

Index

- Q001 - VBR: Intro Study
- Q002 - VBC: Scope of Study
- Q003 - VBK: Conduct of Study
- Q004 - VBL: Use of samples
- Q005 - VBM: Genetic Analyses
- Q006 - VBN: Risks and Drawbacks
- Q007 - VBP: Benefits of Participating
- Q008 - VBQ: Confidentiality and Protection of Personal Data
- Q009 - VBS: Costs associated with participation + Insurance
- Q010 - VBT: Your decision to participate
- Q011 - VBY: Continue to Informed Consent Questionnaire

Not back

Cher panéliste,

Nous vous invitons aujourd'hui à participer à l'étude CON-VINCE. Cette étude n'est pas comparable aux études auxquelles vous avez participé dans le passé. Il s'agit d'une étude clinique visant à recueillir des informations sur le Covid-19. L'objectif principal est de comprendre la prévalence, la dynamique et la pénétrance de l'infection virale au sein de la population luxembourgeoise.

En raison de l'importance, de la sensibilité et de la complexité de cette étude, nous vous demandons de passer par un processus d'information et de consentement en deux étapes, avant d'entrer dans le questionnaire principal.

Mais tout d'abord, voici les informations destinées aux participants. Veuillez lire attentivement et complètement les informations décrivant les objectifs et les procédures dans les pages suivantes. Prenez votre temps. Posez des questions.

Vous obtiendrez des informations sur la portée et le déroulement de l'étude, l'utilisation des échantillons, l'analyse génétique, les risques et les inconvénients, les avantages de la participation, la confidentialité et la protection des données personnelles, les coûts liés à la participation et l'assurance.

Le responsable du projet est le professeur Rejko Krüger. En cas de questions, vous pouvez écrire un courriel à con-vince@lih.lu.

Environ 6 heures après avoir rempli le questionnaire d'information pour le participant, vous recevrez un lien pour la deuxième partie de ce processus, le questionnaire de consentement éclairé.

Merci beaucoup pour l'intérêt que vous portez à cette étude.

Not back**But de l'étude:**

Le Luxembourg Institute of Health (LIH) et le Luxembourg Centre for Systems Biomedicine (LCSB)/Université du Luxembourg (UL) mènent une enquête nationale sur la prévalence de COVID-19 causée par le virus SARS-CoV-2 dans la population luxembourgeoise en bonne santé (asymptomatique) ou oligosymptomatique (avec peu de symptômes). L'objectif principal de l'étude est l'évaluation de la prévalence, de la dynamique et de la pénétrance de l'infection par le SRAS-CoV2 au sein de la population luxembourgeoise. Les analyses secondaires portent sur les aspects épidémiologiques, socio-économiques et psychologiques de l'enfermement pendant la pandémie.

Cette étude, associée aux efforts nationaux parallèles actuellement mis en place, fournira des informations essentielles sur la prévalence, l'évolution, ainsi que sur la propagation de la maladie COVID-19 au Luxembourg.

Ces informations permettront de réaliser des simulations et des projections à court et moyen terme afin de faciliter la prise de décision concernant les restrictions, le moment de leur levée et leur rythme. Dans la deuxième, les échantillons biologiques et les données collectées dans le cadre de cette étude pourront, avec votre consentement, être utilisés pour d'autres projets de recherche dans le domaine des maladies infectieuses et de la recherche immunologique, autorisés par le Comité National d'Éthique de Recherche (CNER) and the Ministry of Health.

Afin d'identifier un échantillonnage représentatif de la population adulte du Luxembourg, une sélection de personnes a été réalisé par un épidémiologiste et statisticien pour inclure des personnes adultes de tout âge, sexe, secteur géographique et nationalités. Vous avez été contacté (e) comme plus de 1500 personnes résidents au Luxembourg, pour vous demander si vous souhaitez participer à cette étude.

Ce document a pour but de vous informer sur cette étude, notamment sur ce qui vous sera demandé si vous décidez de participer à cette étude. Grâce à ces informations, vous serez en mesure de décider si vous désirez ou non y participer. Votre participation est entièrement volontaire. Si vous décidez de participer à cette étude, vous pourrez vous retirer à tout moment. Cette étude a reçu l'autorisation du Ministère de la Santé et un avis favorable du Comité National d'Éthique de Recherche le 9 mars 2020.

