

Notice d'information

RECUEIL D'ÉCHANTILLONS BIOLOGIQUES PENDANT LA CRISE COVID-19

***dans le cadre de l'enquête « COVID-19 ET CONFINEMENT » (Projet
SAPRIS-SERO)***

N° Inserm	N°IDRCB	N° CPP	N°CNIL
C20-26	2020-A01195-34	2020.04.24 bis_ 20.04.22.74247	920193

Madame, Monsieur, Cher(e) participant(e) à l'étude E3N-E4N,

Vous avez accepté de participer à l'enquête « COVID-19 et confinement » de l'étude E3N-E4N. Dans ce cadre, vous avez répondu au(x) questionnaire(s) de l'étude : « Santé, pratiques, relations et inégalités sociales en population générale pendant la crise COVID-19 (SAPRIS) », dont le but est d'appréhender les principaux enjeux épidémiologiques et sociaux de l'épidémie et les mesures prises pour la combattre.

Nous vous remercions de votre intérêt, car grâce à vos réponses, vous aiderez à mieux connaître, dans des délais très courts, l'évolution de l'épidémie, les conditions de confinement et ses impacts sanitaires et sociaux. Il est également important d'analyser les recours au système de santé et les réponses qu'il apporte dans la prise en charge des malades. Toutes ces informations sont indispensables aux pouvoirs publics en charge de la lutte contre l'épidémie pour rendre celle-ci la plus efficace possible.

En complément de ces questionnaires, les chercheurs de l'étude ont souhaité faire des tests sérologiques sur des échantillons biologiques de participants à l'étude SAPRIS qui y consentent. C'est l'objet d'un sous-volet de l'étude SAPRIS, appelé « SAPRIS-SERO ».

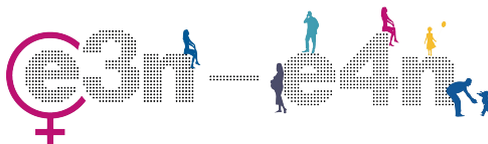
Cette notice, destinée à vous informer au sujet de la campagne de recueil d'échantillons biologiques pendant la crise COVID-19 dans le cadre de l'étude SAPRIS-SERO, est commune à toutes les cohortes : Constances, E3N-E4N, Elfe, Epipage, NutriNet-Santé.

Si vous souhaitez des informations complémentaires, n'hésitez pas à consulter notre rubrique dédiée à cette étude sur l'espace participant des sites e3n.fr et e4n.fr ou à nous contacter : contact@e3n.fr et contact@e4n.fr.

1. CADRE GENERAL, OBJECTIFS DE LA RECHERCHE ET DEROULEMENT DE LA RECHERCHE

Pourquoi organiser un recueil d'échantillons biologiques ?

Aujourd'hui, nous vous proposons de participer à l'étude SAPRIS-SERO, dont l'objectif est d'étudier l'évolution du contact de la population avec le virus au cours du temps à l'aide de tests sérologiques, afin de guider la réponse à l'épidémie en disposant de données pour modéliser et anticiper l'évolution de l'épidémie en France.



Ces tests sérologiques permettent de mesurer la « séroconversion » c'est-à-dire la présence dans le sang d'anticorps caractéristiques d'une infection par le virus qui cause le COVID-19, même en l'absence de tout symptôme. Il sera ainsi possible d'estimer la fréquence de l'infection au sein de la population générale et d'analyser l'impact des mesures de confinement et des autres mesures barrières sur le risque de séroconversion.

Cette étude permettra aussi d'estimer la fraction des infections ne se traduisant pas par des signes cliniques ou non repérées par le système de soins, de mieux comprendre la diffusion de l'épidémie dans la population, et de suivre l'immunité acquise dans le temps.

L'étude SAPRIS-SERO est sous la responsabilité du Pr. Fabrice Carrat, spécialiste en épidémiologie des virus, en coresponsabilité avec les responsables des cohortes participantes (Pr. Marie Zins pour Constances, Dr Gianluca Severi pour E3N-E4N, Dr Marie-Aline Charles pour Elfe, Pr Pierre-Yves Ancel pour Epipage, et Dr Mathilde Touvier pour NutriNet-Santé).

