

Case postale 1250, succursale HULL, Gatineau (Québec) J8X 3X7  
[www.uqo.ca/ethique](http://www.uqo.ca/ethique)

Comité d'éthique de la recherche

### **Formulaire de consentement**

### **Intervention visant à améliorer la prise en charge des patients chez les professionnels de santé.**

#### **Identification**

Département de psychoéducation et de psychologie :

Le **laboratoire de Cyberpsychologie**. Université du Québec en Outaouais (UQO).

En collaboration avec le **laboratoire de recherche COLlaborative en obésité et vie**

**ACTIVe** : Coactiv'lab. (UQO).

Étudiants : Alice Jeanningros.

Professeurs: Aurélie Baillot, Ph. D et Stéphane Bouchard, Ph. D.

**Contact en cas d'urgence** : Pr Stéphane Bouchard, Professeure, 283, boulevard Alexandre-Taché, pièce C-2500, Gatineau (Québec) J8X 3X7 (819)595-3900, poste 2360, [stephane.bouchard@uqo.ca](mailto:stephane.bouchard@uqo.ca).

Cette étude n'a reçu aucun financement et elle a reçu l'approbation du Comité d'éthique de la recherche de l'UQO.

#### **Projet et procédure**

Nous sollicitons par la présente votre participation au projet de recherche en titre, qui vise à intervenir sur la prise en charge des patients par le personnel soignant. Ce présent projet consistera en la comparaison de l'efficacité de deux interventions portant sur la prise en charge de patients.

En participant à ce projet, vous serez associée à l'un des groupes suivants :

Groupe 1 : Qui consiste à suivre une intervention sur la prise en charge des patients avec du contenu dit « classique ».

Groupe 2 : Qui consiste à suivre une intervention sur la prise en charge des patients avec du contenu dit « innovant ».

Votre affectation à l'un ou l'autre de ces groupes est aléatoire, vous ne pourrez donc pas choisir votre groupe. Ainsi, 1 personne sur 2 (50 %) sera affectée au groupe 1 et 1 sur 2 (50 %) sera affectée au groupe 2.

Chaque intervention comprend quatre modules d'information et exercices et un module d'évaluation. Le premier module est un module éducatif sur ordinateur portant sur les bonnes pratiques de prise en charge de patients, suivi de trois modules en réalité virtuelle visant à vous exercer à améliorer vos pratiques de prise en charge de patients (accueil, interactions et consultations). Par la suite, vous compléterez un dernier module d'évaluation incluant une tâche de reconnaissance d'expressions faciales de douleur, où

des visages exprimant ou non cette émotion vous seront présentés ; une tâche d'évaluation rapide reposant sur la présentation de ces mêmes visages suivis d'idéogrammes chinois, afin d'examiner la manière dont vous portez des jugements simples et spontanés ; une série de questionnaires portant sur vos motivations et vos attitudes. La durée totale de l'étude est d'environ 1 heure et 30 minutes. Elle se déroulera au Laboratoire de cyberpsychologie de l'UQO. A la fin de ce consentement les informations de contacts de la personne en charge de cette étude vous seront partagées au cas où vous auriez des questions.

La confidentialité des données recueillies dans le cadre de ce projet de recherche sera assurée conformément aux lois et règlements applicables dans la province de Québec et aux règlements et politiques de l'Université du Québec en Outaouais. Tant les données recueillies que les résultats de la recherche ne pourront en aucun cas mener à votre identification étant donné l'attribution d'un code numérique à vos données.

À moins que vous ne consentiez à une utilisation secondaire telle que plus amplement décrite plus loin, les données recueillies ne seront utilisées à d'autres fins que celles décrites dans le présent formulaire de consentement. Les résultats seront diffusés par le biais de thèses d'honneur et doctorale, d'articles scientifiques et de conférences scientifiques (affiches et/ou communications orales). Les données recueillies seront conservées sous serveurs sécurisés de l'UQO et les seules personnes qui y auront accès sont les professeurs responsables et leurs assistants de recherche. Les fichiers informatiques, conservés alors sur serveur, seront détruits 7 ans après la dernière publication des résultats à l'aide de logiciels destinés à cette fin. À tout moment lors de l'étude et jusqu'à la publication des résultats, vous pouvez contacter les chercheurs, via les coordonnées indiquées en première page, et demander la destruction partielle ou complète de vos données. Celles-ci seront supprimées des ordinateurs et les données sous format papier seront déchiquetées. La vérification de la suppression des données informatiques sera effectuée pour s'assurer que toutes les données ont été effacé pour confirmer la bonne suppression y compris dans la corbeille informatique. Nous prévoyons de détruire en toute sécurité les fichiers informatiques à l'aide de logiciels destinés à cette fin afin d'éviter une possible récupération des fichiers supprimés. Les participants qui décident de mettre fin à leur participation pourront nous en aviser au téléphone ou par courriel, selon leur préférence. Les participants pourront se retirer du projet en tout temps, sans préjudice. À moins d'avis contraire de la part du participant, s'il se retire du projet ou est retiré et à défaut d'une demande de destruction de données, l'information et le matériel déjà recueillis dans le cadre du projet seront néanmoins conservés, analysés ou utilisés pour assurer l'intégrité scientifique du projet. Toutefois, aucun renseignement ne sera recueilli après le retrait de leur autorisation.