Principaux objectifs de cette étude :

- Comprendre la **prévalence, la dynamique** et la **pénétrance** de l'infection par le SRAS-CoV-2 au sein de la population luxembourgeoise
- Fournir des informations pour des **réponses** à la pandémie basées sur des preuves
- Fournir des informations pertinentes sur l'immunité émergente
- Suivi de la **charge psychologique** de l'endiguement à long terme sur la population générale
- Identifier les **facteurs de protection** empêchant l'utilisation de COVID-19 dans les transporteurs

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

Not back**Déroulement de l'étude**

L'enquête nationale CON-VINCE, appelée "étude" dans le reste du document, est basée sur votre participation volontaire. Elle comporte différents niveaux de participation, mais si vous souhaitez y participer, **la collecte de certaines informations et de certains échantillons est obligatoire**. Toutefois, vous pouvez opter pour une partie facultative, où vous pouvez contribuer encore plus (voir ci-dessous).

Votre participation à cette étude implique **une visite** (questionnaire et collecte d'échantillons) **tous les 14 jours pendant 2 mois** après votre inclusion dans l'étude, pour un **total de 5 visites**. Une dernière visite, un an après votre inclusion, sera également effectuée.

À chaque visite, il vous sera demandé de fournir des données et des échantillons obligatoires pour l'étude et vous pourrez décider de participer ou non à la partie facultative de l'étude.

Partie obligatoire :

Dans ce questionnaire d'informations pour le participant, l'étude vous sera expliquée et vous aurez la possibilité de poser toutes les questions que vous souhaitez sur l'étude et votre participation (con-vince@lih.lu). Vous recevrez ensuite le questionnaire de consentement éclairé et votre consentement vous sera demandé, avant d'entrer dans le questionnaire principal.

Si vous acceptez de participer à cette étude, il vous sera demandé de remplir un questionnaire sur votre santé.

Un compte sera créé spécialement pour vous et les réponses seront traitées de manière confidentielle et distincte de vos informations personnelles.

- *Facteurs épidémiologiques et antécédents de voyage
- *Questions démographiques et socio-économiques
- * Apparition des symptômes et des premiers signes cliniques de l'infection par le CoV-2 du SRAS
- * Symptômes cliniques actuels

Après avoir rempli le questionnaire, vous serez invité à vous rendre dans un laboratoire proche de chez vous pour fournir les échantillons suivants :

- * Sang (jusqu'à 45 mL)
- * Un prélèvement nasal
- * Un prélèvement oropharyngien (si possible)

Partie facultative :

Vous aurez la possibilité, si vous le souhaitez, de répondre aux modules de questionnaire suivants, qui fourniront aux chercheurs des informations importantes sur l'impact du confinement sur la santé mentale et physique de la population.

- * -Conformité aux recommandations du gouvernement pendant la pandémie COVID-19
- *-Domicile et contact social + statut socio-économique
- *Conditions environnementales à domicile avec un diagnostic de COVID-19
- *-Questionnaire psychologique

Vous aurez également la possibilité, si vous le souhaitez, de donner les échantillons suivants pour la recherche :

- *Un échantillon de selles (vous recevrez un kit de prélèvement spécial à emporter chez vous, et vous prélèverez une petite quantité de selles dans les jours suivant votre visite. Vous devrez ensuite envoyer le kit par la poste).

Tous les échantillons seront stockés dans la biobanque du LIH, la Biobanque intégrée du Luxembourg (IBBL) à des fins de recherche.

Suivi à long terme :

Afin de saisir la dynamique et l'impact de la propagation du virus dans la population luxembourgeoise au cours des mois suivants, vous serez recontacté pour remplir un questionnaire et donner des échantillons comme indiqué 1 an après votre inclusion dans cette étude.

Important :

A tout moment de votre participation à cette étude, si vous présentez des symptômes typiques de la COVID-19 (toux et fièvre), vous êtes prié de contacter votre médecin traitant et de nous tenir informé en appelant le numéro suivant : +352 26 970 800 (pendant les heures de travail: 8-17h).

Si vous présentez des symptômes et que le test de dépistage est positif pour COVID-19, vous devrez quitter cette étude. Cependant, vous aurez la possibilité de participer à une autre étude, dédiée aux patients présentant des symptômes cliniques et avec un test positif pour COVID-19.

