



UNIVERSITÉ  
DE GENÈVE

FACULTÉ DE MÉDECINE



Hôpitaux  
Universitaires  
Genève

# Utiliser la plateforme de la recherche des HUG: Pourquoi? Comment?

Colloque du CRC - Lundi 22 novembre 2021

Pre **Nadia ELIA**, MD MSc

Médecin-adjointe agrégée

Unité d'Investigations Anesthésiologiques, DMA, HUG

## Déclaration de conflits d'intérêts

- Pas d'intérêts financiers directs en lien avec cette présentation
- Financement de la plateforme par la Fondation privée des HUG

1998-2000	:	Recherche laboratoire
2003-	:	Revue systématique et méta-analyses en médecine péri-opératoire
2008-	:	Recherche clinique
2017-2020	:	Recherche populationnelle

# Plan de la présentation

- Le contexte
- La plateforme
- Pourquoi l'utiliser?
- Comment l'utiliser?
- Attention !
- Side effects...
- Updates

# Le contexte

## Déclaration d'Helsinki (Association Médicale Mondiale)

*Enregistrement des recherches, publication et dissémination des résultats*

**Art.36:** Les chercheurs (..) ont des obligations éthiques concernant la publication et la dissémination des résultats de la recherche. Ils doivent :

- mettre à la disposition *du public* les résultats de leurs recherches
- fournir des rapports complets et précis
- les résultats, aussi bien négatifs et non concluants que positifs, doivent être publiés ou rendus publics par un autre moyen
- mentionner les sources de financement, les affiliations et les conflits d'intérêts.

## WHO Statement on Public Disclosure of Clinical Trial Results

Clinical trial results are to be reported according to the timeframes outlined below.  
*Reporting is to occur in BOTH of the following two modalities.*

1. The main findings of clinical trials are to be submitted for publication in a peer reviewed journal within 12 months of study completion and are to be published through an open access mechanism unless there is a specific reason why open access cannot be used, or otherwise made available publicly at most within 24 months of study completion.
2. In addition, the key outcomes are to **be made publicly available** within 12 months of study completion by posting to the results section of the primary clinical trial registry (or) on a free-to-access, publicly available, searchable institutional website of the Regulatory Sponsor, Funder or Principal Investigator.

These 12 months and 24 months timeframes represent the longest possible acceptable timeframe for reporting and shorter timeframes are strongly encouraged.

