

## Evaluation des connaissances, des attitudes et pratiques vis-à-vis des outils de prévention des infections liées au virus respiratoire syncytial des professionnels de santé

### Notice d'information

#### **Coordonnées de l'investigateur coordonnateur (responsable du traitement des données)**

Dr Sébastien BRUEL  
MCU de médecine générale  
Département de médecine générale  
Faculté de médecine Jacques Lisfranc de  
Saint Etienne  
10 rue de la Marandière  
42270 St Priest en Jarez  
Tel : 04/71/66/56/34

#### **Coordonnées du Délégué à la Protection des Données**

[rgpd-dpd@chu-st-etienne.fr](mailto:rgpd-dpd@chu-st-etienne.fr)

Madame, Monsieur,

Le virus respiratoire syncytial (dit VRS) est responsable de la bronchiolite du nourrisson, mais aussi d'infections respiratoires aiguës chez le sujet âgé et les sujets immunodéprimés. Il existe désormais deux moyens différents de prévenir ces infections: le recours à l'injection d'anticorps monoclonaux, ou la vaccination. A l'heure actuelle en France, la vaccination n'est pas recommandée, par contre, l'immunisation passive a été recommandée pour les nourrissons pour la saison 2023-2024. Cependant, le taux d'acceptabilité de cette stratégie par les jeunes parents avait probablement été sous-estimé, conduisant à des tensions d'approvisionnement. Dans un avenir proche, il est possible que la vaccination soit recommandé pour les sujets adultes les plus à risques d'infections respiratoires aiguës.

Dans le contexte de la pandémie de COVID-19, la vaccination a globalement été acceptée par la population, mais certains dispositifs ont dû être mis en place pour inciter ou obliger certains à se faire vacciner du fait de l'hésitation vaccinale. Ce phénomène fait référence au retard pour l'acceptation ou au refus des vaccinations malgré l'existence d'un dispositif d'offre vaccinale. C'est un phénomène spécifique à chaque contexte culturel, local ou national, variable dans le temps, dans l'espace et selon les vaccins. Les taux de couverture vaccinale pour les rappels automnaux du COVID-19 et contre la grippe en 2023-2024 dans les populations adultes à risque, montrent bien que l'hésitation vaccinale est encore forte en France. Il est admis que les professionnels de santé jouent un rôle majeur dans la prise de décision des patients concernant la vaccination.

Nous nous demandons quelles sont les connaissances et attitudes des professionnels de santé sur les stratégies préventives des infections à VRS dans les populations à risque : nourrissons, adultes immunodéprimés, co-morbides et/ ou âgés.

Dans ce cadre, le Centre d'Investigation Clinique de l'INSERM Vaccinologie du CHU de Saint-Etienne et le département de médecine générale de la faculté de médecine Jacques Lisfranc mettent en œuvre un projet de recherche permettant de mesurer d'identifier les facteurs associés à l'intention de recommander à ces patients, la vaccination ou l'immunisation passive contre le VRS.

Vous trouverez ci-dessous un ensemble d'information sur l'enquête pour laquelle nous sollicitons votre participation. Il est important de lire attentivement cette notice d'information afin de comprendre pourquoi la recherche est conduite et ce qui vous sera demandé.

#### **Quel est l'objectif de l'étude ?**

L'objectif de l'enquête est de recueillir les représentations des professionnels de santé sur la vaccination et ou l'immunisation passive et leur intention de vacciner les sujets âgés à risque et les femmes enceintes ou d'immuniser les nourrissons. Nous souhaiterions recueillir les réponses de 1000 personnes.

#### **Comment l'enquête va-t-elle se dérouler ?**

L'enquête se déroulera de deux façons (selon votre choix ou celui de l'investigateur de l'étude) :

1. En ligne
- Un lien pour le remplissage d'un questionnaire en ligne vous sera communiqué,
  - Vous pourrez à ce moment accéder au questionnaire et le compléter, de façon complètement anonyme,

- Ce questionnaire sera renseigné en une seule fois et le temps de remplissage est estimé à 10 minutes.
- Votre consentement sera recueilli en début de questionnaire.

## 2. Sur formulaire

L'enquête n'implique aucun examen physique, ni de prise de médicament, aucune injection de vaccin et aucune autre évaluation ne sera demandée. Les questions ont été soigneusement sélectionnées pour ne pas être dérangeantes ou déstabilisantes.

### **Êtes-vous obligé de participer à cette enquête ?**

Votre participation est totalement volontaire et aucune compensation financière pour votre participation n'est prévue. Vous pouvez décider de ne pas participer. Vous pourrez aussi arrêter le questionnaire à tout moment en fermant la fenêtre du site internet avant d'avoir complété l'intégralité du questionnaire. Vous ne serez en aucun cas pénalisé si vous décidez de ne pas participer.

### **Quels sont les contraintes et les risques éventuels à participer à l'enquête ?**

Il n'y a aucun risque associé à la participation à cette enquête ni aucun bénéfice direct.

### **Les informations que vous nous fournirez pendant cette enquête resteront-elles confidentielles ?**

Toutes les informations collectées seront complètement anonymes. Aucun renseignement donné dans le cadre de cette enquête ne permettra de vous identifier.

### **Informations réglementaires**

Dans le cadre de cette recherche, un traitement informatique de vos réponses anonymes va être mis en œuvre afin de pouvoir répondre aux objectifs scientifiques de cette recherche, dans une finalité d'intérêt public. Ces données pourront également, dans des conditions expérimentales assurant leur confidentialité, être transmises aux autorités de santé françaises, à d'autres services du CHU de Saint-Etienne.

Conformément au Règlement Européen n°2016/679 sur la Protection des Données, vous pouvez :

- vous opposez au recueil et à la transmission de vos données ou limiter l'utilisation de vos données uniquement à cette étude ou à d'autres situations précises
- en cas de désaccord, procéder à une réclamation auprès de la Commission National de de l'Informatique et des Libertés, 3 Place de Fontenoy - TSA 80715 - 75334 PARIS ou sur <https://www.cnil.fr/webform/adresser-une-plainte>

Vos données seront conservées jusqu'à la rédaction du rapport final de la recherche. Elles seront ensuite archivées durant 15 ans (comme pour les recherches hors produits de santé impliquant la personne humaine).

Pour prendre votre décision, vous disposez d'un délai de réflexion après avoir lu cette note d'information et obtenu les réponses à d'éventuelles questions. Vous êtes libre de refuser ou d'interrompre votre participation à cette étude à tout moment sans encourir aucune responsabilité ni aucun préjudice de ce fait et sans avoir à vous justifier. En cas d'interruption de l'étude, les informations vous concernant seront conservées sauf opposition de votre part (et dans ce cas, elles ne pourront être supprimées qu'à condition que cela ne compromette pas gravement la réalisation des objectifs de la recherche).

Cette étude a reçu l'avis favorable de la Commission recherche de Terre d'éthique le 07/02/2024.

**Pour tout renseignement complémentaire au sujet de cette enquête, vous pouvez contacter le Dr Sébastien BRUEL au 04 71 66 56 34.**

**Nous vous remercions d'avoir pris le temps de lire cette note d'information.**