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

Not back**Utilisation de vos échantillons:**

Vous êtes invité à faire **don d'échantillons** pour cette étude (utilisation primaire) et à **autoriser l'utilisation ultérieure** (utilisation secondaire) de vos échantillons pour de futures recherches sur les maladies infectieuses et l'immunologie.

Dans le cadre de ce projet de recherche, des tests spécifiques sont prévus sur vos échantillons ; par exemple la virologie (pour vérifier si le virus est présent) et la sérologie (analyse de vos anticorps sanguins qui indiquent si votre système immunitaire a rencontré et réagi contre le coronavirus). Les selles peuvent être utilisées pour vérifier la présence du nouveau coronavirus dans vos selles.

De nouvelles connaissances sur l'infection par le CoV-2 du SRAS sont acquises quotidiennement grâce aux efforts des chercheurs au niveau international. Pour cette raison, il est actuellement impossible de dresser une liste précise des tests qui seront effectués sur les échantillons que vous donnez.

Si vous donnez votre consentement pour d'autres recherches également, vos échantillons pourront être utilisés pour d'autres programmes de recherche médicale menés par le LIH ou d'autres organisations de recherche ou biobanques nationales ou internationales dûment autorisées, à des fins académiques et/ou commerciales, que ce soit dans le domaine de recherche contre le COVID-19 ou dans le domaine des maladies infectieuses et de l'immunologie, selon les options que vous choisirez dans le formulaire de consentement.

Les principes décrits dans ce document s'appliqueront aux futurs projets de recherche médicale dans la mesure où ils sont pertinents, sauf que pour de futurs projets de recherche de tiers :

- les informations sur ces recherches médicales futures ne seront peut-être pas disponibles, et le Responsable du Traitement des données, l'Investigateur principal, le promoteur et l'autorité donnant son agrément seront peut-être différents ;
- en cas de retrait de consentement, vous ne serez plus en mesure de demander la destruction de vos échantillons ou de vos données d'ores et déjà transmis aux projets de recherche biomédicale.

Vos échantillons et données ne seront utilisés que pour des projets de recherche qui ont reçu un avis favorable du CNER et accord du ministère de la Santé qui ne contredisent pas les choix que vous avez exprimés dans la fiche de consentement éclairé. Dans tous les cas, les destinataires des données n'auront pas accès à la clef qui permet d'associer votre identité à ces échantillons et données.

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

[Not back](#)**Que sont les analyses génétiques?**

Des gènes sont présents dans toutes les cellules du corps. Ils donnent au corps les instructions dont il a besoin pour fonctionner et pour se réparer, et ils sont transmis des parents aux enfants ainsi que d'une cellule à l'autre au fur et à mesure que de nouvelles cellules sont créées dans le corps. Parfois, les gènes présents dans le corps peuvent changer et si ce changement peut être transmis des parents aux enfants, on l'appelle une mutation de la lignée germinale.

Les chercheurs veulent comprendre comment les maladies peuvent être liées aux gènes dont nous sommes tous porteurs. Dans ce cas, la question est de savoir si la constitution génétique des individus peut influencer la sensibilité au coronavirus ou l'évolution de la maladie COVID-19. La compréhension de ces liens pourra permettre le développement de tests et traitements plus efficaces et personnalisés pour chaque patient. Pour que ce type de recherche puisse être réalisé, il est nécessaire d'analyser et de comparer les gènes de personnes en bonne santé et de personnes malades. Dans ce contexte, l'utilisation de techniques de séquençage de nouvelle génération (Next Generation Sequencing), permet une analyse précise et exhaustive du génome qui contribuera à la découverte de modifications génétiques, même subtiles.

Si vous y consentez, des analyses génétiques peuvent être effectuées lors de l'utilisation secondaire de vos échantillons. Dans ce contexte, la découverte fortuite d'une mutation germinale (mutations ou aberrations qui pourraient non seulement affecter votre santé future, mais aussi celle de vos enfants, frères et sœurs, parents) pourrait également être découverte. Par conséquent, il vous est demandé d'autoriser l'analyse génétique de vos échantillons.

Dans ce contexte, il est possible que nous soyons confrontés à des « découvertes fortuites ». Un résultat fortuit (FI) peut être défini comme un "résultat concernant un participant de l'étude qui a une importance potentielle pour la santé ou la reproduction et qui est découvert au cours de l'étude mais qui dépasse les objectifs de celle-ci". Les IF génétiques et cliniques peuvent avoir une importance potentielle pour la santé du participant. Les FI ne sont pas spécifiquement ciblés et le chercheur n'est pas tenu de rechercher activement de telles découvertes. Il est également important de souligner que les méthodes utilisées dans l'étude sont à première vue destinées à répondre aux questions de recherche de l'étude.

