

La recherche sur données :

Vos données personnelles médicales peuvent être recueillies (comme vos bilans biologiques, votre acuité visuelle, votre pression intraoculaire, vos résultats du fond d'œil, vos examens d'imagerie, vos traitements, ou encore vos symptômes), mais toujours de manière **anonyme**.

Ces données sont susceptibles d'être utilisées. **Sauf si vous vous y opposez**. Leur analyse s'effectue de façon confidentielle et anonyme, et **ne modifie jamais votre prise en charge**.

Ces recherches permettent de développer des actions de prévention, et d'améliorer la prise en charge ultérieure des patients.

De plus, les résultats de ces recherches peuvent faire l'objet de mémoires, de thèses de médecine, de publications ou de présentations scientifiques.

En savoir plus :

<https://www.chu-lyon.fr/fr/service-ophtalmologie-croix-rousse>



CONTACT

E-mail : GHN_Recherche_Ophtalmologie@chu-lyon.fr

Téléphone : 04 26 10 91 28

Hôpital de la Croix-Rousse
Service d'ophtalmologie
103 Grande Rue de la Croix-Rousse
69004 Lyon

SUIVEZ LES HOSPICES CIVILS DE LYON SUR :



www.chu-lyon.fr

© DMC HCL - PAO DN - photos : Adèle Stocks - juillet 20

LA RECHERCHE CLINIQUE EN OPHTALMOLOGIE

HCL
HOSPICES CIVILS
DE LYON

**HÔPITAL
DE LA
CROIX-ROUSSE**

www.chu-lyon.fr

Qu'est-ce qu'un essai clinique ?

Il s'agit d'une **étude scientifique** réalisée sur l'homme, visant à évaluer la non-toxicité, la tolérance et l'efficacité d'un traitement ou d'une stratégie thérapeutique.

L'innovation a d'abord été mise au point dans un laboratoire. C'est la **recherche fondamentale**.

La **recherche clinique** désigne l'étape où la molécule innovante va être testée sur l'humain, d'abord sur des volontaires sains, puis sur des malades.

Les différentes phases d'un essai clinique :

PHASE I : évaluer la tolérance et l'absence d'effets secondaires sur des volontaires sains,

PHASE II : déterminer la dose optimale du nouveau médicament et ses éventuels effets secondaires,

PHASE III : comparer le traitement, soit à un placebo, soit à un traitement de référence. Le but est d'apporter la preuve de l'intérêt thérapeutique de la molécule afin d'obtenir son autorisation de mise sur le marché,

PHASE IV : confirmer le bénéfice du nouveau médicament innovant dans la population générale.

Comment participer à un essai clinique ?

Pris en charge au sein du service d'ophtalmologie de l'hôpital de la Croix-Rousse, **vous pourriez intégrer un essai clinique**.

Votre médecin vous proposera d'y participer si vous répondez aux critères pour l'intégrer.

Les objectifs de l'essai vous seront présentés, ainsi que la durée et la méthodologie employée. Vous serez également informé des bénéfices, des contraintes et des risques prévisibles.

Vous êtes libre de votre choix : avant de commencer toute recherche clinique, vous devez signer un consentement libre et éclairé.

Vous avez le droit de refuser de participer à l'essai.

Et vous pouvez vous retirer à tout moment, même après un premier accord.

Dans un cadre réglementaire strict : tous les essais cliniques doivent obtenir une autorisation de l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM) et du Comité de protection des personnes (CPP).

Malade ou en bonne santé, nous avons tous, un jour ou l'autre, besoin d'un médicament ou d'une thérapie innovante. Et sans essai clinique ou recherche, nous n'aurions justement pas accès à ces innovations dans des conditions optimales de sécurité.

Pourquoi participer à un essai ?

- Pour être acteur de votre santé et de celle des autres : s'engager ainsi pour la santé et la qualité de vie de la communauté,
- Pour aider et s'investir dans la recherche pour l'avenir,
- Pour pouvoir accéder à des traitements innovants avant même leur commercialisation,
- Pour bénéficier d'un suivi spécifique et personnalisé dans le cadre de la recherche.

L'activité de recherche du service :

La recherche fait partie intégrante de l'activité quotidienne de l'équipe du service d'ophtalmologie. Depuis plus de 10 ans, nous sommes particulièrement impliqués dans le développement de nouveaux traitements et de nouveaux outils d'imagerie pour le traitement des maladies de l'œil.

Plus de 70 essais cliniques ont été conduits au sein de ce service, grâce à une équipe spécialisée du centre de recherche clinique de l'hôpital de la Croix-Rousse : attachées de recherche clinique (ARC), orthoptistes et médecins. Nous travaillons en étroite collaboration avec des chefs de projets et des ARC du Centre de Recherche Clinique (CRC) situé dans le Bâtiment C (2^{ème} étage) de l'Hôpital de la Croix-Rousse.