Quelles sont les conditions de votre participation à ce recueil d'échantillons biologiques ?

Tous les volontaires des cohortes qui auront répondu aux questionnaires SAPRIS pourraient être concernés. Une sélection par tirage au sort respectant des quotas (pour permettre une diversité d'âges, de sexe et de régions) sera effectuée sur l'ensemble des volontaires ayant accepté le principe de participer à l'étude SAPRIS-SERO. Si vous êtes sélectionné, vous participerez ainsi à une ou plusieurs vagues de prélèvements dans les semaines ou mois qui viennent.

En quoi consiste votre participation ?

Si vous l'acceptez, vous allez recevoir chez vous un kit pour réaliser ce prélèvement. Il sera livré à votre domicile par Chronopost et déposé dans votre boîte aux lettres en cas d'absence. Dans le but de vous faire parvenir votre kit, nous transmettrons vos coordonnées postales, de courriel et téléphoniques au transporteur qui dispose des autorisations pour traiter ces informations de manière sécurisée et s'engage à ne les utiliser que dans le but de cette livraison et à les détruire dès la livraison effectuée. Ces informations permettront de planifier l'envoi et de vous contacter en cas de difficultés de livraison.

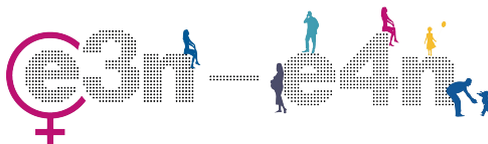
Le kit vous permettra de prélever vous-mêmes quelques gouttes de sang au bout d'un de vos doigts. Cet auto-prélèvement, peu douloureux et simple, s'effectue grâce à un auto-piqueur à aiguille rétractable et à usage unique. Il vous permettra de déposer cinq gouttelettes de sang sur un papier buvard. Une notice explicative détaillée et imagée vous sera fournie en même temps que le kit ; vous pouvez d'ores et déjà la consulter sur l'espace participant.

Il est indispensable de compléter le formulaire de consentement qui sera accessible sur votre espace personnel pour participer à cette étude et recevoir vos résultats. Vous devrez notamment y renseigner le numéro du buvard que vous utiliserez pour ce prélèvement.

Le buvard, et les auto-piqueurs devront être placés dans les sachets plastiques correspondant puis dans l'enveloppe préaffranchie et pré-imprimée que vous pouvez poster dans n'importe quelle boîte aux lettres de rue. C'est la Fondation Jean Dausset-CEPH qui est chargée de leur réception et de leur stockage préalable aux analyses. Cet organisme offre toutes les garanties de qualité scientifique et technique, de sécurité et de confidentialité (www.cephb.fr).

Comment seront utilisés vos échantillons ?

Pendant toute la durée de la recherche, vos éléments biologiques seront conservés à la Fondation Jean Dausset. L'analyse sérologique des échantillons sera réalisée par le laboratoire de la Faculté de médecine de Marseille sous la coordination du Pr. Xavier de Lamballerie afin de rechercher la présence d'anticorps contre le virus COVID-19. Deux méthodes sérologiques seront utilisées pour mesurer votre immunité acquise contre ce virus afin de garantir le maximum de fiabilité.



Les résultats de l'analyse des échantillons des différentes cohortes participant au projet SAPRIS-SERO seront intégrés à la base de données pseudo-anonymisée qui est gérée dans l'Unité Inserm U1136 dirigée par le Pr. Fabrice Carrat, coordonnateur du projet SAPRIS-SERO (www.iplesp.upmc.fr). Les reliquats qui n'auront pas été utilisés seront conservés par la Fondation Jean Dausset-CEPH pour des analyses ultérieures, en lien direct avec les domaines et objectifs de recherche propres à E3N-E4N.

