

**FORMULAIRE D'INFORMATION ET DE CONSENTEMENT A LA RECHERCHE
POUR LE REPRÉSENTANT SYNDICAL**

Titre du projet: Identifier les actions à poser pour aider les personnes vivant avec de la douleur chronique à naviguer dans le système de santé

Numéro du projet : 2025-5629

Organisme subventionnaire Réseau Québécois de recherche sur la douleur

Chercheurs principaux: **Pr Yannick Tousignant-Laflamme**, pht, Ph.D.
École de réadaptation, FMSS
Axe Inflammation-Douleur, CRCHUS

Pr Kadija Perrault , pht, Ph.D.
École des sciences de la réadaptation
Université Laval

Autres membres de l'équipe:

Christian Bertrand Patient partenaire	Marc-André Blanchette , Ph.D Université du Québec à Trois-Rivières
Philippe DeGrandpré , D.Pharm Membre du Réseau Québécois de recherche sur la douleur	François Desmeules , pht, Ph.D Université de Montréal
Anaïs Lacasse , Ph.D Université du Québec en Abitibi- Témiscamingue	Gabrielle Pagé , Ph.D Université de Montréal
Michel Perreault , Ph.D Université McGill	Lesley Singer Patient partenaire
Marc Ware , Ph.D Université McGill	

APPROUVÉ LE 17 SEPTEMBRE 2024
CÉR du CIUSSS de l'Estrie – CHUS

POUR INFORMATION

Du lundi au vendredi entre 8h et 16h, vous pouvez communiquer avec :

Pr Yannick Tousignant-Laflamme
Chercheur

Tél. : (819)-821-8000 poste 72912
Courriel : yannick.tousignantlaflamme@usherbrooke.ca

Pr Kadija Perrault
Chercheuse

Tél. : (418)-529-9141 poste 46853
Courriel : kadija.perreault@fmed.ulaval.ca

Nous sollicitons votre participation à un projet de recherche parce que vous détenez de l'expérience et de l'expertise dans le domaine des trajectoires de soins en douleur chronique au Québec, par exemple, à titre d'utilisateur (patient), clinicien (professionnel de la santé) chercheur (scientifique) ou gestionnaire (décideur). Cependant, avant d'accepter de participer à ce projet, veuillez prendre le temps de lire, de comprendre et de considérer attentivement les renseignements qui suivent.

Si vous acceptez de participer au projet de recherche, vous devrez confirmer votre consentement en cliquant sur le bouton *continuer* à la fin de chaque énoncé et sur le bouton *Je consens* à la fin du formulaire. Vous recevrez ensuite une copie du formulaire de consentement par courriel.

Ce formulaire d'information et de consentement vous explique le but de ce projet de recherche, les procédures, les risques et inconvénients ainsi que les avantages en lien avec votre participation au projet, de même que les personnes avec qui communiquer au besoin. Il peut contenir des mots que vous ne comprenez pas. Nous vous invitons à poser toutes les questions nécessaires au chercheur responsable du projet ou aux autres personnes affectées au projet de recherche et à leur demander de vous expliquer tout mot ou renseignement qui n'est pas clair.

NATURE ET OBJECTIFS DU PROJET DE RECHERCHE

Le présent projet de recherche vise à identifier les actions à poser afin d'améliorer l'enjeu de fluidité dans des trajectoires de soins en douleur chronique au Québec. La fluidité fait référence à la capacité du système de santé à assurer une transition harmonieuse et efficace entre les différents niveaux de soins et les différents services de santé. Nous sollicitons votre participation afin de mieux comprendre l'enjeu de fluidité selon votre expérience à titre d'acteur dans des trajectoires de soins en douleur chronique. Nous souhaitons recruter un total de 25 à 30 participants.

Énoncé : J'ai compris la nature et les objectifs du présent projet de recherche.

Cliquer sur le bouton continuer

DÉROULEMENT DU PROJET DE RECHERCHE

Si vous acceptez de participer au projet, vous devrez vous présenter, virtuellement (par l'entremise de la plateforme *Teams*), à une rencontre de groupe animée d'une durée d'environ 2 heures et demie durant laquelle vous serez appelé(es) à émettre votre opinion et vos idées et participer à des discussions pour nous aider à mieux comprendre l'enjeu de fluidité des trajectoires de soins en douleur chronique au Québec et identifier des actions afin de les améliorer. La rencontre sera encadrée par un animateur expérimenté afin d'assurer le bon déroulement et de permettre aux intervenants de différents milieux de s'exprimer. La rencontre audio sera enregistrée pour faciliter l'analyse. De façon préliminaire à la rencontre, vous serez aussi invités à remplir un court sondage (en ligne) afin de nous permettre de recueillir des données socio-démographiques. Un second sondage bref adressant le contexte des trajectoires de soins en douleur chronique au Québec vous sera aussi acheminé en ligne.

