الرئيسية

**ما هو الغرض من هذه الدراسة؟**

لم يتم توضيح في الوقت الحالي كيفية تأثير عدوى كوفيد-19 على المرأة الحامل أثناء فترة الحمل وعلى الجنين. كل ما يوجد في الوقت الحاضر هي تقارير عن حالات متفرّقة تُستعمل كمستند لكيفية مراقبة النساء الحوامل المصابات بكوفيد-19 أثناء فترة الحمل وكيفية معالجتهن، وتتغير التوصيات طوال الوقت كلما حصلنا على بيانات جديدة. في البداية كانت هناك تقارير على أن النساء الحوامل ليست معرضات إلى خطر متزايد لحدوث مضاعفات أثناء فترة الحمل والولادة، بينما تشير البيانات الحديثة إلى أن كوفيد-19 يؤدي إلى زيادة خطر الولادة المبكرة والتعرض لتسمّم الحمل أو لجلطات دموية، بالإضافة إلى زيادة العمليات القيصرية.

**ما هو COPE؟**

COPE هو مركز سويدي متعدد الدراسات هدفه زيادة المعارف عن كيفية تأثير عدوى كوفيد-19 على الأم خلال فترة الحمل وعلى الولادة وعلى المولود حديثاً. ويهدف أيضاً إلى زيادة المعارف حول معايشة النساء الحوامل وشركائهن لفترة الانتظار حتى الولادة وكيف يصبحون أمهات وآباء خلال تفشي الجائحة. والمعارف الإضافية عن هذه العوامل تعطي لمركز رعاية الأمومة ورعاية الولادة مستندات أفضل لتقديم معلومات وتوصيات والدعم المناسب للنساء الحوامل وشركائهن خلال الجائحة، بالإضافة إلى تحسين الرقابة والمعالجة والمتابعة أثناء انتشار عدوى كوفيد-19 خلال فترة الحمل.

**من يمكنه المساهمة؟**

ستقوم الدراسة بطلب المساهمة لدى نساء حوامل في صحة جيدة ونساء حوامل لديهن عدوى كوفيد-19 مؤكدة، بالإضافة إلى شركائهن. ويتم تعيين المساهمين خلال جميع أسابيع الحمل لغاية يوم الولادة.

يتألف جزء الدراسة الذي يهدف إلى التحقيق عن كيفية تأثير كوفيد-19 على فترة الحمل والولادة والمولود الحديث، من أخذ عينات والاطلاع على البيانات من سجل المريض. وتختلف العينات التي يتم أخذها وعدد مناسبات أخذ العينات حسب كون المرأة الحامل في صحة جيدة أو لديها عدوى كوفيد-19 وحسب الظروف المحلية في عيادة النساء التي تذهب إليها المرأة المعنية. وسيُحتفظ بهذه العينات في مصرف حيوي لكي يمكن إجراء تحليلات ومقارنة البيانات في السجلات في مناسبة لاحقة. أما في جزء الدراسة الذي يهدف إلى تحليل خبرة الأبوة خلال فترة تفشي الجائحة ونموّ الطفل، فيتم التحقيق عن طريق استبيانات ومقابلات أيضاً إذا كانت هناك مجموعات صغيرة. سيتم تحليل جميع المعلومات التي يتم جمعها بشكل غير محدد الهوية.

**من المسؤول عن الدراسة؟**

تحصل الدراسة على دعم من شبكة الدراسات السريرية الرسمية في نطاق علم التوليد والطبيب النسائي، [Svenskt nätverk för NAtionella Kliniska Studier inom obstetrik och gynekologi](http://www.snaks.se/). الباحثة المسؤولة عن الدراسة هي فيرينا سينجبيل، طبيبة استشارية في مستشفى سالغرنسكا الجامعية، غوتنبرغ، وأستاذة مساعدة في جامعة غوتنبرغ، سوية مع مجموعة توجيهية متكونة من أطباء نسائيين وقابلات وأطباء أطفال من كافة أنحاء السويد. [معلومات عن المجموعة التوجيهية هنا.](https://www.copestudien.se/styrgrupp)

**هل بإمكاني أن أعرف نتائج التحليلات الخاصة بي؟**

هناك العديد من المساهمين في الدراسة الذين يرغبون الحصول على التحليلات التي تم إجراؤها على عيناتهم.

دراسة COPE تجمع عينات حيوية لمصرف حيوي. مما يعني أنه لن يتم تحليل العينات مباشرة عند أخذها بل في مرحلة لاحقة عندما يكون لدينا كميات كافية من العينات لإجراء تحليلات إحصائية. نحن لا نعرف في أي وقت بالضبط سيتم ذلك – يعتمد الأمر على كيفية تطور الجائحة وعدد الذين يريدون المساهمة في دراسة COPE. بعد تحليل العينات سوف ننشر معلومات هنا على الموقع لإعلام أنه يمكن للمساهمين في الدراسة طلب نتائج تحليلاتهم من خلال الاتصال بالباحث المسؤول في مستشفاهم.