29 Janvier 2019





# La plateforme

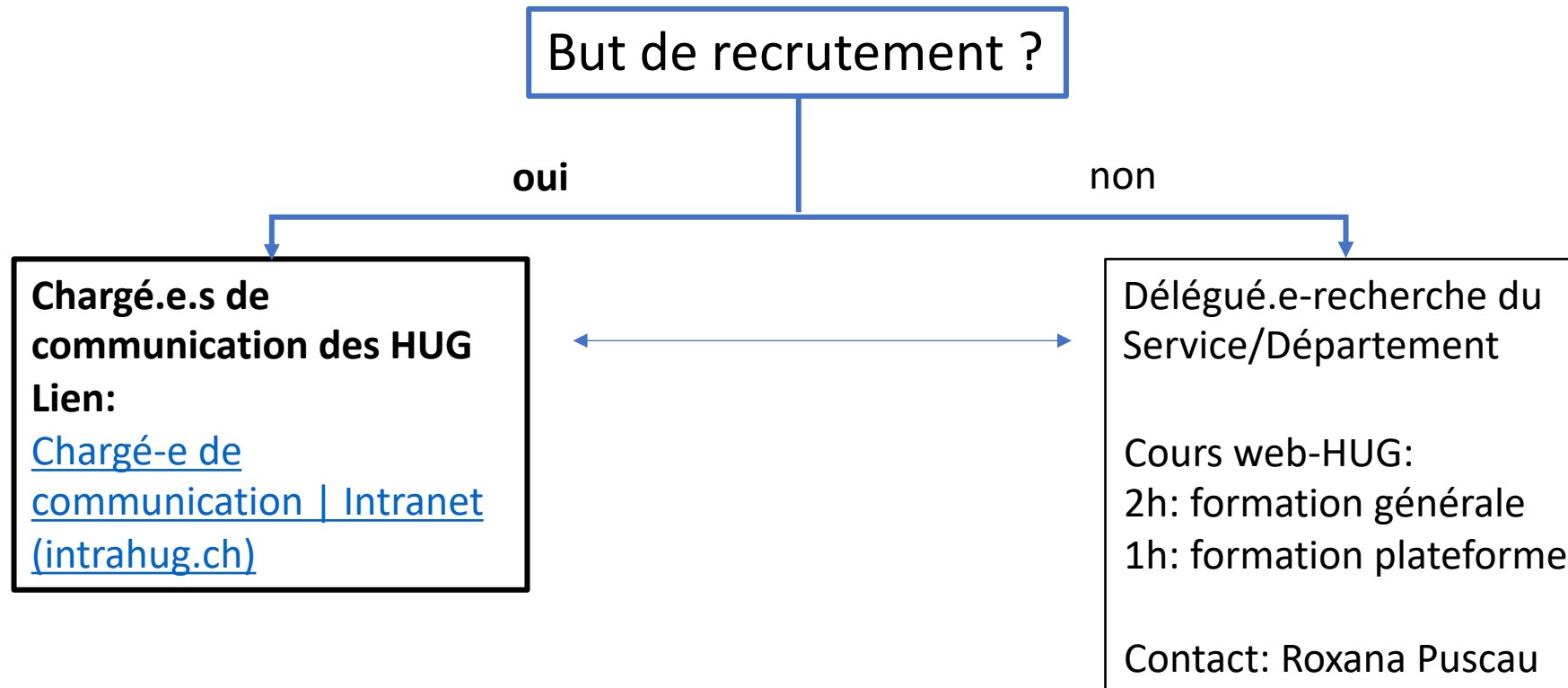
- <https://recherche.hug.ch>



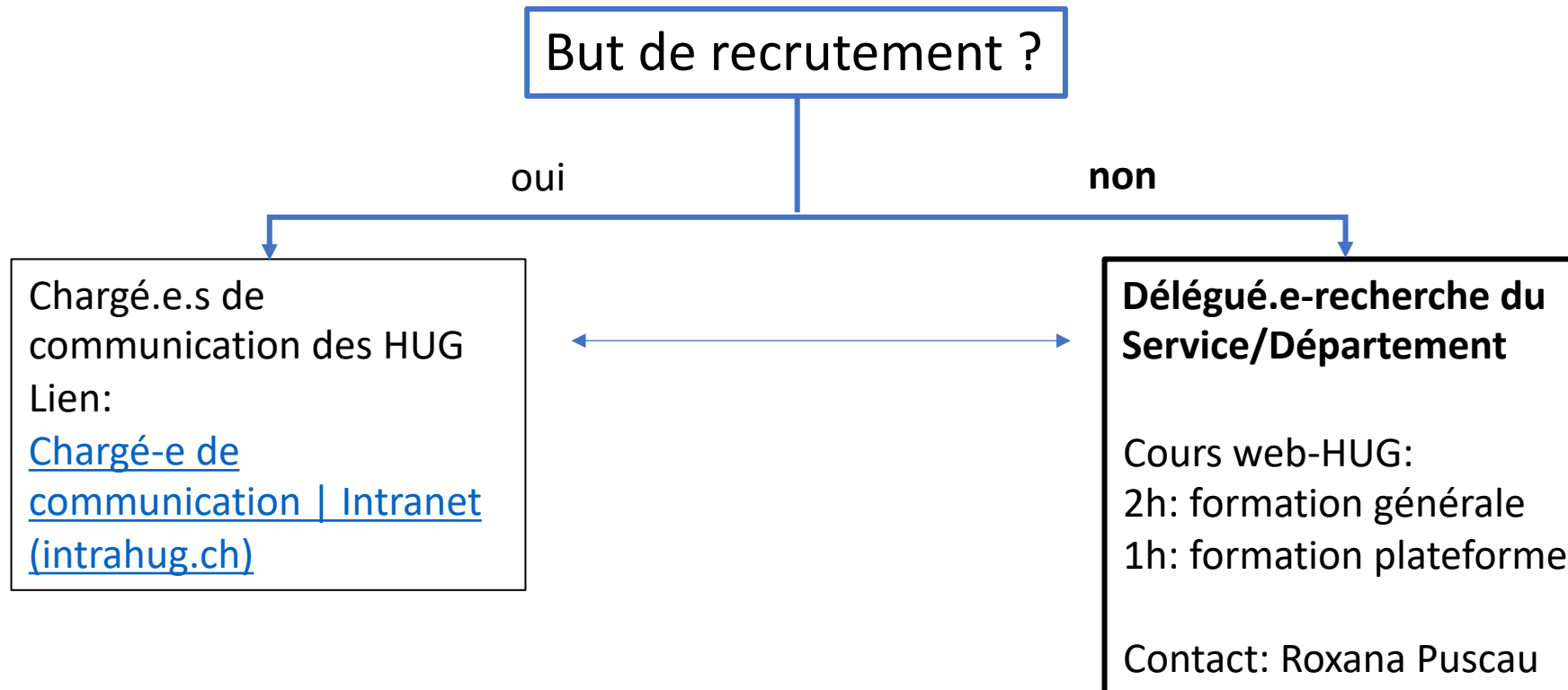
# Pourquoi l'utiliser ?