Dans ce cas, nous suivons les lignes directrices publiées par le Comité National d'Ethique de Recherche (CNER) du Luxembourg, où, si le chercheur découvre un IF, il en informera le chercheur principal (PI) de l'étude, qui agira selon votre préférence "d'être informé(e)" ou "de ne pas être informé(e)". Si vous indiquez dans le formulaire de consentement que vous préférez "être informé(e)", le chercheur principal (qui dans ce cas est le médecin de l'étude) vous communiquera la découverte dans un délai de 15 jours ouvrables. Si vous indiquez que vous préférez "ne pas être informé(e)", aucune action n'est requise dans le cas d'un IF. Votre décision est pleinement respectée. Enfin, à tout moment pendant l'étude, vous pouvez changer d'avis et communiquer la décision à l'équipe de l'étude.

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

Not back**Quels sont les risques et inconvénients possibles?**

Il n'y a pas de risques majeurs associés à cette étude. Le tableau ci-dessous présente tous les risques associés aux procédures de collecte associées aux prélèvements de vos échantillons, mais ces risques sont **RARES**.

Procédure – Echantillon collecté

Prélèvement de sang --> Douleur, ecchymoses, fatigue ou évanouissement, infection

Ecouvillon nasal --> Inconfort durant le brossage, saignement, infection

Ecouvillon oropharyngé --> Inconfort durant le brossage, saignement, infection

Prélèvement de selles --> Pas de risques connus

Entrée de données sur une application en ligne --> Risques associés minimales* liés à l'entrée de données en ligne

*il existe des risques liés au fait que l'étude comporte l'enregistrement de données en ligne (piratage, risque de mise en danger de la confidentialité des données relatives à la santé et des autres données personnelles). Ce risque est faible mais le risque zéro n'existe pas. Le LIH a mis en œuvre d'importantes mesures de protection des données pour limiter ce risque au maximum. Ces mesures sont expliquées dans la partie « Confidentialité et protection des données personnelles »

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

Not back**Quels sont les bénéfices de la participation à l'étude?**

Vous ne pouvez pas bénéficier directement de votre participation à cette étude. Toutefois, si vous avez été testé positif pour le coronavirus, nous vous informerons et vous conseillerons une confirmation régulière du diagnostic et des mesures sanitaires et de santé appropriées. En outre, notre étude vous informera sur votre statut immunitaire, ce qui peut vous renseigner sur votre risque personnel d'être (ré)infecté par le coronavirus.

Votre participation à cette étude est bénévole. Vous ne recevrez aucune indemnité pour votre participation à cette étude, ni pour des développements ultérieurs résultant de cette étude. Votre participation est importante, car vous êtes la source des informations dont nous avons besoin pour améliorer la compréhension sur les maladies infectieuses telles que le COVID-19 actuelle.

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

[Not back](#)

Confidentialité et protection des données personnelles:

Dans le cadre de cette étude, vos données personnelles vont être collectées et analysées pour pouvoir atteindre les objectifs scientifiques de l'étude.

Le LIH et LCSB/UL sont conjointement les responsables de la collecte, de l'analyse et plus généralement du traitement de vos données personnelles et veille à leur protection, conformément au Règlement général sur la protection des données (UE) 2016/679 du 27 avril 2016, applicable à partir du 25 mai 2018 dit « RGPD » et à tout texte ultérieur remplaçant ou complétant ce texte (en particulier la loi du 1^{er} août 2018 portant organisation de la Commission nationale pour la Protection des données et mise en œuvre du RGPD).

Quelles données collectons-nous?

Votre participation à l'étude implique de collecter des données personnelles vous concernant dans la mesure où elles sont nécessaires pour répondre aux objectifs scientifiques de l'étude.

En particulier :* Au moment de votre inscription, les données suivantes seront recueillies pour vérifier que vous remplissez les critères de participation à l'étude: **date de naissance, coordonnées : nom, prénom, numéro de téléphone**. Les informations d'identification personnelle ne seront collectées que dans le but de vous recontacter au cas où vous seriez testé positif au coronavirus. Dans ce cas, nous vous renverrons pour une validation diagnostique des résultats par un laboratoire accrédité. Nous avons l'obligation légale d'informer les autorités compétentes de tout test coronavirus positif afin de prendre les mesures nécessaires.

