

Registre Suisse des maladies inflammatoires du cerveau à l'âge pédiatrique (Swiss-Ped-IBrainD)

Ce projet est organisé par : Prof. Dr. med. Claudia Kuehni, Direction Swiss-Ped-IBrainD, Institut de médecine sociale et préventive, Université de Berne

Chers parents,

Nous proposons à votre enfant de participer à notre projet de recherche. Dans ce qui suit, le projet de recherche prévu vous sera présenté.. N'hésitez pas à poser vos questions au médecin de votre enfant ou à nous contacter si vous souhaitez recevoir plus d'informations.

1. Objectifs du projet de recherche

Le Swiss-Ped-IBrainD constituera un système détaillé et complet regroupant des informations sur la santé d'enfants touchés par une maladie inflammatoire du cerveau, en Suisse. Ce projet facilitera la recherche et permettra aux patients de participer à des études nationales et internationales. Le Swiss-Ped-IBrainD contribuera ainsi à améliorer le traitement des patients.

Avec ce projet, nous souhaitons collecter des données non disponibles à ce jour sur la fréquence et l'évolution des maladies inflammatoires du cerveau chez les enfants et les adolescents en Suisse. Ces informations sont essentielles pour la planification des soins de santé.

2. Sélection des personnes pouvant participer au projet

Notre projet de recherche est réalisé avec des personnes atteintes d'une maladie inflammatoire du cerveau.

Les personnes dont les premiers symptômes sont apparus avant l'âge de 18 ans et qui sont traitées et/ou vivent en Suisse peuvent participer.

3. Informations générales sur le projet

Les maladies inflammatoires du cerveau sont très rares à l'âge pédiatrique et affectent principalement des enfants par ailleurs en bonne santé. Il s'agit d'inflammations qui peuvent atteindre la totalité du système nerveux central, c'est-à-dire le cerveau et la moelle épinière.

La collecte structurée d'informations sur l'évolution de ces maladies et les thérapies chez les enfants constitue un premier pas vers une meilleure compréhension du tableau clinique. Outre les informations médicales essentielles, les questions relatives à la qualité de vie des enfants touchés sont aussi importantes. C'est pourquoi un registre des maladies inflammatoires du cerveau à l'âge pédiatrique en Suisse doit être mis en place en coopération avec les neuropédiatres suisses, l'Institut de médecine sociale et préventive de l'Université de Berne (ISPM) et le SwissPedNet.

La base de données électronique (REDCap) est conçue de tel façon, qu'elle pourra être reliée à d'autres bases de données en Suisse et à l'étranger. Autres projets liés au registre ont besoin de l'autorisation de la commission d'éthique compétente. Votre médecin vous informera, vous et votre enfant, de tels projets. Les données saisies ne seront transmises que sous une forme codée. Cela signifie que seul le médecin de votre enfant sera en mesure d'identifier votre enfant.

La REDCap est tenue à jour. Nous prévoyons 15 à 20 nouveaux cas an.

Nous effectuons ce projet dans le respect des prescriptions de la législation suisse. La commission cantonale d'éthique compétente a contrôlé et autorisé le projet.

4. Déroulement pour les participants

Les analyses diagnostiques et les traitements des patients atteints de maladies inflammatoires du cerveau sont réalisées dans les cliniques ou les cabinets privés, comme cela est toujours le cas. Aucun examen particulier ne sera réalisé pour le registre Swiss-Ped-IBrainD. Aucun échantillon de sang ni de tissu ne sera prélevé ou conservé dans le cadre de ce projet.

Vous recevez cette feuille d'information et la déclaration de consentement jointe du médecin traitant de votre enfant. La déclaration de consentement écrite sera déposée dans le dossier de votre enfant et une copie électronique de la déclaration de consentement sera envoyée au centre de données par email sous une forme codée.

Si vous ou votre enfant ne souhaitez pas que les données de votre enfant soient collectées, merci de l'indiquer au médecin de votre enfant. Un minimum de données sera alors collecté pour vous éviter d'être sollicité une deuxième fois et afin de préserver la pertinence du projet.

Les données suivantes seront collectées dans un ensemble de données minimum :

- Année de naissance
- Sexe
- Diagnostic
- Observations cliniques

Les données médicales suivantes seront collectées pour le registre : informations sur la maladie de votre enfant (diagnostic, âge lors de l'apparition des premiers symptômes, examens réalisés et résultats correspondants des analyses d'urine, de sang, de liquide cérébral, des biopsies ou d'imagerie), maladies concomitantes d'ordre physique ou psychiatrique, ainsi que des informations sur le traitement. Nous saisissons en outre des données relatives à l'évolution annuelle de la maladie. En plus de ces informations, des données administratives telles que le nom, l'adresse, la date de naissance, l'email et des informations sur le médecin traitant ou la clinique seront aussi collectées. Cela est nécessaire afin de pouvoir associer de nouvelles informations à la bonne personne à une date ultérieure, afin de pouvoir vous informer, vous et votre enfant, de nouvelles études et afin de pouvoir vous faire parvenir des questionnaires. Les données administratives permettant l'identification de votre enfant (nom, adresse, date de naissance, etc.) seront enregistrées séparément des données médicales de votre enfant.

