



**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.

**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.

## **Introduction**

Chaque année au Québec, ce sont près de 20 000 grossesses qui se soldent par une fausse couche (soit une grossesse sur cinq), la majorité d'entre elles étant prise en charge à l'urgence. La question du deuil découlant d'une perte périnatale représente un enjeu de taille dans notre culture. Elle suscite des questions de santé publique, tant physique que mentale. 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

**Services et soins de santé à l'égard des femmes et leur partenaire  
lors d'une fausse couche à l'urgence**

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 3 sondages téléphoniques ou en ligne d'une durée d'environ 20 minutes chacun 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. Les sondages vous seront proposés 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. 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, à l'exception des enregistrements collectifs déjà réalisés, afin de ne pas nuire à l'intégrité scientifique de l'étude.

**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. À tout le moins, 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 au 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**

**Services et soins de santé à l'égard des femmes et leur partenaire  
lors d'une fausse couche à l'urgence**

Dans le cadre de cette étude, la chercheuse responsable ainsi que ses collaborateurs recueilleront et consigneront dans un dossier de recherche des renseignements vous concernant, tels que votre nom, votre sexe, votre date de naissance, votre région. Seuls les renseignements nécessaires pour répondre aux objectifs scientifiques de ce projet seront recueillis.

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. Seules la chercheuse principale et la coordonnatrice du projet, aura 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. Les données de l'étude, incluant le matériel d'entrevue et les questionnaires seront entreposées 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, et seront détruites par la suite.

Toutes les personnes impliquées dans l'équipe de recherche sont tenues à la confidentialité en regard des informations qui seront obtenues au cours de ce projet de recherche. Toutefois, bien entendu, puisqu'il y aura des entrevues de groupes, nous ne pouvons garantir la confidentialité des propos, bien qu'il sera demandé à tous les participants de garder confidentielle l'information qui sera partagée lors des groupes de discussion.

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.

Les données recueillies dans le cadre du projet pourraient servir à l'élaboration de projets futurs.

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 la chercheuse.

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 et cette participation pourrait vous occasionner des coûts supplémentaires (stationnement, essence, taxis) si vous avez à vous déplacer.

### **Indemnisation en cas de préjudice et droits du participant**

**Services et soins de santé à l'égard des femmes et leur partenaire  
lors d'une fausse couche à l'urgence**

En cas de préjudice lié à votre participation à cette recherche, vous ne renoncez à aucun de vos droits, ni ne libérez les chercheurs, l'organisme subventionnaire ou l'établissement de leur responsabilité civile et professionnelle.

**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**

Pour toute information concernant cette recherche, vous pouvez contacter Francine de Montigny, chercheuse responsable, au 1-800-567-1283, poste 2257 (UQO, Gatineau), ou avec la coordonnatrice de recherche, Mme Emmanuelle Dennie-Filion, au (819) 595-3900 poste 2248, ou la personne ressource locale, Mme Claire Godin, Directrice, des programmes Famille/Enfance/Jeunesse et services à la collectivité, au 450-432-2777, poste 25394.

Pour toute question concernant vos droits en tant que sujet participant à ce projet de recherche, ou si vous avez des plaintes ou des commentaires à formuler, vous pouvez communiquer avec la commissaire locale aux plaintes et à la qualité des services, Mme Élisabeth Allard, au (450) 431-8444.

**Surveillance des aspects éthiques**

Les comités d'éthique de la recherche de l'UQO, de l'UQTR et du CSSS de Saint-Jérôme ont approuvé ce projet de recherche et en assure le suivi. De plus, ils approuveront au préalable toute révision et toute modification apportée au formulaire d'information et de consentement et au protocole de recherche.