Formulaire d'information et de consentement (Version 6)

Maladie de Crohn iléale et récidive post-opératoire :

Cohorte prospective du groupe REMIND

Promoteur:

REMIND (Groupe de recherche sur les maladies inflammatoires digestives)

Hôpital St Louis Sce de Gastroentérologie 1 av Claude Vellefaux 75010 Paris **Investigateur Principal:**

Pr Matthieu ALLEZ Equipe AVENIR INSERM U1160 Hôpital St Louis

Sce de Gastroentérologie 1 av Claude Vellefaux 75010 Paris

Tel: 01 42 49 95 75

Email: matthieu.allez@aphp.fr

Madame, Monsieur,

Vous êtes atteint d'une maladie de Crohn et un traitement chirurgical est envisagé. Cette intervention permet le plus souvent de retirer les lésions de la maladie de Crohn. Il existe cependant un risque de rechute dans les mois et années suivant la chirurgie. Des études ont montré que la coloscopie réalisée dans l'année suivant la chirurgie permet de rechercher des signes précoces de récidive. En pratique courante, une coloscopie est recommandée six mois après l'intervention afin d'adapter le traitement.

La flore intestinale joue un rôle important dans la récidive des lésions après la résection iléocæcale. Certaines espèces bactériennes, identifiées chez les patients atteints de maladie de Crohn, pourraient favoriser la récidive de la maladie. A l'inverse, d'autres espèces bactériennes pourraient exercer un rôle protecteur. Nous réalisons, au sein du groupe de REcherche sur les Maladies Inflammatoires Digestives (REMIND), une étude multicentrique sur les causes de la récidive de la maladie de Crohn après une résection chirurgicale. Nos objectifs dans cette étude sont d'étudier la composition de la flore intestinale dans la muqueuse au moment de l'intervention et lors d'une coloscopie réalisée 6 mois plus tard, ainsi que la réponse du système immunitaire, en particulier des lymphocytes T présents dans l'intestin.

Déroulement de l'étude

La durée de l'étude sera de 7 à 18 mois.

Un examen clinique ainsi qu'un prélèvement sanguin (un tube de 5 ml, un tube de 2,5 ml et un tube paxgene de 2,5 ml pour les analyses génétiques) seront réalisés. Sur la pièce de résection intestinale, une partie sera prélevée pour des études bactériologiques, génétiques et histologiques. L'examen anatomopathologique de la pièce opératoire sera fait par des médecins anatomopathologistes expérimentés exactement de la même façon que si vous ne participiez pas à l'étude. Par ailleurs, si les médecins anatomopathologistes souhaitaient réaliser des examens complémentaires, un droit d'accès aux biopsies leur sera réservé sur simple demande.

La décision de prescrire ou non d'un traitement après la chirurgie est laissée libre à l'équipe médicale, et en accord avec vous.

Six mois après le rétablissement de la continuité digestive et conformément aux recommandations actuelles, votre gastroentérologue vous proposera une coloscopie. Lors de cette coloscopie, 11 biopsies supplémentaires seront prélevées, ainsi que 2 tubes de sang supplémentaires (1 tube de 5 ml, et 1 tube PaxGene de 2,5 ml pour les analyses génétiques).

Les risques liés à l'endoscopie digestive sont représentés (outre ceux de l'anesthésie générale) essentiellement par des risques de perforation digestive et de saignements. D'après la littérature scientifique, le sur-risque lié à des biopsies surnuméraires semble minime s'il existe ; les événements indésirables pouvant être un saignement ou une perforation. Votre suivi médical au décours de la coloscopie se fera donc dans les mêmes conditions que si vous ne participiez pas à cette étude. Une fiche d'information de la Société Nationale Française de Gastroentérologie (SNFGE) vous sera remise avant la réalisation de la coloscopie.

Votre participation prendra fin après la coloscopie.

Les prélèvements sanguins faits avant l'acte chirurgical et au moment de la coloscopie de contrôle serviront à extraire de l'ADN et l'ARN. Celui-ci sera analysé pour rechercher les variations génétiques associées à la maladie de Crohn et connues comme pouvant moduler la réponse immunitaire vis à vis des bactéries de l'intestin. Les analyses génétiques concerneront entre autre les gènes de susceptibilité suivants : NOD2 (R702W, G908R, 1007fs); IL23R (A381T); IRGM (rs13361189) et ATG16L1 (A197T). Ils serviront aussi à étudier la fonction des lymphocytes T circulants.

Les biopsies serviront à étudier les bactéries présentes au moment du prélèvement dans votre intestin. Elles serviront aussi à analyser la nature de la réponse inflammatoire locale. Le groupe REMIND pourra enfin étudier l'effet d'un des traitements prescrits sur cette réponse inflammatoire locale. Ces prélèvements seront stockés au sein de la bio-banque du CHU de Nice sous la responsabilité du Pr Paul Hofmann et seront détruits au terme de 15 ans s'ils n'ont pas étés utilisés.

Nous recueillerons aussi vos données cliniques à 18 mois afin d'évaluer le risque de rechute à long terme de l'ensemble des patients inclus dans Pop-REMIND.

Ourant la durée de l'étude, vous serez suivi(e)
oar le Dr :
Adresse:
éléphone :

Confidentialité

Les données vous concernant, recueillies dans le cadre de cette recherche, resteront totalement anonymes. Elles peuvent, le cas échéant, être consultées par un membre autorisé de REMIND, nos collaborateurs ou par un représentant des Autorités de Santé. Cette vérification se fera en toute confidentialité, uniquement en présence de votre médecin.

