Cher(e) Collègue(e)

J’ai le plaisir de vous adresser ci-joint le résumé du projet de recherche clinique intitulé :

« titre »

porté par :

Je vous informe que les investigateurs souhaitent mettre en place une étude prospective /rétrospective, observationnelle et multicentrique (effacez les mention inutiles) utilisant les données de la base EPICARD/ EPITHOR (effacez la mention inutile). L’objectif principal de cette étude est …

Pour répondre à cet objectif, les investigateurs souhaitent réaliser des requêtes dans la base de données EPICARD/EPITHOR (effacez la mention inutile)sur la population de patients opérés d’une intervention de chirurgie cardiaque/ thoracique (effacez la mention inutile)entre le XX/XX/XXXX et le XX/XX/XXXX au sein de votre établissement.

Les données exploitées seront :

* Xxx
* Xxx
* xxx

Le protocole de recherche a été soumis au Comité Scientifique et Ethique de la SFCTCV et est en accord avec la Charte pour l’utilisation des données EPICARD/ EPITHOR (effacez la mention inutile)..

Conformément à cette charte, votre accord est nécessaire à l’utilisation des données médico-chirurgicales contenues dans EPICARD/EPITHOR (effacez la mention inutile), pour les patients pris en charge dans la(les) structure(s) dont vous êtes responsable.

Je vous précise que les centres ayant fourni les plus gros contingents de patients et de données se verront proposer de désigner un collaborateur comme possible co-auteur de l’étude, pour autant qu’il/elle contribue substantiellement au manuscrit.

Cette contribution devra satisfaire les 3 critères suivants :

* avoir joué un rôle substantiel dans l’élaboration des résultats, et/ou dans l’analyse et l’interprétation des résultats
* avoir effectué une relecture du manuscrit correspondant à un apport significatif à son contenu
* avoir approuvé la version finale du manuscrit

Ceux qui auront contribué au travail sans répondre à ces critères seront remerciés en fin d’article.

Je vous prie de croire, Cher(e) Collègue(e), en l’expression de mes sentiments les meilleurs,

Signature du principal investigateur du projet :

Signature du responsable du centre donnant son accord :