet de recherche est volontaire. Vous êtes donc libre de refuser d'y participer. Vous pouvez également vous retirer de ce projet à n'importe quel moment, sans avoir à donner de raisons, en faisant connaître votre décision au chercheur responsable du projet ou à l'un des collaborateurs. Votre décision de ne pas participer à ce projet de recherche ou de vous en retirer n'aura aucune conséquence pour vous quant aux services que vous recevez actuellement ou que vous recevrez dans le futur. Si vous vous retirez du projet, toutes les informations recueillies à votre sujet seront automatiquement détruites.

### **Bénéfices**

Vous pourriez retirer un avantage personnel de votre participation à l'étude, mais nous ne pouvons vous le garantir. Ainsi, sur le plan individuel, vous aurez l'opportunité de faire le point sur votre expérience et vos relations avec les professionnels qui interviennent auprès de votre couple ou de votre famille. Grâce à votre participation à cette recherche, vous contribuerez néanmoins à l'adaptation et à l'implantation de pratiques professionnelles de soutien spécifiques aux hommes et aux femmes qui vivent des fausses couches au sein des services d'urgence du Québec.

### **Risques et inconvénients**

Aucun risque particulier n'est associé aux procédures prévues dans le cadre de la présente étude. Toutefois, outre les inconvénients liés au temps requis pour participer projet, en tant qu'homme ou femme, vous pourriez éprouver un inconfort vis-à-vis certaines questions d'ordre personnel. Vous ne devez pas hésiter à en faire mention afin que les professionnels puissent vous apporter le soutien nécessaire en vous référant aux différentes ressources appropriées selon votre situation. Vous êtes aussi libre de ne pas répondre aux questions qui vous mettent mal à l'aise.

### **Confidentialité**

Les informations recueillies dans le cadre de cette recherche demeureront confidentielles. Afin d'assurer la confidentialité des données, un numéro d'identification sera substitué aux noms de chaque participant. Seuls la chercheuse principale et le coordonnateur du projet, Mme Emmanuelle Dennie-Filion professionnelle de recherche à l'UQO, auront accès à la clé du code permettant de vous identifier. Les données seront traitées pour l'ensemble du groupe de participants et non de manière individuelle. Le matériel d'entrevue et de sondage sera entreposé à l'Université du Québec en Outaouais, pour une durée de 5 ans après la fin de l'étude, dans un classeur verrouillé ou sur un serveur sécurisé situé dans un local verrouillé. Les données pourront ensuite être publiées dans des revues spécialisées ou faire l'objet de discussions scientifiques, mais il ne sera pas possible de vous identifier.

À des fins de surveillance et de contrôle, votre dossier de recherche pourra être consulté par une personne mandatée par un des comités d'éthique de la recherche qui a donné son approbation à cette étude ou par l'organisme subventionnaire. Toutes ces personnes et ces organismes adhèrent à une politique de confidentialité. À des fins de protection, notamment afin de pouvoir communiquer avec vous rapidement, vos noms et prénoms, vos coordonnées et la date de début et de fin de votre participation au projet seront conservés pendant un an après la fin du projet dans un répertoire à part maintenu par le chercheur responsable ou par l'établissement. Vous avez le droit de consulter votre dossier de recherche pour vérifier les renseignements recueillis, et les faire rectifier au besoin, et ce, aussi longtemps que le chercheur responsable du projet ou l'établissement détiennent ces informations. Cependant, afin de préserver l'intégrité scientifique du projet, vous pourriez n'avoir accès à certaines de ces informations qu'une fois votre participation terminée.

### **Compensation**

Vous ne recevrez aucune compensation pour votre participation à cette étude. Un assistant de recherche pourra se rendre à votre domicile si besoin est.

### **En cas de plainte**

Pour tout problème concernant les conditions dans lesquelles se déroule votre participation à ce projet de recherche, vous pouvez, après en avoir discuté avec la personne responsable du projet, expliquer vos préoccupations au commissaire local aux plaintes et à la qualité des services du CSSS Alphonse-Desjardins, M. André Roy, que vous pouvez joindre au numéro 418 380-8110

### **Surveillance éthique du projet de recherche**

Le comité d'éthique de la recherche du CSSS Alphonse-Desjardins a approuvé ce projet de recherche et en assure le suivi. De plus, il approuvera au préalable toute révision et toute modification apportée au formulaire de consentement et au protocole de recherche. Pour toute information, vous pouvez joindre madame Jenny Kaeding, coordonnatrice du comité d'éthique de la recherche, ou son représentant, au (418) 835-7121, poste 1256

### **Financement du projet**

La chercheuse responsable du projet a reçu un financement de l'organisme subventionnaire pour mener à bien ce projet de recherche.

### **Personnes ressources**

En cas d'urgence, veuillez consulter la feuille de personnes ressources qui vous sera remise.

Pour toute information concernant cette recherche, vous pouvez contacter Francine de Montigny, chercheuse responsable, au 1-800-567-1283, poste 2257 (UQO, Gatineau). Pour tout renseignement supplémentaire d'ordre éthique, vous pouvez vous référer au président du Comité d'Éthique de la Recherche, M. André Durivage au 1-800-567-1283, poste 1781 (UQO, Gatineau).