

Compensation financière

La participation à une étude est sans frais. Certains promoteurs offrent un montant d'argent permettant de couvrir les frais de déplacement et le temps alloué à la participation au projet. Ces montants sont prédéterminés par le promoteur de l'étude et approuvés par un comité éthique.

Confidentialité

Tous les renseignements que vous partagerez seront traités de manière strictement confidentielle. Un système d'identification par code numérique de participation à l'étude sera utilisé pour toutes les informations et échantillons recueillis.

Approbation et exigences éthiques et réglementaires

Avant qu'un projet de recherche ne puisse débuter, celui-ci doit passer par des évaluations scientifiques, médicales et éthiques rigoureuses. La recherche clinique est réglementée par les autorités fédérales qui regroupent des normes strictes assurant la sécurité des participants. Les approbations de Santé Canada lorsque applicable, et d'un comité d'éthique indépendant sont obligatoires.

Pour de plus amples informations sur nos études cliniques



r-d@cliniqueovo.com

514.798.2000, poste 755

8000, boul. Décarie, Montréal (Québec) H4P 2S4



ovor&d

Le futur passe par la recherche

r-d@cliniqueovo.com

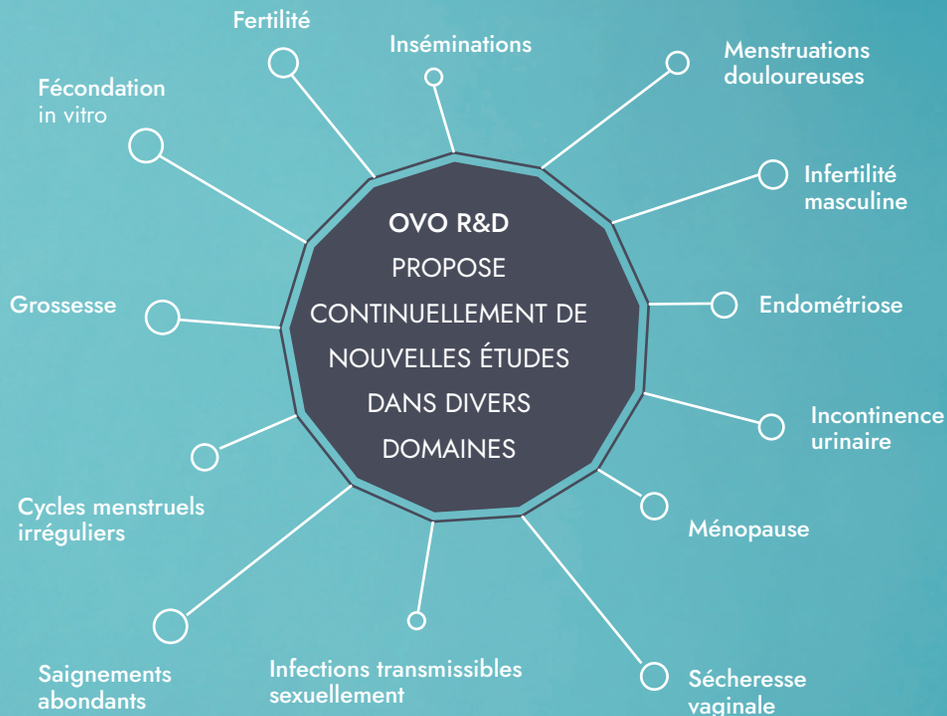
514.798.2000, poste 755

 cliniqueovo

À propos d'ovo r&d

ovo r&d coordonne toutes les activités de recherche et de développement de la clinique ovo afin de traduire les résultats scientifiques en avancées médicales et de fournir davantage d'options aux patients.

L'équipe d'ovo r&d s'engage à vous accompagner tout au long de votre participation aux diverses études cliniques et veillera à votre bien être selon les normes requises de la recherche.



Processus de la participation à une étude clinique



Visite initiale

Une fois votre dossier évalué par l'équipe de recherche, votre éligibilité sera déterminée selon les critères d'admissibilité spécifiques au projet. Un membre de l'équipe vous donnera des explications détaillées et vous exposera les procédures reliées (échographie, prise de sang...). Participer à l'un de nos projets de recherche vous permettra de bénéficier de nouvelles options de traitements et d'un suivi personnalisé.



La signature du formulaire de consentement

Un formulaire de consentement qui respecte les normes éthiques de la recherche vous sera remis et expliqué. Ce document contient une description détaillée de l'étude et des procédures ainsi que la liste des médecins chercheurs et les coordonnées des membres de l'équipe. Vous aurez la chance de lire le document et de poser toutes vos questions à un membre de l'équipe afin de faire un choix informé et éclairé. La participation à une étude clinique se fait sur une base volontaire. Vous pouvez vous retirer à tout moment, sans justification.



Randomisation et le suivi

Certaines études cliniques nécessitent l'utilisation d'un placebo ou groupe contrôle afin de savoir si un médicament ou un traitement est efficace. Les placebos ne sont identifiables ni par le participant ni par l'équipe de recherche, et sont attribués de façon aléatoire aux participants de l'étude. De plus, certaines études cliniques vous permettront de bénéficier de divers examens complémentaires (exemples : tests sanguins, échographie, électrocardiogramme, mammographie, réserve ovarienne, questionnaires de santé actuelle et histoire médicale...) ainsi que des examens physiques et ou gynécologiques sans frais.