* Vous serez invité à répondre à des questionnaires toutes les 2 semaines pendant 2 mois. Ils porteront sur : votre santé : **poids, taille et en général votre situation clinique et vos antécédents médicaux, les traitements actuels**

vos données personnelles : **mode de vie et habitudes de consommation, situation familiale, niveau d'éducation, catégorie socioprofessionnelle, participation à d'autres recherches ou études, consommation de tabac/alcool, niveau de stress/anxiété/dépression, activité physique, qualité de vie, douleur, voyages et contacts sociaux**

Vous pourrez choisir de répondre ou non à certains des différents questionnaires.

Sur quelle base légale traitons-nous vos données ?

L'utilisation de vos données personnelles est nécessaire pour atteindre les objectifs de l'étude que nous réalisons en exécution de notre mission d'intérêt public et à des fins de recherche scientifique (art. 6.1e et art. 9.2j du RGPD).

Qui a accès à vos données ?

Seules les catégories de personnes suivantes pourront accéder à vos données :

* le médecin investigateur intervenant dans l'étude et un nombre restreint de membres autorisés de son équipe agissant sous sa responsabilité,

* le responsable scientifique de l'étude au LIH/IBBL ainsi qu' au LCSB/UL et l'équipe agissant sous sa responsabilité,

* d'autres chercheurs ou organismes de recherche du secteur privé ou public auront accès à vos données pseudonymisées pour répondre aux objectifs de l'étude ou à des fins de recherche scientifique future si vous y avez consenti (nous ne leur fournissons en aucun cas des données révélant votre identité).

* nous pouvons par ailleurs être amenés à donner accès à vos données pseudonymisées à des fournisseurs de services qui réalisent des prestations pour notre compte.

* enfin dans le cadre de certains contrôles ou audits, les autorités compétentes peuvent également avoir accès à vos données personnelles afin de contrôler la qualité des données.

Quels sont vos droits?

Vous disposez d'un droit d'accès, et de rectification de vos données personnelles. Dans certains cas (selon les conditions fixées par la loi), vous disposez des droits supplémentaires de vous opposer à la manière dont vos données sont utilisées, de demander l'effacement de vos données, de demander la restriction de certains aspects du traitement de vos données, de récupérer vos données en vue de les transmettre à un tiers (droit à la portabilité). Si vous souhaitez exercer vos droits, vous pouvez contacter le médecin investigateur ou son représentant désigné.

Enfin, vous disposez du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission nationale pour la protection des données (CNPD) concernant le traitement de vos données à caractère personnel.

Pour toute demande d'information concernant le traitement de vos données personnelles par le LIH ou par LCSB/UL, vous pouvez contacter le délégué à la protection des données du par e-mail à dpo@lih.lu ou sandrine.munoz@uni.lu ou par courrier à l'adresse:

LUXEMBOURG INSTITUTE OF HEALTH
Protection des données
1A-B, rue Thomas Edison
L-1445 Strassen
Luxembourg

Comment protégeons-nous vos données personnelles ?

Le LIH et LCSB/UL mettent en place des mesures de sécurité appropriées, selon la sensibilité des données concernées, de manière à protéger vos données contre le risque d'accès non autorisé, de perte, d'utilisation frauduleuse, de divulgation, d'altération ou de destruction de vos données.

Vos données seront traitées de façon strictement confidentielle. Elles seront pseudonymisées, c'est-à-dire qu'un code de référence confidentiel sera utilisé à la place de votre nom. Ce seul code ne permet pas de vous identifier directement et servira uniquement au traitement scientifique de vos données. A aucun moment votre identité n'apparaîtra dans un document destiné au public ou à d'autres institutions. La table de correspondance établissant le lien entre le code de référence et votre nom sera conservée par l'investigateur principal de manière confidentielle. Le LIH et le LCSB/UL appliquent également le principe de séparation des données, c'est-à-dire que les données d'identification d'une part et les données de recherche d'autre part sont conservées sur des serveurs sécurisés différents de manière à limiter au maximum les risques potentiels de réidentification. Malgré tous les efforts de sécurisation le risque de violation de données n'est pas nul mais il peut être qualifié de très faible.