- Visibilité de l'étude
  - Patients-participants
  - Service, département
  - Financeurs
  - Faciliter le recrutement
- Communication
  - Avec les participants
- Information
  - Diffusion des résultats

# Comment l'utiliser ?



# Comment l'utiliser ?



# Comment l'utiliser ?

## *Items obligatoires :*

- Titre de l'étude et titre préfixe (s'il existe)
- Une **photo ou illustration, libre de droits**
- 1-2 phrases décrivant le thème de l'étude
- **Population** étudiée
- Une/plusieurs **thématiques** (par exemple : anesthésie, chirurgie).
- Un **statut** (en cours de recrutement, en cours d'analyse, terminée avec résultats)
- Une **date** de début d'étude
- 3-5 **mots-clés** pour le référencement
- Une courte description de l'étude (comprenant par exemple : le but de l'étude, les critères d'inclusion, le déroulement de l'étude, la durée de suivi, nombre de sujet requis, les modalités de récolte des données)
- Le nom du **promoteur** (souvent HUG)
- Les nom, prénom, titre, fonction, service, département et courriel de la personne qui **représente le promoteur**
- Les nom, prénom, titre, fonction, service, département et courriel de **l'investigateur ou investigatrice principal.e**
- Un courriel de l'étude (celui de l'investigateur principal, ou un courriel spécialement dédié à l'étude)
- **Le numéro BASEC**

# Comment l'utiliser ?

## *Items facultatifs :*

Toute autre information jugée pertinente, par exemple :

- Source(s) de financement
- Les nom, prénom, titre, fonction, service, département et courriel de tous les collaborateurs de l'étude
- Lien vers l'enregistrement de l'étude (par exemple : ClinicalTrial.gov)
- Lien vers des publications scientifiques ou médiatiques en liens avec l'étude

## *Les boutons:*

« **Laissez un feedback** »: conseillé dans le but de faciliter la communication entre les participants et l'équipe de recherche, mais n'est pas obligatoire.

**Barre de progression de l'étude**: jolie, mais nécessite de la part de l'équipe de recherche un travail de mise à jour. Elle reste donc optionnelle.

«**Formulaire de recrutement**»: uniquement pour les études à but de recrutement, qui sont gérée par les chargés de communication

La **majorité les informations nécessaires figurent généralement dans les « infos-patients ».**

# Attention !

Les informations figurant sur cette plateforme relèvent de la **responsabilité du Promoteur et de son représentant**.

Pour être mise en ligne, une étude doit avoir, au préalable, obtenu **l'accord formel de la CCER** (ou dans certains cas, la levée du besoin d'un tel accord).

En accord avec la CCER, l'information du **numéro BASEC devient obligatoire**.

Les informations données sur les buts et le déroulement de l'étude doivent être conformes à ce qui est notifié sur le formulaire d'information distribué aux participants. En particulier, les informations ne doivent pas exagérer les bénéfices attendus en liens avec la participation à une étude.

Pour une étude nécessitant la mise en place de *procédures en vue de recruter* des participants, **il est nécessaire de s'adresser aux chargés de communications du département**, et de soumettre les textes pour approbations à la CCER, selon la directives [«recrutement de participants aux études par voie de publicité»](#)

# Side effects !

## Partenariat en recherche



Contact: [Partner.Rec@hcuge.ch](mailto:Partner.Rec@hcuge.ch)



## Équipe de projet

## Partenariat en recherche clinique



**Dre ès Sc Tourane CORBIERE**  
Patiente partenaire  
Cheffe de projet



**Pr Nadia ELIA**  
Médecin adjointe agrégée  
Département MA  
Cheffe de projet



**Pr Angèle GAYET-AGERON**  
Médecin adjointe agrégée  
Responsable d'unité,  
Direction médicale et qualité



**Dre Angela HUTTNER**  
Médecin adjointe agrégée,  
Département de médecine



**Pr Caroline SAMER**  
Médecin adjointe agrégée  
Responsable d'unité  
Département MA



**Estelle JOBSON**  
patiente partenaire



**Pr Klara POSFAY BARBE**  
Médecin cheffe de service  
Département de la femme  
de l'enfant et de l'adolescent



**Aurélie Perret**  
Cheffe de prog.vision 20+5. +  
de recherche et innovation  
au quotidien



**Sylvie TOUVENEAU**  
Programme Patients  
partenaires



**Pr Thomas AGORITSAS**  
Médecin adjoint agrégé  
Département de médecine



**Sonia CARBONI**  
Collaboratrice scientifique  
Centre de recherche clinique



**Monique A. CAILLAT**  
Avocate, spécialisée en  
médecine et science de la vie



**Dr. Matteo COEN**  
Chef de clinique  
Département de médecine



**Marie-José ROULIN**  
Adjointe de direction,  
Direction des soins



**Malek CICETTI-LAHMAR**  
Secrétaire  
Direction médicale et qualité

# Updates

75 études en ligne (15 novembre)

Elle est appelée à évoluer pour répondre au mieux aux besoins de chacun.

Une mise à jour est prévue courant 2022

Nous vous encourageons, toutes et tous, à **visiter le site**, à **le tester** en mettant vos études en ligne et **à nous faire part de vos commentaires, remarques et demandes spécifiques** qui permettront d'améliorer cette plateforme et de répondre à vos besoins.

Vous pouvez envoyer vos commentaires à : [nadia.elia@hucge.ch](mailto:nadia.elia@hucge.ch)