



**FORMULAIRE D'INFORMATION ET DE CONSENTEMENT – Version couple**  
**Services et soins de santé à l'égard des femmes et leur partenaire**  
**lors d'une fausse couche à l'urgence**

**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** ***Luisa Ciofani*, RN, M.Sc.(A), IBCLC, PNC(C), Associate Director of Nursing – Women's Health Mission, McGill University Health Centre**

***Anne-Marie Lanctôt*, RN, M.Sc.(A), Nurse Manager – Women's Health Ambulatory Services, McGill University Health Centre**

### **Introduction**

Nous sollicitons votre participation à un projet de recherche puisque vous avez récemment consulté un médecin dans une urgence d'un centre hospitalier ou la clinique d'évaluation précoce (Early Pregnancy Rapid Access Clinic) 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 neuf centres au Québec sur une période de 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. Il y aura 40 à 60 couples recrutés au Centre Universitaire de Santé McGill.

Les neufs sites où se déroulera cette étude sont l'hôpital Royal Victoria du Centre Universitaire de Santé McGill; le CSS Ste. Jérôme, St-Eustache et des Sommets; l'hôpital Ste-Justine; le CSSS de l'Outaouais; le CSSS Trois Rivières; le Centre Mère-Enfant – Hôpital St. François (ville de Québec); l'Hôpital Hôtel Dieu de Lévis; le Centre Hospitalier St-Hyacinthe; et le CSSS de Chicoutimi.

---

**HÔPITAL ROYAL VICTORIA HOSPITAL – SITE GLEN**

1001 Boulevard Décarie  
Montréal, Québec H4A 3J1

### **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 60 à 90 minutes 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 informant l'équipe de recherche.

Votre décision de ne pas participer à ce projet de recherche ou de vous en retirez n'aura aucune conséquence sur la qualité des soins et des services auxquels vous avez droit ou sur votre relation avec l'équipe de soins et services.

Si vous vous retirez du projet ou êtes retiré du projet, l'information déjà obtenue dans le cadre de ce projet sera néanmoins conservée.

### **Bénéfices**

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. 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.

### **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**

Durant votre participation à ce projet de recherche, le responsable de ce projet ainsi que les membres de son personnel de recherche recueilleront, dans un dossier de recherche, les renseignements vous concernant et nécessaires pour répondre aux objectifs scientifiques de ce projet de recherche.

Tous les renseignements recueillis demeureront confidentiels dans les limites prévues par la loi. Votre identité sera protégée en remplaçant votre nom par un code de recherche. Seule l'équipe de recherche de votre hôpital, Luisa Ciofani et Anne- Marie Lanctôt auront accès au lien entre le code et votre nom.

Vous avez le droit de consulter votre dossier de recherche pour vérifier les renseignements recueillis et les faire rectifier au besoin. 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.

Afin de vérifier le bon déroulement de la recherche et d'assurer votre protection, les organismes suivants pourraient consulter votre dossier de recherche et votre dossier médical :

- les commanditaires de ce projet ;
- des organismes de réglementation gouvernementaux ;
- le Comité d'éthique de la recherche des hôpitaux au Québec où se déroule ce projet ou une personne mandatée par celui-ci ;

Les membres de ces groupes adhèrent tous à une politique de confidentialité.

Les données de recherche pourront être publiées, ou faire l'objet de discussions scientifiques, mais il ne sera pas possible de vous identifier. Les données pourraient aussi servir pour d'autres analyses reliées au projet ou pour l'élaboration de projets de recherche futurs.

Les données de recherche codées seront envoyées et conservées pendant cinq ans après la conclusion de l'étude de façon sécuritaire sous la responsabilité de Dr. Francine de Montigny à l'Université du Québec en Outaouais.

### **Compensation**

Vous ne recevrez aucune compensation pour votre participation à cette étude.

### **Personnes ressources**

Pour toute information concernant ce projet de recherche, vous pouvez contacter Francine de Montigny, chercheuse responsable, au 1-800-567-1283, poste 2257 (Université du Québec en Outaouais, Gatineau).

Au Centre Universitaire de Santé McGill, vous pouvez contacter le co-chercheur local, Luisa Ciofani au (514) 934 – 1934 (34372).

Si vous avez des questions sur vos droits en tant que participant d'un projet de recherche, vous pouvez contacter, l'Ombudsman au Centre Universitaire de Santé McGill au (514) 934-1934 (35655).