Dossier de saisine CERVO

Ce document ainsi que les annexes qui l’accompagnent doivent être rédigés en français.

Projet de recherche clinique et/ou épidémiologique vétérinaire n° …………………………….

(Cadre réservé au CERVO)

**Titre du projet de recherche clinique et/ou épidémiologique vétérinaire**

Investigateur principal : Cliquez ici pour entrer du texte.

Durée estimée du projet : Cliquez ici pour entrer du texte.

Date souhaitée de début du projet : Cliquez ici pour entrer du texte.

|  |
| --- |
| **INVESTIGATEUR PRINCIPAL** (nom, prénom) : |
| Téléphone :Cliquez ici pour entrer du texte. | INSTITUTION : |
| Télécopie :Cliquez ici pour entrer du texte. | UNITE DE RECHERCHE ou SERVICE DU CHUV : |
| E-mail :Cliquez ici pour entrer du texte. |
| Signature de l’investigateur principal : | Signature du Directeur d’Unité de recherche ou du chef de service ou du chef de département (rayer les mentions inutiles) : |

|  |
| --- |
| **CO-INVESTIGATEUR** (si nécessaire)(nom, prénom): |
| Téléphone :Cliquez ici pour entrer du texte. | INSTITUTION : |
| Télécopie :Cliquez ici pour entrer du texte. | UNITE DE RECHERCHE ou SERVICE DU CHUV : |
| E-mail :Cliquez ici pour entrer du texte. |
| Signature du co-investigateur principal : | Signature du Directeur d’Unité de recherche ou du chef de service ou du chef de département (rayer les mentions inutiles) : |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| INVESTIGATEURS ASSOCIES | QUALIFICATIONS | UNITE |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

**RESUME « GRAND PUBLIC » DU PROJET**

Ce court descriptif du projet de recherche doit pouvoir être compris par un lecteur non expert de la discipline ; il doit reprendre le contexte de l’étude, ses objectifs, la méthode employée ainsi que l’espèce et le nombre maximal d’animaux qui seront inclus. Maximum ½ page.

**JUSTIFICATION SCIENTIFIQUE DU PROJET**

Sert à positionner le projet dans le contexte scientifique en s’appuyant sur les principales références bibliographiques de la thématique. Maximum ½ page.

Souhaitez-vous récuser un ou plusieurs rapporteurs du collège des membres internes? Si oui le(s)quel(s) ?

**Retombées attendues**

**pour la médecine vétérinaire**

**Retombées éventuelles**

**pour la médecine humaine**

**Animaux impliqués dans l’étude**

Essai réalisé sur des :

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Animaux malades |[ ]  Animaux malades pour lesquels l’objet de la recherche est sans rapport avec leur état pathologique |[ ]  Animaux sains |[ ]

Espèce :

Race :

Essai pilote OUI [ ]  NON [ ]

Essai thérapeutique OUI [ ]  NON [ ]

Essai randomisé OUI [ ]  NON [ ]

Essai prospectif OUI [ ]  NON [ ]

Nombre total de sujets prévus et répartition (en séparant les populations de sujets étudiés et les sujets témoins de l’étude) :

Dans le cas d’un essai thérapeutique, y-a-t-il une perte de chance pour l’animal par rapport au « gold standard » du traitement ? OUI [ ]  NON[ ]

Si vous avez répondu OUI à la question précédente, quel(s) est(sont) le(s) avantage(s) attendus de ce traitement par rapport au gold standard ?

**Comment ce projet de recherche prend-il en compte**

**les impératifs éthiques ?**

Décrire ci-dessous le protocole expérimental détaillé incluant la justification du nombre d’animaux utilisés, l’identification des points critiques, le classement des procédures selon leur sévérité (*cf* annexe de ce document) et les solutions envisagées. Dans la mesure du possible, adjoindre un diagramme de Gant. Deux pages maximum.

Comment votre projet prend-il en compte le respect de la règle des 3R « Remplacer, Réduire, Raffiner » ?

En déposant ce dossier pour expertise auprès des experts du CERVO, l’investigateur s’engage à ce qu’aucun animal des troupeaux pédagogiques d’Oniris ne soit inclus dans ce protocole de recherche.

Fait à ……………….., le ………………………… 202….

Signature de l’investigateur principal