Actuellement, il est prévu d'utiliser les échantillons sanguins pour l'étude de la sérologie COVID-19. Il n'est cependant pas possible de prévoir toutes leurs utilisations futures, notamment en raison de l'évolution très rapide des techniques analytiques. Si d'autres types d'analyses s'avéraient utiles, vous en seriez informé(e) par les canaux habituels de la cohorte à laquelle vous participez et vous aurez la possibilité de vous y opposer à tout moment en modifiant votre consentement. La durée de conservation des échantillons est fixée à 20 ans à compter de l'autorisation de la CNIL pour SAPRIS-SERO.

Futures collectes d'échantillons

Ultérieurement, il est possible que vous soyez sollicité(e) de nouveau pour répéter le prélèvement biologique, pour plusieurs raisons. Tout d'abord, l'évolution de l'épidémie de COVID-19 est très dynamique, et il peut arriver que le premier prélèvement soit négatif, mais qu'une infection survienne ultérieurement : il sera alors très important de le savoir pour évaluer l'évolution de l'épidémie. Une autre raison est qu'à l'heure actuelle l'existence d'une immunité conférée par une première infection n'est pas établie et il est crucial de savoir si une personne séropositive est susceptible ou non de contracter de nouveau la maladie ; il est également très important de savoir quelle est la durée pendant laquelle se maintient la séroconversion. Ces informations sont essentielles pour piloter au mieux la réponse à l'épidémie.

C'est pourquoi il est prévu qu'une partie des participants soit sollicitée plusieurs fois. Bien entendu, vous aurez alors la possibilité de refuser un autre prélèvement, même si vous avez participé au premier.

Quels sont les bénéfices à participer ?

Les résultats de l'analyse sérologique seront transmis par le laboratoire de virologie de la Faculté de médecine de Marseille de façon confidentielle au responsable de la cohorte E3N-E4N.

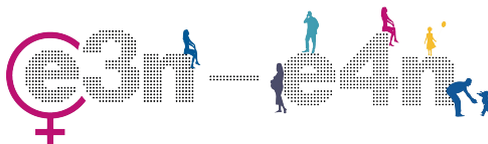
En remplissant le formulaire de consentement à l'étude, vous pourrez indiquer si vous souhaitez ou non recevoir les résultats des analyses. Si vous l'avez demandé, vous pourrez alors y avoir accès de manière sécurisée dans votre espace personnel. Notez que **ce retour de résultat peut prendre plusieurs semaines.**

2. CONSENTEMENT

Votre participation à cette collecte repose sur votre accord exprès en complétant le formulaire de consentement qui vous sera proposé sur votre espace personnel. **Compléter ce consentement est indispensable pour l'utilisation et la conservation de vos échantillons biologiques.** Vous avez parfaitement le droit de refuser que les reliquats des échantillons biologiques non utilisés vous concernant soient conservés. Il vous suffira de le notifier à l'adresse contact@e3n.fr ou contact@e4n.fr. Cela est sans conséquence pour votre participation à la cohorte E3N-E4N. Par ailleurs, vous avez le droit de participer à une autre étude pendant la présente étude.

En cas de retrait de votre consentement

Si au cours de la recherche vous souhaitez ne plus y participer, vos éléments biologiques recueillis avant le retrait de votre consentement pourront être conservés et utilisés dans le cadre de la recherche, sauf si vous vous y opposez. Dans ce cas, ces derniers seront détruits.



3. EXERCICE DE VOS DROITS

Droit de vous faire assister par une personne de confiance

Vous avez le droit de désigner une personne de confiance qui peut être un parent, un proche ou votre médecin traitant pour vous assister et vous aider dans vos décisions concernant cette étude, conformément à l'article L.1111-6 du Code de la Santé Publique.

Droits d'information concernant votre santé

Vous avez droit d'avoir communication, au cours ou à l'issue de la recherche, des informations concernant votre santé détenues par l'investigateur ou son représentant désigné, conformément à l'article L.1122-1 du Code de la Santé Publique.

