QU’EST-CE QUE LE

**CONSENTEMENT ÉCLAIRÉ?**

Il s’agit du processus par lequel un participant pressenti est informé des détails d’un projet de recherche clinique afin de prendre une décision éclairée quant à leur participation.

EN APPRENDRE PLUS SUR LA PARTICIPATION À PROJET DE RECHERCHE

**BUT DE L’ÉTUDE**

Qui sont les parties prenantes et quel est son objectif? À quelle question scientifique l’étude vise-t-il à répondre?

# CE QUI EST EN CAUSE

Détails à propos de l’intervention ou de la participation vous ait demandée et des procédures requises pour participer.

# DURÉE ET IMPACT AVANTAGES ET RISQUES

Détails sur la durée de votre participation et du suivi, ainsi que sur les effets possibles sur votre vie quotidienne.

# OPTIONS ET CHOIX

Information sur les autres options de traitement disponibles, le cas échéant. Comprendre que vous pouvez vous joindre à l’étude ou l’abandonner à tout moment.

Examen des avantages et risques éventuels de la participation à l’étude.

# CONFIDENTIALITÉ

Savoir que vos renseignements personnels, incluant vos données de santé, demeureront confidentiels, même lorsque l’étude sera publiée.

## APRÈS AVOIR OBTENU DE L’INFORMATION À PROPOS DE L’ÉTUDE

**CONSENTEMENT ÉCLAIRÉ**

Selon le type de projet, on vous demanderade donner votre consentement écrit ou verbal.

**DISCUSSION AVEC LA FAMILLE**

Vous pourriez discutez de votre participation à l’étude avec votre famille ou votre personne soignante.

**QUESTIONS ADDITIONNELLES**

Vous pouvez poser d’autres questions et obtenir des réponses en tout temps.

**ÉQUIPE DE SOINS DE SANTÉ**

Selon le type de projet, faites part de votre décision à votre médecin et à votre équipe de soins.