

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



Centre de santé et de services sociaux
Alphonse-Desjardins
Centre hospitalier affilié universitaire de Lévis

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

Ce projet s'inscrit dans les priorités du FRSQ visant « l'amélioration des pratiques et la prise de décisions relatives aux soins et services offerts à l'urgence » en ciblant l'évaluation des meilleures pratiques en termes de corridors de services pour les femmes ayant vécu une fausse couche et leur partenaire, de la prise en charge à l'urgence en centre hospitalier jusqu'aux ressources communautaires.

Cette étude, qui se déroule dans neuf 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

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

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

Les informateurs clés prodiguant des soins à l'urgence ou à la clinique EPAC dans les établissements de santé des territoires ciblés favoriseront le recrutement des couples, en informant la clientèle du projet de recherche, en distribuant des affichettes, en recueillant, avec leur consentement, le nom des couples souhaitant de l'information sur le projet à l'aide d'un formulaire d'inscription. Tous les parents référés par les informateurs clés seront contactés par téléphone par l'assistance de recherche pour prendre rendez-vous à un temps qui leur convient, six à huit semaines après la fausse-couche. Parallèlement, une campagne publicitaire se tiendra dans les médias conventionnels et sociaux. Des affiches seront remises aux GMF, cliniques médicales, groupes de deuil, sites web pour parents endeuillés.

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) Prendre part éventuellement 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 tout moment vous pouvez mettre fin à votre participation.

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 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 (Voir plus bas). 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 la coordonnatrice du projet, 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.

Indemnisation en cas de préjudice et droit du participant

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.

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

Personnes ressources

Si vous avez des questions concernant le projet de recherche ou si vous éprouvez un problème que vous croyez relié à votre participation au projet, vous pouvez communiquer avec Francine de Montigny, chercheure responsable du projet au numéro suivant : 1-800-567-1283, poste 2257 (UQO, Gatineau) .

En cas d'urgence, veuillez consulter la feuille de ressources qui vous sera fournis ou vous rendre aux urgences de l'hôpital le plus près.

Si vous avez des commentaires ou des questions à poser concernant vos droits en tant que participant à la recherche, vous pouvez vous adresser au bureau de l'éthique de la recherche du CHU de Québec au 418 525-4444, poste 52715.

Si vous avez des plaintes à formuler, vous pouvez vous adresser à la Commissaire locale aux plaintes et à la qualité des services du CHU de Québec au 418-654-2211