Formulaire d'information et de consentement

Introduction

Vous êtes invité.e à participer à une recherche menée à l'Université Libre de Bruxelles par moi-même, Charlotte Creplet, étudiante à la faculté de Psychologie, Centre de Recherche en psychologie sociale et interculturelle (CRPSI), sous la supervision du Professeur Christophe Leys. Notre intérêt porte sur les barrières à la recherche d'aide d'un professionnel de la santé face à une insatisfaction sexuelle.

Avant que vous n'acceptiez de participer à cette étude, nous vous invitons à prendre connaissance de ce que cela implique en termes d'organisation, de contraintes et d'avantages liés à cette participation afin que vous puissiez prendre une décision informée. Ceci s'appelle donner un « consentement éclairé ».

Veuillez lire attentivement ces quelques pages d'information.

Si vous acceptez de participer à cette étude, vous devez savoir que :

- Cette recherche est mise en œuvre après évaluation par un comité d'éthique.
- Votre participation est volontaire et nécessite la signature d'un consentement. Même après l'avoir signé, vous pouvez mettre fin à votre participation à tout moment en informant l'investigateur/trice.
- Les données recueillies sont confidentielles et votre anonymat est garanti lors de la publication des résultats.
- Une assurance (valable sur le territoire Belge uniquement) a été souscrite au cas où vous subiriez un dommage lié à votre participation à l'étude.
- Vous pouvez toujours contacter l'investigateur/trice ou un membre de son équipe si vous avez besoin d'informations complémentaires.

Ces points sont détaillés en annexe sous la rubrique « Droits et protection du/de la participant.e ».

Description du protocole de l'étude

Quel est le but de ce projet de recherche?

Le but de cette étude est de mesurer la facilité des individus à se confier à une intelligence artificielle par rapport à un humain, surtout quand il s'agit de parler de sa vie intime.

Comment se déroulera cette expérience ?

<u>Lieu:</u> Cette expérience se déroulera en ligne, sur un serveur sécurisé, sur un site internet sécurisé.

<u>Participants:</u> Nous recrutons 300 participant.es, les critères d'inclusion sont les suivants :

- Etre âgé.e de 18 à 50 ans
- Être de langue maternelle francophone ou s'exprimer couramment en français

<u>Déroulement:</u>

Pour le bon déroulé de cette expérience, vous êtes assigné.e de manière aléatoire à l'un des 3 design expérimentaux de cette étude. Le groupe auquel vous êtes assigné.e ne vous sera pas communiqué pendant l'expérience. A la fin, vous serez averti.e de la procédure pour savoir à quel groupe vous avez été assigné.e si vous le désirez.

Selon le groupe où vous avez été assigné.e, vous serez amené.e à répondre à une série de questions ouvertes et fermées, et éventuellement à participer à un chat conversationnel.

Après soumission de vos réponses, il vous sera ensuite proposé de nous laisser votre adresse email pour participer à la tombola qui vous permettra peut-être de gagner un chèque cadeau d'une valeur de 50 euros utilisables à la Fnac et chez Vanden Borre. Les données de vos réponses et votre email ne seront pas réconciliables : elles ne seront pas enregistrées au même endroit, et rien ne permettra de les lier.

Est-ce que je recevrai les résultats des tests que j'ai réalisé ?

Les résultats de tests menés dans une perspective de recherche ne peuvent pas être exploités à titre individuel. Vous pourrez si vous le désirez recevoir à la fin de l'étude une synthèse des résultats et leur explication pour l'ensemble du groupe, mais nous ne pouvons pas communiquer d'éléments individuels pour cette étude qui n'a pas de valeur diagnostique.

Quels sont les bénéfices potentiels de ce protocole de recherche ?

Ce projet vise à identifier ce qui serait en mesure de faciliter l'accès au traitement face à des problèmes d'insatisfaction sexuelle. Vous avez par ailleurs la possibilité de participer à une tombola pour tenter de gagner un chèque cadeau de 50€ utilisable à la Fnac ou chez Vanden Borre. A part cela, il n'y a pas d'avantage direct ou indirect pour vous, mais vous allez contribuer au progrès des connaissances scientifiques dans ce domaine, et dans la réflexion quant à la prévention du manque d'épanouissement sexuel.

Quel est mon dédommagement pour participer à ce protocole de recherche ?

Vous aurez l'occasion de participer à une tombola qui vous permettra de gagner un chèque cadeau un chèque cadeau de 50€ utilisable à la Fnac ou chez Vanden Borre.