Nous vous ferons parvenir un questionnaire que votre enfant pourra remplir (éventuellement avec votre aide) une fois par an. Le temps nécessaire pour remplir un questionnaire est d'environ 1 heure. Nous actualisons également les données de votre enfant une fois par an.

5. Bénéfices pour les participants

La participation de votre enfant contribuera à améliorer la planification des soins chez les enfants atteints de maladies inflammatoires du cerveau. Le traitement, les mesures préventives et les soins médicaux ne peuvent être optimisés que si la recherche dispose de suffisamment d'informations concernant les enfants touchés. Si une étude approfondie portant sur les maladies inflammatoires du cerveau a lieu dans les prochaines années en Suisse, nous pourrions proposer à votre enfant d'y participer. La participation à ce genre d'études est toujours volontaire.

6. Droits des participants

Votre enfant est libre d'accepter ou de refuser de participer au projet. Si vous ou votre enfant choisissez de ne pas participer ou si vous ou votre enfant choisissez de participer et revenez sur votre décision pendant le déroulement du projet, vous n'aurez pas à vous justifier. Cela ne changera rien à la prise en charge médicale habituelle de votre enfant. Vous et votre enfant pouvez à tout moment poser toutes vos questions au sujet de l'étude. Veuillez-vous adresser pour ce faire à la personne indiquée à la fin de la feuille d'information. Vous et votre enfant recevrez une copie de la déclaration de consentement signée.

7. Obligations des participants

Votre participation ne vous oblige, vous et votre enfant, à rien et n'engendre aucun coût pour vous.

8. Risques

Votre enfant ne sera exposé à aucun risque en participant au projet, car aucun examen ni traitement supplémentaire ne sera réalisé.

9. Découvertes pendant le projet

Un résumé des résultats sera publié dans des publications scientifiques (revues pour les médecins) et présenté lors de congrès scientifiques. Ces données ne contiennent jamais d'informations personnelles et ne peuvent pas être liées à une personne en particulier.

10. Confidentialité des données

Toutes les informations sont traitées à tout moment de façon absolument confidentielle. Seul un nombre limité de personnes peut consulter ces données, et exclusivement afin de pouvoir accomplir des tâches nécessaires au déroulement du projet. Seules des données sous forme codée (sans nom ou autre information permettant une identification) seront évaluées à des fins de recherche. Dans le cas d'une publication, il sera impossible de remonter jusqu'à votre enfant à partir des données agrégées. Le nom de votre enfant n'apparaîtra jamais ni sur Internet, ni dans une publication.

Parfois, les journaux scientifiques exigent la transmission de données individuelles (données brutes). Si des données individuelles doivent être transmises, elles sont toujours codées et ne permettent donc pas d'identifier votre enfant en tant que personne.

Ce projet peut être inspecté à tout moment par la commission d'éthique compétente ou par un préposé à la protection des données. Il se peut que la direction du projet doive communiquer les données personnelles et médicales de votre enfant pour les besoins de ces inspections. Si des données importantes concernant votre enfant manquent, elles pourront être complétées à l'aide d'autres statistiques ou par une prise de contact avec les médecins qui le suivront par la suite ou avec ses proches.

Toutes les personnes impliquées dans l'étude de quelque manière que ce soit sont tenues au secret professionnel. Toutes les directives relatives à la protection des données sont respectées et votre enfant et vous, en tant que personne investie de l'autorité parentale, avez à tout moment le droit de consulter vos données. Les données seront conservées dans la base de données pour une durée maximale de 80 ans.

11. Retrait du projet

Vous ou votre enfant pouvez à tout moment vous retirer du projet si vous ou votre enfant le souhaitez. Un refus actuel ou une rétractation ultérieure n'a pas de conséquences sur la prise en charge médicale de votre enfant. Si vous vous retirez du projet à une date ultérieure, seul l'ensemble de données minimum ne comportant ni nom ni adresse sera enregistré. Il ne sera pas possible d'anonymiser les données.

12. Rémunération des participants

Si votre enfant participe à ce projet, vous ne recevrez pour cela aucune rémunération. Votre participation n'aura aucune conséquence financière pour vous ou l'assurance maladie de votre enfant.

13. Financement du projet

Le projet est financé par des tiers. Pour plus d'informations, veuillez consulter le site www.swiss-ped-ibraind.ch.

14. Interlocuteur(s)

Si vous avez des questions, vous pouvez vous adresser au médecin traitant de votre enfant ou directement à un des collaborateurs scientifiques du Swiss-Ped-IBrainD.