Énoncé : J'ai compris que ma participation consiste à remplir les deux sondages préliminaires et à participer à la rencontre virtuelle

Cliquer sur le bouton continuer

RISQUES POUVANT DÉCOULER DE VOTRE PARTICIPATION AU PROJET DE RECHERCHE

Il n'y a pas de risque associé à votre participation à l'étude.

Toutefois, votre participation pourrait engendrer un inconfort si vous êtes moins à l'aise de vous exprimer en groupe. Pour limiter cet inconfort, les animateurs solliciteront la participation de tous, sans toutefois la forcer.

INCONVÉNIENTS POUVANT DÉCOULER DE VOTRE PARTICIPATION AU PROJET DE RECHERCHE

Le temps nécessaire à votre participation à la rencontre de groupe peut constituer un inconvénient pour vous.

AVANTAGES POUVANT DÉCOULER DE VOTRE PARTICIPATION AU PROJET DE RECHERCHE

Vous ne retirerez aucun bénéfice personnel de votre participation à ce projet de recherche. Toutefois, les résultats obtenus pourraient contribuer à l'avancement des connaissances et contribuer à la mise en place d'actions permettant d'améliorer la trajectoire de soins en douleur chronique au Québec.

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 raison, en informant l'équipe de recherche.

Si vous vous retirez du projet, l'information et le matériel déjà recueillis dans le cadre de ce projet seront néanmoins conservés, analysés ou utilisés pour assurer l'intégrité du projet.

Énoncé : J'ai bien compris les notions présentées dans les derniers énoncés concernant les risques, les inconvénients, les avantages, la participation volontaire et la possibilité de retrait.

Cliquer sur le bouton continuer

CONFIDENTIALITÉ

Durant votre participation à ce projet de recherche, les chercheurs responsables de ce projet ainsi que son personnel recueilleront, dans un dossier de recherche, les renseignements vous concernant (données socio-démographiques) et nécessaires pour répondre aux objectifs scientifiques de ce projet de recherche (discussion lors des groupes nominaux).

Tous les renseignements recueillis demeureront confidentiels dans les limites prévues par la loi. Les données de recherche pourront être publiées ou faire l'objet de discussions scientifiques, mais il ne sera pas possible de vous identifier. Les chercheurs conserveront ces informations et enregistrements de manière sécuritaire.

Les données pourront être publiées dans des revues spécialisées ou partagées avec d'autres personnes lors de discussions scientifiques. Aucune communication scientifique ne renfermera quoi que ce soit qui pourrait permettre de vous identifier.

Les professionnels de la santé recrutés pour le projet pourraient être inquiets de l'utilisation des données de recherche à une fin autre que celle mentionnée dans le protocole. Nous tenons à vous assurer que la participation à ce projet ne constitue aucunement un examen de vos performances professionnelles. Il s'agit plutôt de documenter l'enjeu de fluidité afin de pouvoir identifier des actions concrètes pour l'améliorer.

Énoncé : J'ai bien compris les notions présentées dans le dernier énoncé concernant la confidentialité.

Cliquer sur le bouton continuer

COMPENSATION

À titre de participant à l'étude, vous recevrez une carte-cadeau de 30\$ afin de vous remercier du temps octroyé à la rencontre.

FINANCEMENT DU PROJET DE RECHERCHE

Le chercheur a reçu des fonds du Réseau Québécois de recherche sur la douleur pour mener à bien ce projet de recherche.

Pour toute question concernant vos droits en tant que participant à ce projet de recherche ou si vous avez des plaintes à formuler, vous pouvez communiquer avec le Bureau des plaintes et de la qualité des services du CIUSSS de l'Estrie-CHUS au numéro suivant : 1-866-917-7903.

SURVEILLANCE DES ASPECTS ÉTHIQUES

Le Comité d'éthique de la recherche du CIUSSS de l'Estrie - CHUS a approuvé le projet et en assurera le suivi. Si vous désirez rejoindre l'un des membres de ce comité vous pouvez communiquer avec le Service de soutien à l'éthique de la recherche du CIUSSS de l'Estrie - CHUS au numéro 819-346-1110, poste 12856.

Énoncé : J'ai bien compris les notions présentées dans les derniers énoncés concernant la compensation, le financement du projet et la surveillance des aspects éthiques.

Cliquer sur le bouton continuer

CONSENTEMENT

J'ai pris connaissance du formulaire d'information et de consentement. On m'a expliqué le projet de recherche et le présent formulaire d'information et de consentement. On a répondu à mes questions et on m'a laissé le temps voulu pour prendre une décision. Après réflexion, je consens à participer à ce projet de recherche aux conditions qui y sont énoncées, incluant l'utilisation de mes données personnelles.

J'accepte que mes enregistrements soient utilisés à des fins de formation et/ou de présentations scientifiques et qu'ils soient conservés avec mes données de recherche.

Réponse : Oui Non

Réponse : JE CONSENS JE NE CONSENS PAS