

## **Vous souhaitez soumettre une étude clinique au comité de patients ?**

**1)** Envoyez un e-mail à M<sup>me</sup> Marie Lanta, coordinatrice du comité, avec les documents suivants :

■ La(es) note(s) d'information et formulaire de consentements, accompagné(s) du protocole et du synopsis.

*ou*

■ Le projet d'essai/lettre d'intention.

*ou*

■ Le document d'information sur les résultats globaux à destination des patients accompagné du synopsis et de la lettre d'information.

Email: [comitedepatients@vaincrealzheimer.org](mailto:comitedepatients@vaincrealzheimer.org)

Tel : **06 48 94 56 35**

**2)** La coordinatrice contacte 3 relecteurs (patients ou/et aidants et/ou binôme) du comité et leur envoie les documents par mail.

**3)** Le délai de relecture est en moyenne de 15 jours mais il peut être raccourci en fonction de vos impératifs. Cette relecture ne vous retarde pas dans le démarrage de vos études.

**4)** Les relecteurs vous adressent directement en retour leurs commentaires. Dans certains cas, c'est la coordinatrice qui vous adressera directement les commentaires de certains relecteurs en difficulté.

**5)** Cette relecture par le comité de patients est mentionnée sur les documents soumis au CPP.



## **LE COMITÉ DE PATIENTS de la Fondation Vaincre Alzheimer**

**Recherche Clinique sur la Maladie d'Alzheimer.**



**Relecture des notes d'information, des projets d'essais, des lettres d'intention, et des documents d'information destinés aux patients et aux aidants.**

Consultez notre comité de patients pour faciliter la mise en place de vos essais cliniques et la clarté de l'information de tous vos documents



**FONDATION  
VAINCRE  
ALZHEIMER**

## Le comité de patients en quelques mots

**C**rée en 2018, notre comité de patients est composé de personnes malades, de proches aidants et de binômes proche aidant et personne malade venant de toute la France.

Chaque relecteur apporte sa propre expérience de la maladie et/ou des essais cliniques, en s'appuyant sur un guide d'aide à la relecture.

Les membres du comité bénéficient de **formations régulières sur la recherche clinique**, sous forme d'ateliers d'aide à la relecture et de rencontres avec les acteurs de la recherche.

Chaque année, tous les membres du Comité **signent un accord de confidentialité** les engageant à ne pas divulguer sous quelque forme que ce soit les informations contenues dans les documents qui leur sont soumis pour relecture.

Une initiative portée et gérée par la Fondation Vaincre Alzheimer, reconnue d'utilité publique.

 [facebook.com/vaincrealzheimer](https://facebook.com/vaincrealzheimer)

 [youtube.com](https://youtube.com)

 [instagram.com/vaincrealzheimer/](https://instagram.com/vaincrealzheimer/)

[vaincrealzheimer.org](https://vaincrealzheimer.org)

## Pourquoi consulter le comité de patients ?

**Le comité de patients peut relire différents documents pour faciliter la compréhension de votre étude clinique.**

**Les notes d'information et les formulaires de consentements destinés aux patients.**

Cette relecture :

- contribue à améliorer l'accessibilité et la clarté de l'information,
- facilite le choix des patients à participer ou pas à l'essai,
- permet de gagner du temps dans la soumission du dossier au CPP.

**Les projets d'essai et les lettres d'intention.**

Cette relecture :

- permet d'identifier certains freins aux inclusions,
- permet de tenir compte de la qualité de vie des participants,
- contribue à rendre les essais plus adaptés aux participants.

**Les résultats globaux des essais.**

■ Si un participant souhaite être informé des résultats de l'essai, la relecture préalable permet une meilleure compréhension des documents qui lui sont présentés.

**Tout document concernant la recherche clinique à destination des patients.**

■ Dépliants, brochures...

Leur relecture peut vous aider à améliorer la lisibilité de vos documents.

