

Pour plus
d'informations



Vidéo explicative
en scannant le QR code



www.notre-recherche-clinique.fr

Pour toute question

☎ 01 30 75 46 50

✉ guichet-unique@ght-novo.fr



Siège social
6 avenue de l'Île-de-France
CS 90079 Pontoise
95303 Cergy-Pontoise Cedex



Unité de Soutien à la Recherche Clinique

Prise en charge de tous types d'études
selon la réglementation et la législation
en vigueur.

Direction de la Communication - Hôpital NOVO - Maquette : Direct Graphix - Avril 2025 - D9265



Qu'est-ce que la Recherche Clinique ?

PRINCIPAUX OBJECTIFS

- Évaluer la sécurité, la tolérance et l'efficacité de nouvelles thérapeutiques ;
- Améliorer la qualité des soins ;
- Améliorer la prise en charge des patients.

Les acteurs en Recherche Clinique

Participant :

Patient ou volontaire sain qui accepte de participer à une étude.

Promoteur :

Personne physique ou morale (hôpital, laboratoire pharmaceutique...) qui est **responsable et gère la recherche** avec son équipe (Attachés de Recherche Clinique, Data-manager, Chef de Projet...).

Investigateur :

Professionnel de santé qui **conduit la recherche** sur site avec ses collaborateurs (médecins, infirmiers, Techniciens d'Etudes Cliniques (TEC)...) ;

Autorités réglementaires :

Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM) : délivre l'autorisation pour le déroulement des essais interventionnels comportant des risques non négligeables.

Comités de Protection des Personnes (CPP) : veillent à la sécurité des participants à la recherche.

Commission Nationale de l'Informatique et des Libertés (CNIL) : veille au respect de la sécurité des données recueillies dans le cadre de la recherche.

Si vous êtes sollicités, quels sont les bénéfices et intérêts pour vous ?

- Vous bénéficiez d'un traitement, d'une pratique ou d'un dispositif médical innovant ;
- Vous bénéficiez d'un suivi et d'une surveillance renforcés ;
- Vous vous impliquez dans une démarche contribuant au progrès scientifique.

Vos droits

- Toute étude est encadrée par la législation et la réglementation en vigueur ;
- L'étude vous est expliquée de façon claire par le médecin. Vous pouvez poser vos questions et un délai de réflexion vous est accordé ;
- Un consentement est impérativement recueilli ;
- Toutes vos données sont pseudo-anonymisées ;
- Vous pouvez refuser de participer ou vous rétracter à tout moment ;
- Vous pourrez être informé des résultats globaux de l'étude à la fin de celle-ci.

Votre implication si vous participez à une étude

Il existe deux types de recherches :

1) Recherche non interventionnelle

Aucun acte médical n'est ajouté à votre prise en charge habituelle. Vous pouvez être sollicité pour remplir des questionnaires.

2) Recherche interventionnelle

Le suivi est établi selon un calendrier de visites tout au long de l'étude, en plus de votre suivi habituel.

Pendant ces visites, vous pouvez être impliqué dans :

- Des prélèvements (sanguins, urinaires, salivaires...) ;
- Des imageries (radio, scanner, IRM...) ;
- Le remplissage de questionnaires.

Recherche clinique et innovation à l'Hôpital NOVO

Un engagement fort depuis plusieurs années pour apporter de l'innovation à nos patients.

PLUS DE 30 SERVICES IMPLIQUÉS.

ENVIRON 190 ÉTUDES ACTIVES PAR AN.

Une unité dédiée à la recherche et l'innovation

L'Unité de Soutien à la Recherche Clinique (USRC) centralise le suivi des études cliniques menées sur les différents sites de l'hôpital.

- Gestion administrative des études ;
- Suivi logistique ;
- Respect de la réglementation et de la législation en vigueur ;
- Aide des professionnels de santé ;
- Accompagnement des participants.