

Annexe 2 : Lettre d'information

TITRE DU MÉMOIRE : Étude exploratoire de la fonction de disability-case manager : le cas de la lombalgie chronique

Dans le cadre du travail de mémoire de fin d'études de Mr MINNITI Clément, étudiant en deuxième année du master en Sciences de la Santé publique, vous êtes invité(e) à participer de façon volontaire à une expérimentation. Avant d'accepter d'y participer, il est important de lire ce formulaire qui en décrit l'objectif et les modalités pratiques. Vous avez le droit de poser à tout moment des questions en rapport avec cette expérimentation.

Objectif et description de l'expérimentation

L'objectif de cette étude est d'identifier tant **le profil, les pratiques des disability case-managers exerçant en Belgique que de recueillir leur expérience afin d'analyser comment ces professionnels répondent aux besoins que rencontre le patient lombalgique chronique-non spécifique dans son processus de réinsertion professionnelle**. Afin de récolter les données qualitatives utiles à la réalisation de ce travail de mémoire, un entretien sera panifié avec différents professionnels exerçant une fonction de case-manager, de disability-case manager ou avec un professionnel ayant des responsabilités dans la coordination des soins et services que reçoit un patient lombalgique chronique non spécifique dans son processus de retour au travail.

Si vous acceptez de participer à cette expérimentation, il vous sera demandé d'échanger au travers d'un entretien avec l'élève, qui vous posera différentes questions sur base d'un guide d'entretien préalablement préparé par ses soins. La discussion sera audio-enregistrée avant d'être retranscrite afin d'être analysée. Les données seront détruites après l'obtention du mémoire de fin d'études. Il vous sera demandé de participer à l'expérimentation pendant une rencontre d'environ 30 à 45 minutes.

Participation volontaire

Votre participation à cette expérimentation est entièrement volontaire et vous avez le droit de refuser d'y participer. Vous avez également le droit de vous retirer de l'expérimentation à tout moment, sans en préciser la raison, même après avoir signé le formulaire de consentement. Vous n'aurez pas à fournir de raison au retrait de votre consentement à participer ; toutefois, les données collectées jusqu'à l'arrêt de la participation à l'expérimentation font parties

intégrant de celle-ci. Votre refus de participer à cette expérimentation n'entraînera pour vous aucune pénalité ni perte d'avantages.

Bénéfices

Nous ne pouvons vous assurer que si vous acceptez de participer à cette expérimentation vous tirerez personnellement un quelconque bénéfice direct de votre participation.

Protection de la vie privée

Votre identité et votre participation à cette expérimentation demeureront strictement confidentielles. Vous ne serez pas identifié(e) par votre nom ni d'aucune autre manière reconnaissable dans aucun des dossiers, résultats ou publications en rapport avec l'étude.

La protection des données personnelles est assurée par la loi du 8 décembre 1992 relative à la protection de la vie privée.

Personnes à contacter si vous avez des questions à propos de l'expérimentation

Si vous estimez avoir subi un dommage lié à l'expérimentation, si vous avez des questions, si vous voulez donner un avis ou exprimer des craintes à propos de l'expérimentation ou à propos de vos droits en tant que professionnel participant à une étude clinique maintenant, durant ou après votre participation, vous pouvez contacter :

Responsable de l'étude : MINNITI Clément

Téléphone : 0033630020186