



Femmes enceintes vaccinées contre la COVID-19 :

QU'EST-CE QUE L'ÉTUDE COVACPREG ?

En France, les femmes enceintes qui le souhaitent peuvent se faire vacciner contre la COVID 19 dès le premier trimestre de la grossesse.

Afin d'enrichir les connaissances des vaccins au cours de la grossesse, les Hospices Civils de Lyon, en lien avec les centres régionaux de pharmacovigilance (CRPV), lancent une grande étude de cohorte prospective.

Vous êtes enceinte et vous souhaitez participer, signalez-vous dès que vous êtes vaccinées.



POURQUOI PARTICIPER À L'ÉTUDE COVACPREG ?

→ Intégrer l'étude Covacpreg, c'est enrichir les connaissances sur les vaccins contre la COVID-19

QUI PEUT INTÉGRER L'ÉTUDE COVACPREG ?

- Toutes les femmes, de plus de 18 ans, enceintes au moment de la vaccination quelle que soit la dose, quel que soit le stade de leur grossesse.
- Les femmes qui ont découvert *a posteriori* être enceintes au moment de la vaccination.
- L'inclusion se fait sur la base du volontariat et après accord.

COMMENT INTÉGRER COVACPREG ?

- Complétez le formulaire en suivant [ce lien](#) ou en flashant le QR Code
- Ou téléchargez le puis envoyez-le par courrier postal en l'imprimant à :



COVACPREG

Centre régional de pharmacovigilance (CRPV)
SHUPT - Bâtiment 162
Avenue Lacassagne
69 424 LYON Cedex 03

- Ou scannez-le et envoyez-le par email à : etude.covacpreg@chu-lyon.fr

Quel que soit le moyen choisi, vous serez contactée par le centre régional de pharmacovigilance de Lyon qui recueillera des informations complémentaires.

Y A-T-IL UN IMPACT SUR LE SUIVI DE MA GROSSESSE ?

- Votre participation à l'étude ne modifie pas le suivi médical de votre grossesse, ni la fréquence de vos consultations habituelles chez votre médecin traitant, sage-femme ou gynécologue.
- Environ 1 mois après l'injection du vaccin (quelle que soit la dose), vous serez contactée (par email ou par téléphone) par le responsable du suivi de l'étude rattaché au CRPV de Lyon ou de Toulouse afin de savoir comment se déroule votre grossesse.
- Dans les 2 mois suivant la date prévue de votre accouchement, des informations seront recueillies à nouveau auprès de vous, sur le déroulement et l'issue de votre grossesse ainsi que sur votre enfant (date du terme, poids...).

Chaque questionnaire dure au maximum 15 minutes et peut s'effectuer directement en ligne (vous recevrez un mail avec le lien vers le questionnaire) ou par téléphone avec le responsable de l'étude rattaché aux centres régionaux de pharmaco-vigilance de Lyon et de Toulouse.

UNE QUESTION ?

contacter le centre régional de pharmacovigilance de Lyon
Dr. Cottin
par tel : **04 72 11 94 11**
par mail : etude.covacpreg@chu-lyon.fr

QU'EN EST-IL DE MES DONNÉES PERSONNELLES ?

- Pour chaque information recueillie, les données sont **anonymisées** pour garantir leur confidentialité.
- Vous pouvez à tout moment exercer un droit d'accès, de rectification, d'opposition, d'effacement et de limitation du traitement des données les concernant en envoyant, par exemple, un mail à : etude.covacpreg@chu-lyon.fr

PUIS-JE QUITTER L'ÉTUDE UNE FOIS INCLUSE ?

- Pour que les résultats de l'étude soient optimum, il est préférable que le suivi soit effectif tout au long de la grossesse, jusqu'à son terme. Néanmoins, les participantes sont évidemment en droit de se retirer de l'étude en prévenant simplement par mail : etude.covacpreg@chu-lyon.fr

Il n'y a bien entendu aucune conséquence sur la prise en charge de votre grossesse dans le cas où vous ne souhaitez pas participer à cette étude.

contacter le centre régional de pharmacovigilance de Toulouse
Dr. Lacroix
par tel : **05 61 14 59 77**
par mail : etude.covacpreg@chu-lyon.fr