

ID du Participant : \_\_\_\_\_. Date : \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_\_.

**Statut de la Vaccination à l'arrêt  
Groupe 2 Participants non-randomisés**

Date de sortie de l'étude : \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_  
JJ MMM AAAA

**Pour les participants du groupe 2 qui ont été licenciés parce que "la limite de participants a été atteinte pour le groupe de 15 mois", veuillez répondre aux questions ci-dessous :**

1. Le participant a-t-il reçu le vaccin **Nimenrix** dans le cadre des procédures de fin d'étude ?

- **NON.** Indiquez la raison dans la section des commentaires
- **OUI**

Date d'administration du vaccin **Nimenrix** \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_  
JJ MMM AAAA

2. Le participant a-t-il reçu le vaccin contre la **rougeole et la rubéole** dans le cadre des procédures de fin de l'étude ?

- **NON.** Indiquez la raison dans la section des commentaires
- **OUI**

Date d'administration du vaccin contre la rougeole et la rubéole \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_  
JJ MMM AAAA

**COMMENTAIRES : (200 caractères maximum) :**

---

---

---

---

---

Rempli par : \_\_\_\_\_  
Nom en caractères d'imprimerie

Date : \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_  
JJ MMM AAAA

## Statut de vaccination de fin :

À utiliser uniquement lorsque le motif principal de l'arrêt d'un participant est "La limite de participants a été atteinte pour le groupe de 15 mois" sur le formulaire de d'arrêt de l'étude.

### But :

Ce formulaire documente le statut vaccinal contre Nimenrix et la rougeole-rubéole pour les participants du groupe 2 qui souhaitent poursuivre l'étude mais qui ont été arrêtés car la limite de participants a été atteinte pour la randomisation de l'étape 2 du groupe 2.

### Instructions générales :

Lorsque la "raison principale d'achèvement/d'arrêt" d'un participant du groupe 2 sur le formulaire de fin d'étude est "la limite de participants a été atteinte pour le groupe de 15 mois", remplissez ce formulaire. Indiquez la date de sortie de l'étude et remplissez les champs pour chaque vaccin. Des informations pertinentes supplémentaires peuvent être enregistrées dans la section Commentaires.

### Instructions spécifiques au champ :

Champ	Instructions
Date de sortie de l'étude	La date à laquelle le participant a terminé l'étude. Une date complète est requise et doit correspondre à la date saisie sur le formulaire de fin d'étude
Le participant a-t-il reçu le vaccin <b>Nimenrix</b> dans le cadre des procédures de fin d'étude ?	Si " <b>Non</b> " : notez la raison pour laquelle le participant n'a pas reçu le vaccin <b>Nimenrix</b> dans la section Commentaires  Si " <b>Oui</b> " : enregistrez la date à laquelle le vaccin <b>Nimenrix</b> a été administré au participant, une date complète est requise
Le participant a-t-il reçu le vaccin contre la <b>rougeole et la rubéole</b> dans le cadre des procédures de fin de l'étude ?	Si " <b>Non</b> " : notez la raison pour laquelle le participant n'a pas reçu le vaccin contre la <b>rougeole et la rubéole</b> dans la section Commentaires  Si " <b>Oui</b> " : enregistrez la date à laquelle le vaccin contre la <b>rougeole et la rubéole</b> a été administré au participant, une date complète est requise
Commentaires	Fournir tous les détails pertinents dans ce champ, le cas échéant. Un maximum de 200 caractères est autorisé.