Consentement éclairé (exemplaire participant)

Je déclare que j'ai été informé.e de la nature de l'étude, son but, sa durée, les effets secondaires éventuels et ce que l'on attend concernant ma participation à cette étude.

J'ai eu suffisamment de temps pour y réfléchir et en parler avec une personne de mon choix (ami.e, parent, ...).

J'ai eu l'occasion de poser toutes les questions qui me sont venues à l'esprit et j'ai obtenu une réponse favorable à mes questions.

J'ai compris que des données me concernant seront récoltées pendant toute ma participation à cette étude et que l'investigateur/trice se porte garant de la confidentialité des données qui ne peuvent être rendues complètement anonymes.

J'accepte que les expérimentateurs/trices utilisent et manipulent mes données personnelles dans le cadre de cette expérience.

J'ai reçu une copie de l'information au/à la participant.e et du consentement éclairé.

Nom et prénom du/de la participant.e	Date et signature du/de la participant.e
5 '	confirme avoir fourni oralement les ir fourni un exemplaire du document d'information
·	exercée pour que le ou la volontaire participe à à toutes les questions supplémentaires, le cas
	orincipes éthiques énoncés dans la « Déclaration Cliniques » et dans la loi belge du 7 mai 2004 ne humaine.
Date et signature de l'investigateur/trice	

Consentement éclairé (exemplaire expérimentateur)

Je déclare que j'ai été informé.e de la nature de l'étude, son but, sa durée, les effets secondaires éventuels et ce que l'on attend concernant ma participation à cette étude.

J'ai eu suffisamment de temps pour y réfléchir et en parler avec une personne de mon choix (ami.e, parent, ...).

J'ai eu l'occasion de poser toutes les questions qui me sont venues à l'esprit et j'ai obtenu une réponse favorable à mes questions.

J'ai compris que des données me concernant seront récoltées pendant toute ma participation à cette étude et que l'investigateur/trice se porte garant de la confidentialité des données qui ne peuvent être rendues complètement anonymes.

J'accepte que les expérimentateurs/trices utilisent et manipulent mes données personnelles dans le cadre de cette expérience.

J'ai reçu une copie de l'information au/à la participant.e et du consentement éclairé.

Nom et prénom du/de la participant.e	Date et signature du/de la participant.e
G .	confirme avoir fourni oralement les
·	exercée pour que le ou la volontaire participe à e à toutes les questions supplémentaires, le cas
	s principes éthiques énoncés dans la « Déclaration es Cliniques » et dans la loi belge du 7 mai 2004, onne humaine.
Date et signature de l'investigateur/trice	_

Annexe « Droits et protection du/de la participant.e »

Qui a examiné cette étude ?

Cette étude a été évaluée par un Comité d'Ethique indépendant, à savoir le Comité d'Avis Ethique de la Faculté des Sciences Psychologiques et de l'Education. En aucun cas vous ne devez prendre l'avis favorable du Comité d'Avis Ethique comme une incitation à participer à cette étude.

Suis-je dans l'obligation de participer à ce projet de recherche ?

Avant de signer, n'hésitez pas à poser toutes les questions que vous jugez utiles. Votre participation à l'étude est volontaire : ceci signifie que vous avez le droit de refuser d'y participer ou de vous retirer sans justification même si vous aviez accepté préalablement d'y participer. Votre décision ne modifiera en rien vos relations avec l'investigateur/trice. Si vous acceptez de participer à cette étude, vous signerez le formulaire de consentement éclairé. L'investigateur/trice signera également ce formulaire et confirmera ainsi qu'il/elle vous a fourni les informations nécessaires sur l'étude, que vous avez reçu le présent formulaire d'information, qu'aucune pression n'a été exercée pour que vous acceptiez de participer à l'étude et qu'il/elle est prêt.e à répondre à toutes vos questions supplémentaires, le cas échéant.

Garantie de confidentialité

Votre participation à l'étude signifie que vous acceptez que l'investigateur/trice recueille des données vous concernant et les utilise dans un objectif de recherche. Vous avez le droit de demander à l'un des investigateurs quelles sont les données collectées à votre sujet et quelle est leur utilité. Vous avez droit de regard sur vos données personnelles et le droit de rectification de ces mêmes données au cas où elles seraient incorrectes ¹. L'investigateur/trice a un devoir de confidentialité vis à vis des données collectées. Ceci veut dire qu'il/elle s'engage non seulement à ne jamais divulguer votre nom dans le cadre d'une publication ou d'une conférence mais aussi qu'il/elle prendra toutes les mesures indispensables à la protection de vos données (code d'identification, protection par mot de passe des bases de données)². Les données personnelles collectées ne contiendront pas d'association d'éléments qui puissent permettre de malgré tout vous identifier³.

