

**PLAN DE RÉDACTION  
DE PROTOCOLE DE RECHERCHE**  
(à soumettre à l'expertise du Comité d'Éthique pour la Recherche Biomédicale,  
Faculté de Médecine et de Pharmacie de Casablanca)

<b>Rubrique</b>	<b>Guidelines</b>
<b>1- Synopsis du protocole</b>	Donne une vue d'ensemble du projet
<b>2- Introduction</b>	Donne une idée du contexte scientifique et médicale dans lequel la recherche est menée
<b>3- Rationnel de l'étude</b>	Donner les justifications rationnelles et scientifiques qui ont motivé le travail objet de la demande d'expertise
<b>4- Objectif(s) de l'étude</b>	Donner les objectifs généraux et, le cas échéant, les objectifs spécifiques
<b>5- Définition du plan expérimental</b>	Décrire la méthode avec laquelle les groupes sont constitués et, le cas échéant, les différents traitements ou tests sont administrés, ainsi que les mesures effectuées à chaque étape. Une présentation schématique est souhaitable
<b>6- Population de l'étude :</b> - Age, Sexe, ... - Critères d'inclusion - Critères d'exclusion	Mentionner les caractéristiques démographiques de la population étudiée et qui pourraient influencer les résultats
<b>7- Traitement à l'étude</b>	S'il y a lieu
<b>8- Critère(s) d'évaluation</b>	Ces critères doivent être conformes aux objectifs de l'étude
<b>9- Questionnaires</b>	S'il y a lieu
<b>10- Considérations éthiques :</b> - Consentement éclairé - Assurance - Prise en charge des traitements et des examens paracliniques	Voir liste documents fournie par le secrétariat du comité
<b>11- Traitement statistique des données</b>	Méthode, logiciels etc.
<b>12- Rapport bibliographique</b>	Concernant le sujet étudié
<b>13- Curriculum Vitae</b>	Pour les chercheurs impliqués dans l'étude
<b>14- Présentation des centres de recherches</b>	Dans lesquels l'étude sera effectuée
<b>15- Accord de comité d'éthique d'un pays étranger</b>	Le cas échéant, dans les études multicentriques et multinationales