Combien de temps conservons-nous vos données ?

Vos données personnelles seront conservées pendant une période de 15 ans à compter de la fin de l'étude et feront l'objet d'un réexamen de l'étude et d'un stockage de données et d'échantillons biologiques auprès du CNER après cette période. Après une période de 5 ans après la fin de l'étude, le tableau de correspondance entre votre code dans l'étude et votre identifiant de connexion sera supprimé.

Dans le cas où vous ne souhaiteriez plus participer à l'étude, vos échantillons et vos données recueillis avant le retrait de votre consentement pourront être conservés et utilisés dans le cadre de l'étude, sauf si vous vous y opposez. Dans ce cas, ces derniers seront détruits. Toutefois, si une partie de vos échantillons et de vos données a déjà été utilisée dans le cadre de l'étude, cette partie déjà utilisée ne pourra plus être retirée de l'étude.

Transferts de données hors de l'Union européenne.

Vos données pourront être transmises hors de l'Union européenne lorsque cela est nécessaire à la mise en œuvre de la recherche ou à l'exploitation de ses résultats. Seules des données anonymes qui ne permettant pas de vous identifier directement seront transmises hors de l'Union européenne.

Il est possible que certains pays situés en dehors de l'Union européenne / Espace économique européen n'offrent pas le même niveau de protection de la vie privée que votre pays. Dans ce cas, le LIH et LCSB/UL mettent en place des mesures appropriées pour garantir la protection de vos données personnelles (par exemple prévoyant des clauses contractuelles types en matière de protection des données dans ses contrats, en respectant des codes de conduite ou en satisfaisant à un mécanisme de certification) ou se base sur votre consentement explicite].

Pour des informations plus détaillées sur les mesures appropriées mises en œuvre par le LIH, vous pouvez adresser une demande écrite au délégué à la protection des données du LIH par e-mail à dpo@lih.lu.

Pour des informations plus détaillées sur les mesures appropriées mises en œuvre par LCSB/UL, vous pouvez adresser une demande écrite au délégué à la protection des données de l'Université du Luxembourg par e-mail à sandrine.munoz@uni.lu.

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

Q009 - VBS: Costs associated with participation + Insurance

Single coded

Not back**Coûts associés à votre participation:**

Si vous décidez de participer à cette étude, ceci n'entraînera pas de frais pour vous ou votre organisme assureur. Les visites et procédures identifiées comme propres à l'étude sont à charge des promoteurs.

Assurance:

En tant que promoteur, le Luxembourg Institute of Health (LIH) a contracté une assurance de responsabilité civile pour cette étude (Zurich Insurance plc, Belgium Branch, Da Vincilaan 5, B-1930 Zaventem).

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

Q010 - VBT: Your decision to participate

Single coded

Not back**Votre décision de participer:**

Votre décision de participer ou non à cette étude n'influencera aucunement la qualité des soins qui vous seront impartis. Si vous décidez de prendre part à cette étude, vous pourrez à tout moment mettre un terme à votre participation, et vous ne serez pas tenu de motiver votre décision.

En vue de votre participation à l'étude, nous sollicitons votre consentement en ligne. Veuillez lire le formulaire de consentement et cocher les cases correspondant à vos souhaits. Vous pouvez télécharger ce document à tout moment.

Si vous décidez de participer à cette étude clinique, nous vous demandons de :

- Coopérer pleinement au bon déroulement de cette étude.
- Ne dissimuler aucune information sur votre état de santé, les médicaments que vous prenez ou les symptômes que vous pourriez présenter.

Si vous souhaitez obtenir plus d'information concernant l'essai, vous pouvez contacter l'équipe de recherche au CON-VINCE@lih ou au numéro suivant : +352 26 970 800 (pendant les heures de travail: 8-17h)

Normal

1 J'ai lu et compris ces informations

Q011 - VBY: Continue to Informed Consent Questionnaire

Single coded

Not back

Nous espérons que vous avez obtenu toutes les informations nécessaires pour évaluer l'objet de cette étude et ce que l'on attend de vous, si vous participez à cette étude. Dans environ 6 heures, vous recevrez un lien vers le questionnaire de consentement éclairé.

Nous vous remercions de votre participation.

Normal

1 Oui, envoyez-moi le lien pour le questionnaire de consentement éclairé

2 Non, je préfère ne pas participer à cette étude