Droits d'être informé(e) des résultats globaux de la recherche

Vous avez le droit d'être informé(e) des résultats globaux de la recherche à l'issue de celle-ci, conformément au dernier alinéa de l'article L.1122-1 du Code de la Santé Publique auprès de l'investigateur ou de son représentant désigné qui aura recueilli votre consentement.

Si vous le souhaitez, vous pourrez accéder aux résultats scientifiques globaux (basés sur les données anonymisées) issus de cette étude, qui seront rendus disponibles :

- sur les sites de E3N et E4N (<https://www.e3n.fr/> et <https://www.e4n.fr/>)
- via le site SAPRIS (<https://www.sapris.fr/>).

Les résultats de cette recherche peuvent être présentés à des congrès ou dans des publications scientifiques. A l'occasion de la publication des résultats, aucune information permettant votre identification directe ou indirecte ne sera diffusée.

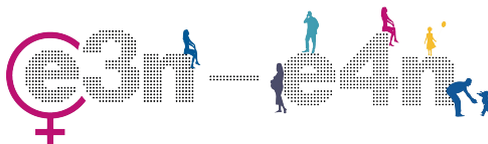
Confidentialité et traitement de vos données à caractère personnel

L'accès aux résultats des analyses biologiques pour les chercheurs sera assuré par le comité de pilotage de l'étude SAPRIS-SERO selon une charte établie avec les cohortes participantes, en préservant la confidentialité et la sécurité des données et en accord avec la gouvernance de chaque cohorte, préalablement aux autorisations de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) s'il y a lieu.

Si vous en acceptez le principe, une partie des informations qui vous concernent et qui ont été collectées dans le cadre de cette recherche pourra être partagée avec d'autres équipes de recherche, en accord avec les règles de partage de données définies dans votre cohorte et encadré par des garanties appropriées prévues dans un(e) contrat/convention de partage, dans des conditions permettant de garantir la confidentialité de vos données. Les données seront conservées pendant 10 ans en base active. Ces données seront centralisées dans une base de données commune, située à l'unité Inserm U1136 qui est dirigée par le Pr. Fabrice Carrat, coordonnateur du projet SAPRIS-SERO, pendant 20 ans. Vous pouvez librement, et à tout moment, vous opposer à cette utilisation ultérieure à but de recherche, en vous adressant à contact@e3n.fr ou contact@e4n.fr. Vous disposez du droit d'obtenir des informations complémentaires, tel que la finalité de recherches auxquelles auront pu bénéficier vos données, auprès du responsable de E3N-E4N. Ces informations seront disponibles sur le site internet de votre cohorte : www.constances.fr (constances), etude-nutrinet-sante.fr (NutriNet-Santé), www.e3n.fr (E3N), www.e4n.fr (E4N), www.elfe-france.fr (Elfe), epipage2.inserm.fr (epipage2).

Vos droits

Conformément aux dispositions du Règlement Général sur la Protection des Données (Règlement (UE) 2016/679) et de la loi relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés (n°78-17) , vous disposez des droits suivants :



- Le droit de demander l'accès, la rectification, ou la limitation de vos données recueillies dans le cadre de la recherche.
- Le droit de ne pas consentir à la collecte et à la transmission de vos données.
- Le droit de retirer, à tout moment, votre consentement à l'utilisation de vos données. Les données acquises avant le retrait de votre consentement seront conservées et exploitées de façon confidentielle par l'Inserm pour ne pas compromettre la réalisation des objectifs de la recherche. Par contre, vos données ne seront pas incluses dans les études ultérieures.

En pratique, ce droit s'effectue par les canaux habituels de E3N-E4N, en utilisant les adresses dédiées : contact@e3n.fr et contact@e4n.fr . Après vérification de votre identité, le responsable de la cohorte vous transmettra ou vous donnera accès de manière sécurisée aux données collectées vous concernant, via Internet ou par voie postale à votre adresse personnelle ou à tout médecin que vous désignerez (selon les modalités définies pour chaque cohorte).

