AAP CNOMK 2020

Lettre d’intention

**I. INFORMATIONS GENERALES**

**Titre du projet :**

**Candidat :**

Nom :      Prénom :

Service :       Etablissement :      Ville :

Email :      Téléphone :

**N° d’ordre ou N° étudiant :**

**Structure responsable de la gestion de projet :**

**II. PROJET DE RECHERCHE.**

**Rationnel (contexte et hypothèses) :***[max. 320 mots]*

**Originalité et Caractère Innovant :***[max. 160 mots]*

**Mots Clés :**

Mot clé 1 :

Mot clé 2 :

Mot clé 3 :

**Objectif Principal :**

*[Précisez, max 48 mots] :*  ❑ Description d’hypothèses ❑ Faisabilité ❑ Tolérance ❑ Efficacité

❑ Sécurité ❑ Efficience ❑ Impact budgétaire ❑ Organisation des soins

- - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - - -

❑ Etiologie ❑ Causalité**[[1]](#footnote-1)**

❑ Diagnostic ❑ Pronostic

❑ Thérapeutique (impact sur des critères de jugement cliniques "durs")**[[2]](#footnote-2)**

❑ Thérapeutique (impact sur des critères de jugement intermédiaires)**[[3]](#footnote-3)**

❑ Observance ❑ Pratique courante

❑ Recherche sur les méthodes ❑ Recherche qualitative

❑ Autre

**Objectifs Secondaires :***[Précisez, max 160 mots]*

**Critère d'évaluation principal (en lien avec l’objectif principal) :**

**Critères d'évaluation secondaires (en lien avec les objectifs secondaires) :**

**Population d’étude :** *Principaux critères d’inclusion et de non inclusion*

|  |
| --- |
| **Plan expérimental :**❑ Méta-analyse❑ Etude contrôlée randomisée, [Si oui cochez] |
|  | ❑ Ouvert ❑ Simple aveugle ❑ Double aveuble |
| ❑ Revue systématique ❑ Etude pragmatique ❑ Etude quasi-expérimentale (cohortes non randomisées, …) ❑ Etude de cohorte prospective ❑ Etude cas-contrôle ❑ Etude transversale ❑ Etude de cohorte rétrospective ❑ Recherche dans les bases de données médico-administratives ❑ Modélisation ❑ Série de cas ❑ Autre ❑ Etude qualitative[Précisez][max 320 mots] :       |

**Si groupe comparateur :**

Groupe expérimental :*[précisez max 48 mots] :*

Groupe contrôle :*[précisez max 48 mots] :*

|  |
| --- |
| **Durée de la participation de chaque patient :(**3 chiffres, en jours, mois ou années) |
|  |     Jours    Mois    Année |

**Durée prévisionnelle de Recrutement (DUR) :**

*[2 chiffres, en mois]*…..  …mois

**Nombre de patients / observations prévu(e)s à recruter (NP)** *[3 chiffres] :*

*[Justification de la taille de l’échantillon max 80 mots]  :*

**Nombre de patients / observations à recruter / mois / centre ((NP/DUR)/NC)** *[2 chiffres] :*

*[justification si plus de 2 patients/mois/centre] :*

|  |
| --- |
| **Description des méthodes statistiques prévues** *[Précisez max 320 mots]* |
|  |  |

**Participation d’un réseau de recherche** *[Précisez max 32 mots]*

**Participation de partenaires industriels** [*Précisez max 64 mots]*

**Autres éléments garantissant la faisabilité du projet** *[Précisez max 64 mots]*

**Bénéfices attendus pour le patient et/ou pour la santé publique** *[Précisez max 320 mots]*

|  |
| --- |
| **Résultats théoriques attendus sur les connaissances fondamentales** *[Précisez max 180 mots]***:** |
|  |  |

|  |
| --- |
| **Résultats attendus (publications scientifiques)** *[Précisez max 64 mots]* |
|  |  |

**BIBLIOGRAPHIE** *Merci de citer 5 articles maximum, référents du domaine, justifiant l’intérêt du projet au niveau national / international*

Référence 1 :

Référence 2 :

Référence 3 :

Référence 4 :

Référence 5 :

Fait à , le

|  |  |
| --- | --- |
|  | Demandeur |
| Nom |  |
| signature |  |

1. Etudes visant à déterminer les causes d’une pathologie, le risque d’être exposé à un médicament, un polluant… [↑](#footnote-ref-1)
2. Exemple : réduction de la mortalité lors de la survenue d’infarctus du myocarde [↑](#footnote-ref-2)
3. Exemple : réduction du cholestérol sérique, amélioration sur une échelle de douleur [↑](#footnote-ref-3)