<u>Assurance</u>

Bien que nous ne prévoyions pas de problème lié à votre participation à l'étude, un protocole de recherche peut malgré toutes les précautions prises présenter des risques imprévisibles. Pour les études conduites sur le territoire Belge uniquement, les risques résultant de cette

Ces droits vous sont garantis par la loi du 8 décembre 1992 (amendée par la loi du 11 décembre 1998) suivie de la directive 95/46/CE du 24 octobre 2002 qui protège la vie privée et par les droits des patients définis par la loi du 22 août 2002.

En pratique, il constituera 2 bases de données différentes. L'une contiendra vos nom-prénom et numéro de dossier et un code d'identification qu'il créera. L'investigateur/trice sera le/la seul détenteur/trice de cette première base de données qui sera détruite au terme de l'exploitation de l'étude. Le code d'identification sera utilisé dans la 2de base de données en regard de tous les résultats expérimentaux recueillis pendant la participation du volontaire à l'étude. Cette 2de base de données peut être conservée indéfiniment. Ces 2 bases de données seront conservées séparément et seront protégées par un mot de passe. Si l'investigateur confie vos données pour traitement statistique, seule la seconde base de données sera confiée à cette tierce personne.

La base de données contenant les résultats de l'étude ne contiendra donc pas d'association d'éléments comme vos initiales, votre sexe et votre date de naissance complète (jj/mm/aaaa).

expérimentation sont couverts par une assurance⁴ souscrite par le promoteur/la promotrice de l'étude et qui lui impose d'assumer, même sans faute, la responsabilité du dommage causé au/à la participant.e (ou à ses ayants droit), dommage lié de manière directe ou indirecte aux expériences réalisées.

Vos droits

Votre consentement pour cette recherche peut être retiré à tout moment à l'adresse email charlotte.creplet@ulb.be ou via courrier à l'adresse Cantersteen 10, 1000 Bruxelles, à l'attention de Charlotte Creplet. Ce retrait n'affectera pas les traitements réalisés précédemment à ce retrait. En justifiant de votre identité, vous avez le droit :

- 1. d'obtenir, sans frais, une copie des données à caractère personnel vous concernant faisant l'objet d'un traitement par l'ULB et, le cas échéant, toute information disponible sur leur finalité, leur origine et leur destination ;
- 2. d'obtenir sans frais, la rectification de toute donnée à caractère personnel inexacte vous concernant ainsi que d'obtenir que les données incomplètes soient complétées ;
- 3. d'obtenir, sous réserve des conditions prévues par la réglementation et sans frais, l'effacement de données à caractère personnel vous concernant ;
- 4. d'obtenir, sous réserve des conditions prévues par la réglementation et sans frais, la limitation du traitement de données à caractère personnel vous concernant ;
- 5. d'obtenir, sans frais, la portabilité des données à caractère personnel vous concernant que vous avez fournies à l'Université, c'est-à-dire de recevoir, sans frais, les données dans un format structuré couramment utilisé, à la condition que le traitement soit fondé sur le consentement ou sur un contrat et qu'il soit effectué à l'aide de procédés automatisés :
- 6. de s'opposer, sous réserve des conditions prévues par la réglementation et sans frais, pour des raisons tenant à votre situation particulière, au traitement des données à caractère personnel vous concernant ;
- 7. d'introduire une réclamation auprès de l'Autorité de protection des données (https://www.autoriteprotectiondonnees.be/, contact(at)apd-gba.be).

Ces droits peuvent être exercés en vous adressant par courrier électronique ou lettre signée et datée au Délégué à la protection des données de l'ULB, Avenue F. Roosevelt 50, 1050 Bruxelles, CP 130, rgpd@ulb.ac.be. Conformément à la législation, une réponse sera fournie dans les 30 jours de l'introduction de la demande.

Personne de contact

Si vous souhaitez des informations complémentaires, mais aussi en cas de problème ou d'inquiétude concernant ce projet de recherche, vous pouvez contacter l'investigateur principal, Charlotte Creplet, au numéro de téléphone suivant: +32 474920032.

⁴ Conformément à l'article 29 de la loi belge relative aux expérimentations sur la personne humaine (7 mai 2004)