Collaborateurs scientifiques du Swiss-Ped-IBrainD :

Universität Bern

Institut für Sozial- und Präventivmedizin

Swiss-Ped-IBrainD

Mittelstrasse 43

3012 Bern

Email : swiss-ped-ibraind@ispm.unibe.ch

Tél. +41 31 631 56 78

www.swiss-ped-ibraind.ch

Déclaration de consentement pour la participation au Swiss-Ped-IBrainD pour les parents

- Veuillez lire attentivement ce formulaire.
- N'hésitez pas à poser des questions lorsque vous ne comprenez pas quelque chose ou que vous souhaitez avoir des précisions.

| | |
|---|--|
| Numéro BASEC du projet : (après soumission à la commission d'éthique compétente) : | 2019-00377 |
| Titre de l'étude : | Swiss Pediatric Inflammatory Brain Disease Cohort Study (Swiss-Ped-IBrainD) Registre Suisse des maladies inflammatoires du cerveau à l'âge pédiatrique. |
| Directrice du projet, institution responsable | Prof. Dr. med. Claudia Kuehni, Institut für Sozial- und Präventivmedizin Universität Bern, Mittelstrasse 43, 3012 Bern |
| Lieu de réalisation du projet : | _____ _____ _____ |
| Participant / participante : (nom et prénom en caractères d'imprimerie) : Date de naissance : | _____ _____ _____ <input type="checkbox"/> femme <input type="checkbox"/> homme |

Nous, en tant que parents de l'enfant nommé ci-dessus, confirmons :

- avoir reçu, lu et compris la feuille d'information (version 5.1, 08.03.2021). Nous avons reçu des réponses satisfaisantes aux questions que nous avons posées en relation avec le Registre Suisse des maladies inflammatoires du cerveau à l'âge pédiatrique (Swiss-Ped-IBrainD). Nous conservons la feuille d'information et le deuxième exemplaire de la déclaration de consentement.
- avoir été informés que l'inscription dans le Swiss-Ped-IBrainD et la participation aux études qui en résultent est volontaire.
- avoir eu suffisamment de temps pour prendre notre décision.
- savoir que nous pouvons retirer ce consentement à tout moment sans avoir à nous justifier et sans que cela ait de répercussion défavorable sur la suite de la prise en charge médicale usuelle de notre enfant. Les données permettant d'identifier notre enfant seront alors effacées du Swiss-Ped-IBrainD.

Par notre signature, nous déclarons :

- être d'accord pour que les données relatives à la maladie de notre enfant soient transmises par tous les médecins traitants et leurs collaborateurs dans les cabinets et les hôpitaux au Swiss-Ped-IBrainD.
- être d'accord pour que les données soient saisies dans le Swiss-Ped-IBrainD et utilisées aux fins de recherche décrites.
- être d'accord pour que les données puissent être transmises à des fins de recherche à des tiers, ainsi qu'à des institutions étrangères, tant que des dispositions légales relatives à la protection des données comparables à celles en Suisse sont respectées. Les données sont uniquement transmises sans information permettant une identification.
- être d'accord pour que les données soient conservées pour une durée indéfinie, si cela sert à la recherche.
- être d'accord pour que les données de notre enfant soient complétées par d'autres sources (données de l'Office fédéral de la statistique, de l'assurance-invalidité, de la caisse maladie, des registres nationaux et internationaux spécifiques aux maladies, des registres des habitants).

- être d'accord pour que le Swiss-Ped-IBrainD prenne contact avec nous ou notre enfant, par ex. afin de recueillir des données au moyen d'un questionnaire ou pour proposer à notre enfant de participer à une étude approfondie. Nous sommes libres d'accepter ou de refuser toute participation à chaque étude qui est proposée à notre enfant.
- être d'accord pour que le médecin traitant de notre enfant et d'autres médecins qui le soignent soient contactés pour des renseignements.
- être d'accord pour que les spécialistes compétents de l'institution et de la Commission d'éthique compétente pour cette étude, puissent consulter les données brutes afin de procéder à des contrôles, à condition toutefois que la confidentialité de ces données soit strictement assurée.
- que notre enfant a accepté de participer au projet et/ou qu'aucun signe de résistance à la participation n'a été observé.

Nous confirmons que nous avons été informés en ce qui concerne le Swiss-Ped-IBrainD et que nous autorisons l'inscription et la réutilisation des données dans la recherche.

| | |
|------------|---|
| Lieu, date | Signature du participant / de la participante |
|------------|---|

Pour les enfants < 18 ans

| | |
|------------|--|
| Lieu, date | Nom et prénom de la mère* Signature : |
| Lieu, date | Nom et prénom du père* Signature : |

* Dans la mesure du possible, les deux parents doivent signer. Une signature suffit pour l'inscription.

Attestation du médecin : Par la présente, j'atteste avoir expliqué au participant / à la participante et à ses parents la nature, l'importance et la portée du Swiss-Ped-IBrainD. Je déclare satisfaire à toutes les obligations en relation avec ce registre conformément au droit en vigueur. Si je devais prendre connaissance, à quelque moment que ce soit, d'éléments susceptibles d'influer sur le consentement du participant / de la participante à prendre part au Swiss-Ped-IBrainD, je m'engage à l'en informer, ou à en informer ses parents, immédiatement.

| | |
|------------|--|
| Lieu, date | Nom et prénom du médecin assurant l'information : Signature : |
|------------|--|