

IRIS

IUGR Risk Selection Study

Votre sage-femme participe à l'étude IRIS.
Cette brochure a pour but de vous fournir davantage d'informations sur cette étude.

But de cette étude

Une bonne croissance de votre enfant au cours de la grossesse est très importante pour son développement et sa santé. Votre sage-femme va soigneusement contrôler cette croissance en mesurant votre ventre. Si la croissance semble insuffisante, la sage-femme effectuera des examens supplémentaires. Si cela s'avère nécessaire, elle vous enverra à l'hôpital.

Avec l'étude IRIS, nous voulons vérifier si cette méthode permet d'améliorer le dépistage des enfants trop petits. Votre sage-femme considère également que c'est important et c'est la raison pour laquelle cela elle participe à l'étude IRIS.

Qu'est-ce que cela signifie pour vous?

Nous demandons votre consentement afin de pouvoir utiliser les données relatives à votre enfant ainsi qu'à vous-même. Vous n'avez rien d'autre à faire – Afin d'améliorer la qualité des soins apportés à la mère et l'enfant, les professionnels de la santé envoient, de manière sécurisée, certaines informations concernant les soins fournis à une base de données centralisée située à Utrecht ('L'Enregistrement périnatal des Pays-Bas', PRN¹). Votre sage-femme vous a demandé si nous pouvions également utiliser ces informations pour l'étude IRIS. En cas de circonstances particulières, il est possible qu'un gynécologue et/ou un pédiatre intervienne également au cours de votre grossesse. C'est la raison pour laquelle nous vous demandons aussi votre accord afin d'obtenir davantage de renseignements de leur part, si cela est nécessaire pour l'étude IRIS.

Vous pouvez donner votre accord au moyen du formulaire ci-joint. Veuillez le remettre à votre sage-femme une fois rempli.

¹ Les sages-femmes, les médecins, les gynécologues et les pédiatres transmettent des informations au centre d'Enregistrement Périnatal afin d'améliorer la qualité des soins. Pour plus d'information veuillez consulter www.perinatreg.nl.

Si vous ne consentez pas à ce que les informations vous concernant soient utilisées dans le cadre de l'étude IRIS, cela n'influencera bien sûr aucunement les prestations de votre sage-femme. Vous pouvez retirer votre consentement à tout moment, même après avoir signé le formulaire. Il suffit de le faire savoir à votre sage-femme et/ou à l'un des chercheurs d'IRIS (voir en fin de brochure pour leurs coordonnées). Il n'est pas obligatoire d'en indiquer la raison.

Si vous donnez votre accord, nous vous demandons de répondre à quelques questions sur des facteurs qui peuvent influencer la croissance de votre enfant. Vous recevrez une carte de visite avec le numéro qui vous a été attribué pour l'étude, ainsi que nos coordonnées. Nous vous demandons de la conserver sur vous et de la présenter aux autres professionnels de santé auxquels vous pouvez avoir affaire pendant votre grossesse ou votre accouchement (comme par exemple un gynécologue ou un échographiste).

La confidentialité des informations

Toutes les informations qui sont récoltées dans le cadre de l'étude IRIS sont traitées de manière confidentielle et anonyme. Aucun tiers non autorisé n'a accès à vos données personnelles. Nous n'utilisons votre adresse que pour vous contacter. Votre nom ne sera pas mentionné dans les publications ayant trait à cette étude.

Participation

Nous vous serions très reconnaissants de consentir à ce que les données vous concernant soient utilisées dans le cadre de l'étude IRIS. En participant à cette étude, vous aidez à améliorer les connaissances sur la meilleure façon de contrôler la croissance des enfants pendant la grossesse. Ceci est important pour surveiller et améliorer la santé de votre enfant ainsi que celle d'autres enfants.

Si vous hésitez et/ou si vous désirez davantage d'informations, contactez Viki Verfaillie (sage-femme et chercheuse). Elle est joignable par téléphone du lundi au jeudi au numéro +31 20-4441746, ou par courriel à irisstudie@vumc.nl.

Participant au projet :

Drs. V. Verfaillie (chercheuse)
Dr A. de Jonge (chef du projet)
Dr P. Jellema (coordinatrice du projet)
Prof. dr. H. van der Horst (professeur de médecine généraliste)
Prof. dr. A. Franx (professeur d'obstétrique)

L'étude IRIS est menée par des chercheurs de l'Académie des Sages-femmes d'Amsterdam et de Groningue (AVAG) et le CHU de l'Université Libre d'Amsterdam (VUmc). L'étude IRIS est aussi réalisée par ZonMw.

