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