Ces données qui comprennent des paramètres médicaux et des informations démographiques feront l'objet d'un traitement informatisé à des fins de saisie, d'analyse statistique et d'édition des résultats par le centre de statistique de REMIND (Hôpital St Louis - Sce de Gastroentérologie ; 1 av Claude Vellefaux - 75010 Paris).

Votre droit d'accès ou de rectification prévu par la loi relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés peut s'exercer à tout moment par l'intermédiaire du médecin chargé de cette recherche.

Informations complémentaires

Votre participation à cette recherche biomédicale (définie par la loi 2004-806 du 9 août 2004) n'engendrera pour vous aucun frais supplémentaire par rapport à ceux que vous auriez dans le suivi habituel de cette maladie. Votre participation à cette recherche est volontaire et vous n'êtes en aucun cas obligé d'y prendre part. Nous vous rappelons que cette étude est sans bénéfice diagnostique ou thérapeutique pour vous et qu'elle ne concoure qu'à l'avancée des connaissances scientifiques. Si vous ne désirez pas y participer pour quelque motif que ce soit, la qualité des soins qui vous seront prodigués n'en sera nullement affectée.

Si au cours de cette recherche, de nouvelles informations étaient disponibles, pouvant remettre en cause votre participation, le médecin chargé de cette recherche vous les communiquera et s'assurera que vous souhaitez continuer à y participer.

Pour participer à cette étude, vous devez obligatoirement être affilié à la Sécurité Sociale.

Selon la loi n°2004/806 du 9 Août 2004, l'investigateur coordonnateur de l'étude a soumis ce protocole au Comité de Protection des Personnes - Ile de France IV le 10 mars 2009 avec l'article L.1123-6 de la loi Huriet et ainsi qu'à l'ANSM le 22 octobre 2009 (Obtention des avis favorables le 02 septembre 2009 pour le CPP et le 29 décembre 2009 pour l'ANSM).

L'ensemble des renseignements vous concernant sera traité de façon anonyme en étant couvert par le secret médical. Les données recueillies pour l'étude feront l'objet d'un traitement informatisé déclaré à la Commission Nationale Informatique et Liberté (CNIL). Le chef de projet des études cliniques du groupe REMIND, désigné délégué de la protection des données par le promoteur, assurera le respect de la réglementation française et européenne relative à la protection des données patients (Chef de projet REMIND - Hôpital St Louis - Sce de Gastroentérologie ; 1 av Claude Vellefaux - 75010 Paris ; remind.trials@gmail.com).

Vous pouvez également accéder directement ou par l'intermédiaire d'un médecin de votre choix à l'ensemble de vos données médicales en application des dispositions de l'article L. 1111-7 du code de la santé publique. Ces droits s'exercent auprès du médecin qui vous suit dans le cadre de la recherche et qui connaît votre identité.

La présente étude est couverte par un contrat d'assurance n° 132.009, contracté par le REMIND, auprès de la société de courtage SHAM (Société Hospitalière d'Assurances mutuelles). Cette assurance couvre tous les dommages liés à votre participation à la recherche.

FORMULAIRE DE CONSENTEMENT DE PARTICIPATION A UNE RECHERCHE BIOMEDICALE POUR UNE PERSONNE ADULTE

Je soussigné(e) Me, Mlle, M. (nom, prénom)
Accepte librement et volontairement de participer à la recherche biomédicale intitulée
«Maladie de Crohn iléale et récidive post-opératoire : Cohorte prospective du groupe REMIND»
dont REMIND est le promoteur et qui m'a été proposée par le
Docteur (nom, prénom, téléphone), médecin investi dans cette recherche.
Etant entendu que: Le médecin qui m'a informé et a répondu à toutes mes questions, m'a précisé que ma participation est libre et que mon droit de retrait de cette recherche peut s'exercer à tout moment, Avant de participer à cette recherche, j'ai bénéficié d'un examen médical dont les résultats m'ont été communiqués, Je pourrais avoir communication par le médecin au cours ou à l'issue de la recherche des informations concernant ma santé, qu'il détient, J'ai bien compris dans la note d'information qui m'a été remise que pour pouvoir participer à cette recherche je dois être affilié(e) ou bénéficier d'un régime de sécurité sociale. Je confirme que c'est bien le cas, Je suis parfaitement conscient(e) que je peux retirer à tout moment mon consentement à ma participation à cette recherche et cela quelles que soient mes raisons et sans supporter aucune responsabilité mais je m'engage dans ce cas à en informer le médecin. Le fait de ne plus participer à cette recherche ne portera pas atteinte à mes relations avec ce médecin, Si je le souhaite, à son terme, je serai informé(e) par le médecin des résultats globaux de cette recherche, Mon consentement ne décharge en rien le médecin et le promoteur de l'ensemble de leurs responsabilités et je conserve tous mes droits garantis par la loi. J'autorise la pratique d'examens complémentaires pendant 15 ans sur les échantillons prélevés dans le cadre des études sur la maladie de Crohn. J'accepte que les données enregistrées à l'occasion de cette recherche comportant des données génétiques puissent faire l'objet d'un traitement informatisé par le promoteur ou pour son compte. J'ai bien noté que le droit d'accès prévu par la CNIL (loi du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés (art. 39)) s'exerce à tout moment auprès du médecin qui me suit dans le cadre de la recherche et qui connaît mon identité. Je pourrai exercer mon droit de rectification et d'opposition auprès de ce même médecin, qui contactera le promoteur de la recherche
Fait à
Nom, Prénom :
Date : Signature :
Signature du médecin qui atteste avoir pleinement expliqué à la personne signataire le but, les modalités ainsi que les risques potentiels de la recherche.

Ce document est à réaliser en 3 exemplaires originaux, dont le premier doit être gardé 15 ans par l'investigateur, un autre remis à la personne donnant son consentement et le troisième transmis au promoteur.

Date : Signature :