

CRC INFO

Bulletin n°67 – mars 2026
<http://crc.hug.ch/>

Bulletin d'information trimestriel sur l'actualité du **Centre de Recherche Clinique (CRC)**

Thème

La Brique « Etudes cliniques » de DPI

Jocelyne Chabert, Unité d'Investigation clinique (CRC), avec le concours de Julien Houeix, Data et aide à la décision (DTN-IA), et Sylvain Pradervand, Oncologie de précision (D-ONCO)

Documenter la participation d'une personne à une étude clinique dans son Dossier Patient Informatisé (DPI) est une obligation mentionnée dans la directive institutionnelle « [Gestion administrative et financière des études cliniques conduites dans les Hôpitaux Universitaires de Genève](#) ».

La documentation dans DPI permet notamment d'assurer la sécurité des patients en informant toutes les équipes soignantes de sa participation à une étude et de prévenir son inclusion simultanée dans deux études non compatibles (par exemple dans deux études interventionnelles ou essais cliniques (OClin / OClin-Dim).

Depuis 2015, ceci peut être fait aisément grâce à la brique « Etudes Cliniques » de DPI :

- Une fois l'étude autorisée par la Commission d'Ethique (CE) (et Swissmedic le cas échéant), l'équipe de l'étude envoie une demande d'enregistrement de son étude à DPI.etudes.cliniques@hug.ch, en joignant l'approbation de la CE, et en communiquant la liste des collaborateurs HUG de l'étude.
- Les collaborateurs enregistrés peuvent ensuite relier des participants à l'étude en utilisant la brique « Etudes Cliniques » présente dans le Cockpit (C) de DPI. Ceci permet de renseigner la date de signature du consentement et le numéro de participation.
- Lorsque le participant a terminé les visites d'étude, une date de fin d'étude pour le participant doit être indiquée.

En 2019, l'outil a évolué avec l'ajout de la possibilité de rattacher le participant à un Episode de Soins (EdS) créé pour l'étude afin de facturer les examens spécifiques de l'étude sur le budget alloué.

Fin 2025 - début 2026, plusieurs améliorations ont été apportées :

- L'alerte orange « Etude Clinique » devient **Essai Clinique** : elle ne s'affiche dans les dossiers des patients que pour les essais cliniques (OClin ou OClin-Dim). Si le patient est inclus dans une étude clinique observationnelle (ORH), ce bandeau d'alerte n'apparaît plus, mais les autres fonctionnalités de l'application Etudes Cliniques sont conservées (voir encadré « Pour en savoir plus »).
- La possibilité de saisir la date de consentement à la réutilisation de données et d'échantillons **de l'étude** (« Déclaration de consentement pour la réutilisation et/ou transfert de données et d'échantillons sous forme codée », différent du consentement général).
- La date du consentement général s'affiche désormais dans la liste des patients inclus dans une étude (en cas d'export de la liste des patients)
- Des fonctionnalités propres aux études ORH, comme le fait d'importer une liste de patients depuis un fichier Excel.

Outils pratiques :

- **> Vos listes d'études cliniques** Dans le menu de gauche permet de visualiser les patients actifs et ceux qui ont terminé l'étude (en italique)
- Des **alertes** peuvent être configurées pour, par exemple, être informé de l'inclusion d'un patient dans une étude, ou bien alerté de l'hospitalisation d'un patient inclus et suivi en ambulatoire, etc...
- Des **formulaires** intégrés à DPI permettent de documenter les visites des études (inclusion, suivi, fin d'étude), et de renseigner des éléments clés (consentement, éligibilité, événements indésirables, statut du participant) (voir [bulletin #59](#)).
- Lorsque l'étude est clôturée, une **date de fin d'étude** est entrée afin que celle-ci n'apparaisse plus dans la liste des études actives.

CRC INFO

Bulletin n°67 – mars 2026
<http://crc.hug.ch/>

Pour en savoir plus :

Liens d'aide accessibles depuis les  en haut à droite dans DPI :

  Etudes cliniques **Référentiel des études**
<https://hug-it.atlassian.net/wiki/x/WQTIB>

 Dossier d'un patient / Cockpit  / Brique
étude clinique en haut à droite Agrandir 
<https://hug-it.atlassian.net/wiki/x/KQnIB>

Toutes les informations du CRC sur la page suivante !!

CRC INFO

Bulletin n°67 – mars 2026
<http://crc.hug.ch/>

INFOS CRC

MERCI

Demande Swissmedic de référencement des essais cliniques de médicaments approuvés entre 2023 et 2026 en cours au HUG

Nous remercions tous les investigateurs et les équipes qui se sont mobilisés pour que le CRC puisse répondre dans les délais à la demande de Swissmedic

REDCap light 2026- sans frais

Avec la contribution de la Direction Médicale et afin de soutenir les équipes de recherche disposant de ressources limitées, l'espace REDCap Light est désormais proposé gratuitement (REDCap Light₂₀₂₆) pour des projets dont :

- Le promoteur du projet est institutionnel : HUG et/ou UniGE
- Le projet est dépourvu de tout financement dédié au data management
- Le projet est mono-centrique (HUG ou UniGE)*

Informations

Pour recevoir le formulaire de demande, contactez-nous à l'adresse Contact.CRC@hug.ch

Bureau de Promotion de la recherche (BPR)

Le BPR est à la disposition des investigateurs et investigatrices des HUG.

Portes ouvertes : 11 mars, 25 mars, 01 avril et 22 avril
De 9h à 12h, Bâtiment Louise MORIER, Bureau 8D-2-858.0)

Réservez votre créneau en cliquant sur ce lien [ici](#)

CAS Recherche clinique orientée patient.es 2026/2027 - Ouverture des inscriptions le 16 mars 2026

Organisé par le Centre de recherche clinique (CRC), ce certificat de formation continue (16 crédits ECTS) vise à renforcer les compétences des professionnels souhaitant développer et conduire des projets de recherche clinique impliquant des patient.es.

Informations et inscriptions

Consultation « Partenariat patient »

En collaboration avec le Centre de Recherche Clinique, le Réseau de partenariat en recherche (PartnerREC) organise des consultations qui visent à soutenir concrètement l'intégration de patientes, patients et public partenaires dans un projet de recherche donné.

Objectifs :

- Définir une stratégie de partenariat adaptée au projet (quand, comment et pour quelles activités impliquer des patients partenaires)
- Assurer un suivi personnalisé du partenariat au sein de ce projet

Pour recevoir le formulaire de demande et réserver une consultation, contactez-nous à l'adresse Contact.CRC@hug.ch