



Registre Suisse des maladies inflammatoires du cerveau à l'âge pédiatrique

(Swiss-Ped-IBrainD)

Information pour parents

Ce projet est organisé par PD Dr. med. Sandra Bigi. Elle dirige le registre des maladies inflammatoires du cerveau à l'âge pédiatrique (Swiss-Ped-IBrainD). Le registre fait partie de l'institut de médecine sociale et préventive (ISPM) de l'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 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 collecte des informations détaillées sur les maladies inflammatoires du cerveau à l'âge pédiatrique en Suisse et les enregistre dans une base de données protégée. Nous soutenons ainsi la recherche sur ces maladies et facilitons la participation des patients à des études nationales et internationales.

Avec ce projet, nous voulons analyser 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 importantes pour la planification des soins de santé.

L'objectif du Swiss-Ped-IBrainD est d'améliorer le traitement des patients.

2. Critères de participation 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 sont aussi importantes. Pour recueillir ces informations de manière structurée, nous avons créé un registre des maladies inflammatoires du cerveau à l'âge pédiatrique en Suisse, en collaboration avec des neuropédiatres suisses, l'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. Si d'autres projets veulent travailler avec nos données, ils doivent avoir une autorisation de la commission d'éthique. Le médecin de votre enfant vous informera 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 base de données REDCap est tenue à jour. Chaque année, environ 15 à 20 nouveaux patients sont enregistrés.

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 du médecin traitant de votre enfant. La déclaration de consentement signée sera déposée dans le dossier de votre enfant. 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
- Année de diagnostic
- Statut (vivant/décédé)

Si vous avez signé la déclaration de consentement, les données médicales suivantes, entre autres, seront collectées pour le registre :

- Des informations sur la maladie de votre enfant (diagnostic, âge lors de l'apparition des premiers symptômes, examens réalisés et résultats d'urine, de sang, de liquide cérébral, des biopsies ou de l'imagerie)
- Des maladies concomitantes d'ordre physique ou psychiatrique
- Données sur les thérapies et les traitements
- Données sur l'évolution de la maladie

En plus de ces informations, des données administratives seront aussi collectées (par ex. le nom, l'adresse, la date de naissance, l'email, le médecin traitant et la clinique). Cela est nécessaire afin de pouvoir associer de nouvelles informations à la bonne personne à une date ultérieure, afin de pouvoir vous informer 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.

Une fois par an, nous vous enverrons un questionnaire que votre enfant pourra remplir (éventuellement avec votre aide). 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 les soins médicaux 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 ne souhaitez pas participer ou si vous souhaitez retirer votre consentement ultérieurement, vous n'aurez pas à vous justifier. Cela ne changera rien à la prise en charge 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

La participation de votre enfant ne vous oblige à rien. La participation n'engendre aucun coût pour vous ou la caisse de maladie de votre enfant.

8. Risques

Vous et votre enfant ne serez exposés 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. Nous ne publions jamais le nom de votre enfant.

Parfois, les journaux scientifiques exigent la transmission de données brutes. Ce sont des données qui n'ont pas encore été agrégées. Si des données brutes doivent être transmises, elles sont toujours codées et ne permettent donc pas d'identifier votre enfant en tant que personne.

Il est possible que ce projet soit examiné 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 traitants ou avec ses proches.

Toutes les personnes impliquées dans l'étude de quelque manière que ce soit sont tenues au secret professionnel.

En Suisse, la protection des données est soumise à des réglementations légales strictes. Pour les projets internationaux, les réglementations conformes aux normes de l'UE s'appliquent en plus des exigences en vigueur en Suisse. La loi suisse sur la protection des données vous donne, à vous et à votre enfant, le droit au renseignement, à la rectification et à la réception des données de votre enfant, qui sont collectées, traitées et éventuellement transmises dans le cadre du projet. 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 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 la caisse maladie de votre enfant.

13. Financement du projet

Le projet est financé par des fonds tiers.

Plus d'informations sont disponibles sur le site web du projet : www.swiss-ped-ibraind.ch.

14. Interlocuteur(s)

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

Collaborateurs scientifiques du Swiss-Ped-IBrainD :

Université de Berne

Institut de médecine sociale et préventive

Mittelstrasse 43

3012 Berne

Email : swiss-ped-ibraind@unibe.ch

Tel: +41 31 684 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 :	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 :	PD. Dr. med. Sandra Bigi
Institution responsable :	Institut de médecine sociale et préventive, Université de Berne, Mittelstrasse 43, 3012 Berne
Lieu de réalisation du projet :	.

Participant / participante

Nom et prénom (en caractères d'imprimerie) : _____

Date de naissance : _____

Sexe: femme homme

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

- avoir reçu, lu et compris la feuille d'information (version 7.0, 22.05.2024). 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 une 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.