Votre participation à ce projet de recherche se fait sur une base volontaire. Vous êtes entièrement libre de participer ou non, et de vous retirer en tout temps sans préjudice. Il y a un risque minimale associé à votre participation : puisqu'une partie de l'étude sera effectuée en réalité virtuelle, vous pourriez être exposées à un risque de cybermalaises potentiels. Les cybermalaises peuvent être désagréables, mais ne présentent pas de risques pour la santé. Dans la très grande majorité des cas, ils sont légers et temporaires. Pour minimiser les risques, la sensibilité de l'appareil (casque virtuel) sera ajustée en cours d'expérimentation et des ordinateurs performants seront utilisés. Vous pourrez également mettre fin à votre expérience en réalité virtuelle à tout moment si les symptômes vous affectent. Il vous sera demandé d'attendre une quinzaine de minutes avant de quitter le laboratoire afin de s'assurer qu'elles ne ressentent pas

d'effets secondaires suite à l'exposition virtuelle. Un autre risque en lien avec un inconfort psychologique est possible pendant ou après l'immersion en réalité virtuelle. Toutefois, cet inconfort devrait être minimal car l'expérience vécue est une expérience positive et comporte peu de danger et ne favorise pas le développement de troubles psychologiques. Advenant un inconfort important ou un malaise, vous pourrez en discuter avec l'assistante de recherche, la chercheure principale ou votre médecin de famille. Si jamais vous ressentez le besoin de recevoir des services de psychothérapie plus poussés suite à l'expérimentation, quelques pistes pour trouver des ressources vous seront données.

La contribution à l'avancement des connaissances au sujet des pratiques de prise en charge des patients. Il vous sera aussi remis une compensation financière de 25\$ par heure soit 50\$ pour votre participation si complétée.

Vous pouvez contacter le responsable du projet, Stéphane Bouchard, pour des questions additionnelles sur le projet ou sur vos droits en tant que participant de recherche, au numéro suivant: (819) 595-3900 #2360 et adresse courriel stephane.bouchard@uqo.ca. Le Comité institutionnel d'éthique de la recherche avec des êtres humains de l'UQO a approuvé le projet de recherche auquel vous allez participer. Pour des informations concernant les responsabilités de l'équipe de recherche au plan de l'éthique de la recherche ou pour formuler une plainte ou des commentaires, vous pouvez contacter le président du comité d'éthique, Monsieur André Durivage au 819-595-3900 # 1781 et adresse courriel : andre.durivage@uqo.ca.

Votre approbation atteste que vous avez clairement compris les renseignements concernant votre participation au projet de recherche et indique que vous acceptez d'y participer. Elle ne signifie pas que vous acceptez d'aliéner vos droits et de libérer les chercheurs ou les responsables de leurs responsabilités juridiques ou professionnelles. Vous êtes libre de vous retirer en tout temps du projet de recherche sans préjudice. Votre participation devant être aussi éclairée que votre décision initiale de participer au projet, vous devez en connaître tous les tenants et aboutissants au cours du déroulement du projet de recherche. En conséquence, vous ne devrez jamais hésiter à demander des éclaircissements ou de nouveaux renseignements au cours du projet.

Après avoir pris connaissance des renseignements concernant votre participation à ce projet de recherche, veuillez compléter la case correspondante dans le questionnaire en ligne, si vous cochez oui cela indiquera : votre acceptation d'avoir participé librement à notre étude.

#### **Consentement à participer au projet de recherche :**

Consentement du participant obtenu à l'aide d'une question intégrée au questionnaire LimeSurveyParticipant "Étude sur la reconnaissance de la douleur".

#### **Utilisation secondaire des données recueillies**

Avec votre permission, nous aimerions pouvoir conserver les données recueillies à la fin du présent projet pour d'autres activités de recherche dans les domaines suivants: reconnaissance des visages, études de motivation et attitudes en lien avec les projets de Stéphane Bouchard et Aurélie Baillot pour lequel vous êtes aujourd'hui invité à participer. Les données recueillies aujourd'hui pourront également servir à une seconde étude en

lien avec cette étude. Afin de préserver vos données personnelles et votre identité, les données seront codées, c'est-à-dire que votre anonymat sera préservé avec l'aide d'un numéro d'identification. Nous nous engageons à respecter les mêmes règles d'éthique que pour le présent projet.

Il n'est pas nécessaire de consentir à ce volet pour participer au présent projet de recherche. Si vous acceptez, vos données seront conservées sur le serveur sécurisé de l'uqo pour une période de 7 ans après la fin du présent projet et ensuite détruites.

**Consentement à une utilisation secondaire :**

Consentement du participant obtenu à l'aide d'une question intégrée au questionnaire LimeSurveyParticipant "Etude sur la reconnaissance de la douleur".