**Étude de recherche : Contrôle des éclosions de COVID-19 en milieu de soins de longue durée**

**Renseignements pour le personnel de soins de longue durée**

Cher membre du personnel de soins de longue durée,

Je vous écris pour vous faire part d’une occasion de participer à une étude de recherche sur les éclosions de COVID-19 dans les établissements de soins de longue durée. Je m’appelle Dre Allison McGeer et je suis médecin spécialiste des maladies infectieuses au Mount Sinai Hospital. Depuis plusieurs années, je réalise des recherches sur les infections dans les établissements de soins de longue durée. Notre groupe de recherche a pris contact avec l’établissement où vous travaillez. Nous espérons collaborer avec les établissements et le personnel de l’ensemble de l’Ontario pour mieux maîtriser les éclosions de COVID-19 dans les établissements de soins de longue durée.

Le virus de la COVID-19 cause une maladie respiratoire dont les symptômes comprennent la fièvre, la toux et l’essoufflement. Nous savons que les personnes âgées et celles qui souffrent d’affections préexistantes sont beaucoup plus à même de souffrir de graves infections à la COVID-19, mais même les personnes jeunes et en bonne santé peuvent contracter une pneumonie et avoir besoin d’être hospitalisées.

Il existe des traitements et des vaccins contre l’influenza; ce qui n'est pas le cas en ce qui a trait à la COVID-19. Notre étude vise à déterminer si un médicament nommé favipiravir peut prévenir et traiter les infections à la COVID-19. Le favipiravir est un médicament qui s’est révélé prometteur contre le virus de la COVID-19 lors d’essais en laboratoire et de certaines études préliminaires sur la COVID-19 en Chine. Il est couramment utilisé depuis plusieurs années au Japon pour traiter l’influenza (grippe).

Votre établissement de soins de longue durée fait tout son possible pour vous protéger contre une infection à la COVID-19. Nous espérons sincèrement que votre établissement ne connaîtra aucune éclosion; mais, si cela devait se produire, nous vous invitons à envisager de participer à l’étude.

Si une éclosion de COVID-19 se produit dans votre unité, le personnel de l’étude prendra contact avec vous pour discuter de l’étude et déterminer si vous souhaitez participer. Si un nombre suffisant de résidents acceptent de participer, votre établissement se verra attribuer soit le médicament de l’étude, soit un placebo (un comprimé qui ressemble au médicament de l’étude, mais qui ne contient aucun médicament actif) que les résidents et le personnel devront prendre. Le choix du médicament donné à chaque établissement est déterminé par le seul hasard (comme à pile ou face). Vous avez donc une chance sur deux de recevoir le médicament actif. Seule la personne attribuant le médicament à l’établissement sait quel comprimé vous a été attribué. Celle-ci ne révélera à personne le comprimé que vous avez reçu tant que l’étude ne sera pas terminée.

Si vous acceptez de participer, vous autoriserez le personnel de l’étude à :

1. Étudier avec vous vos antécédents médicaux et les médicaments que vous prenez actuellement, afin de déterminer si vous pouvez prendre le médicament à l’étude.
2. Effectuer un prélèvement nasal avant le début de la prise du médicament à l’étude et à nouveau 14 jours et 40 jours plus tard pour un test de dépistage du virus de la COVID-19. Vous pouvez réaliser votre propre prélèvement nasal et l’envoyer directement au bureau de l’étude.
3. Prendre le médicament à l’étude ou le placebo comme prescrit pendant 25 jours.
4. Remplir une liste de vérification quotidienne des symptômes et des possibles effets secondaires.

La participation à la présente étude est entièrement volontaire. Vous pouvez choisir d’y participer ou non. Votre choix de participer ou non est entièrement confidentiel. Il ne sera divulgué à personne sur votre lieu de travail et n’aura aucune incidence sur votre emploi. Vous trouverez ci-joint des renseignements sur le favipiravir et sur l’étude, ainsi que le formulaire de consentement à l’étude. Le formulaire de consentement ci-joint peut sembler long, mais il sera étudié attentivement avec vous pour vous aider à comprendre pourquoi nous réalisons cette étude et les risques et avantages qu’elle comporte.

Vous n’avez peut-être jamais eu l’occasion de participer à une étude de recherche auparavant et nous savons que vous avez peut-être des questions. Notre site Web[www.tibdn.ca/control-covi](http://www.tibdn.ca/control-covi) propose des renseignements approfondis sur l’étude, notamment des webinaires, des bulletins d’information électroniques et des documents écrits.

Si votre unité est confrontée à une éclosion, nous vous appellerons pour discuter plus amplement de l’étude afin que vous puissiez décider si vous souhaitez ou non y participer. Si vous ne souhaitez PAS que l’établissement de soins de longue durée nous communique votre numéro de téléphone, veuillez en aviser l’administrateur de votre établissement. Si vous demandez à ne pas être contacté, votre numéro de téléphone ne sera pas communiqué et nous ne prendrons pas contact avec vous dans le cadre de l’étude.

Nous espérons que vous envisagerez d’y participer. Nous serons ravis de répondre à toutes vos questions, et ce, en tout temps. Vous pouvez me joindre au 416 586-3123 ou par courriel à Allison.McGeer@sinaihealth.ca. Vous pouvez prendre contact avec le coordonnateur de l’étude au 416 586-4800 poste 2763 ou par courriel à CONTROL.COVID@sinaihealth.ca.

Cordialement,

Allison McGeer, MD, FRCPC

*Au nom des chercheurs de l’étude CONTRÔLE-COVID.*