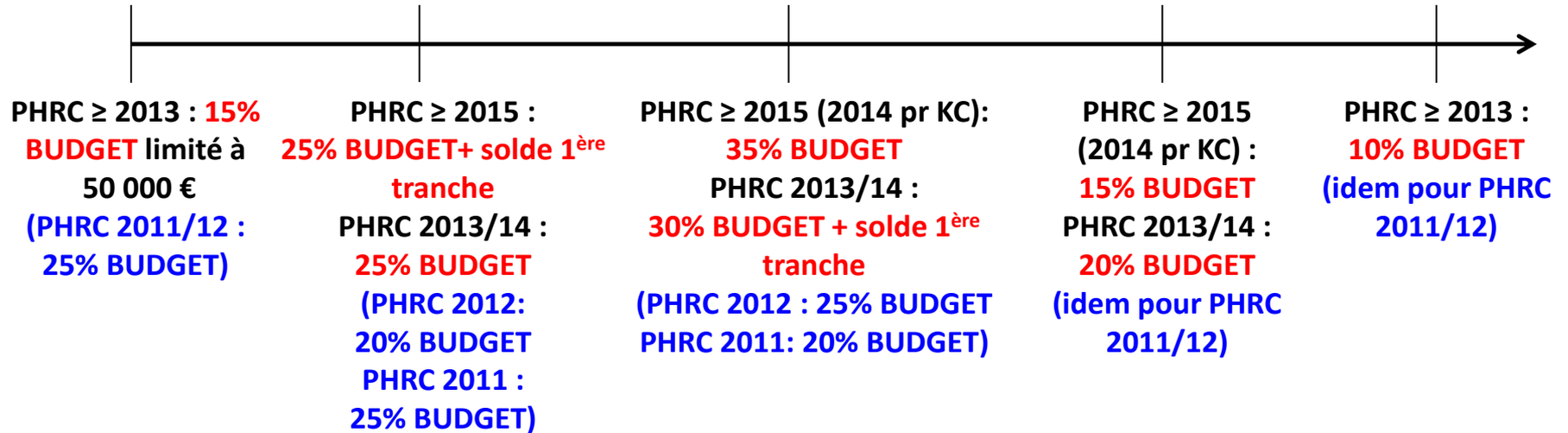


MONTANTS DES TRANCHES DU PHRC ET DOCUMENTS A FOURNIR

| Tranche 1 Acceptation PHRC par DGOS | Tranche 2 Obtention autorisations réglementaires | Tranche 3 50% des inclusions ou, si pas d'inclusions, 50% données recueillies | Tranche 4 Fin suivi tous les patients | Tranche 5 Article soumis |
|---|--|---|---|--|
| Automatique | <ul style="list-style-type: none"> • Protocole • Diagramme GANTT • Avis CPP ± ANSM • CNIL ± CEERES • Courbe inclusions théoriques + inclusions théoriques/mois/centre • <i>N° clinicaltrial*</i> | <ul style="list-style-type: none"> • Protocole • Diagramme GANTT • Avis CPP ± ANSM, CNIL (initiaux et amdt) • Courbes inclusions théoriques et réelles • Inclusions réelles par mois et par centre | <ul style="list-style-type: none"> • Protocole • Diagramme GANTT • Avis CPP ± ANSM, CNIL (initiaux et amdt) • Courbes inclusions théoriques et réelles • Inclusions réelles par mois et par centre | <ul style="list-style-type: none"> • Rapport scientifico-réglementaire (idem résultats EudraCT) • Manuscrit 1^{er} article • Accusé réception article par revue |



* L'étude doit obligatoirement être enregistrée dans le registre clinicaltrial.gov ou un autre registre assimilé