Vous disposez d'un droit au retrait de vos échantillons biologiques que vous pouvez exercer à tout moment, sans avoir à fournir de justification, en demandant au responsable de la cohorte à laquelle vous appartenez la destruction de vos échantillons biologiques. Celui-ci vous adressera un courrier électronique permettant de préciser et valider votre demande. Dans les semaines qui suivent la réception de votre réponse les échantillons que vous aurez spécifiés seront détruits. Vous en serez informé(e) par courrier électronique.

En cas de difficulté pour exercer vos droits ou pour toute question relative au traitement de vos données, vous pouvez également contacter la Déléguée à la Protection des Données désignée par l'Inserm en la contactant par mail (dpo@inserm.fr) ou par voie postale (Déléguée à la Protection des Données, 101 rue de Tolbiac, 75 013 Paris) pour exercer vos droits. Vous disposez également du droit d'introduire une réclamation auprès de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés - CNIL- l'autorité française de protection des données personnelles.

4. CADRE REGLEMENTAIRE DE LA RECHERCHE IMPLIQUANT LA PERSONNE HUMAINE

Cette recherche est réalisée conformément aux articles L.1121-1 et suivants du Code de la Santé Publique, relatifs aux recherches impliquant la personne humaine. Elle a reçu l'avis favorable du Comité de Protection des Personnes SUD MEDITERRANEE III, le 27 avril 2020.

Le promoteur de cette recherche impliquant la personne humaine est l'Institut National de la Santé et de la Recherche Médicale, (Inserm - Pôle Recherche Clinique – Biopark, Bâtiment A, 8 rue de la Croix Jarry, 75013 Paris).

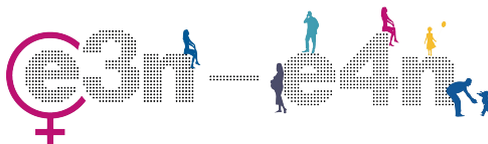
Cette recherche a reçu l'autorisation de la Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) sous la référence MLD/MFI/AR205244 le 30/04/2020.

Conformément à la loi, l'Inserm promoteur de cette recherche, a contracté une police d'assurance garantissant sa responsabilité civile et celle de tout intervenant auprès de la compagnie HDI GLOBAL SE – Direction pour la France, dont l'adresse est TOUR OPUS 12, 77, Esplanade de la Défense 92914 PARIS LA DEFENSE, sous le numéro 0100534514058 200048.

Les documents de l'étude seront archivés pendant 15 ans.

1. CONTACTS

Investigateur Coordonnateur	Fabrice CARRAT – Institut Pierre Louis Epidémiologie et Santé Publique, 27, rue Chaligny, 75012 PARIS – fabrice.carrat@iplesp.upmc.fr – 01 44 73 84 44
--------------------------------	---



DPO	Déléguée à la Protection des Données – 101 rue de Tolbiac, 75013 Paris, France – dpo@inserm.fr
Responsables scientifiques	<p>Constances</p> <p>Pr Marie Zins – Hôpital Paul Brousse 16 avenue Paul Vaillant 94807 Villejuif – contact@constances.fr</p> <p>E3N-E4N</p> <p>Dr Gianluca Severi - Gustave Roussy, 114 rue Edouard Vaillant, 94800 Villejuif - contact@e3n.fr / contact@e4n.fr</p> <p>ELFE</p> <p>Dr Marie-Aline Charles - 9 cours des humanités, CS50004 93322 Aubervilliers Cedex - marie-aline.charles@inserm.fr</p> <p>EPIPAGE 2</p> <p>Pr Pierre-Yves Ancel, Maternité Port Royal, 53, avenue de l'Observatoire, 75014 Paris - pierre-yves.ancel@inserm.fr.</p> <p>NutriNet-Santé</p> <p>Dr Mathilde Touvier - EREN, SMBH Université Sorbonne Paris Nord, 74 rue Marcel Cachin, 93017 Bobigny - support@etude-nutrinet-sante.fr</p>