


Logiciels conformes aux bonnes pratiques cliniques (GCP)

Environnements	Avantages & Restrictions	Descriptifs
<p style="text-align: center;">secuTrial®</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Robuste • Etude à complexité moyenne à haute • Etude à haut risque • Conformité élevée aux GCP • Gestion des Adverse Event (AE) et Serious Adverse Event (SAE) robuste • Haut niveau de validation automatique des données • Recommandé pour Oclin-C et Oclin-Dim • Choix recommandé par les centres de référence Suisse 	<p>Environnement robuste adapté aux études de complexité moyenne à grande ou à haut risque. Un système de gestion ayant fait ses preuves, et qui est devenu le choix recommandé de la quasi-totalité des Centres de Recherche Clinique en Suisse (Clinical Trial Units), ainsi que de l'organisation suisse des recherches sur le Cancer (SAKK), avec l'appui de la Swiss Clinical Trial Organisation (SCTO)</p>
<p style="text-align: center;">REDCap™</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Etude de faible complexité et de bas risque • Solutions plus simple lorsque la complexité de l'étude s'y prête • Recommandé pour ORH et Oclin-A • Niveau réduit de validation automatique des données • Interface très intuitive 	<p>Environnement adapté aux études de faible complexité et de bas risque. Un système de gestion des données alternatif, présentant des solutions plus simples lorsque la complexité de l'étude s'y prête</p>
<div style="text-align: center;">  </div> <p style="text-align: center;">REDCap™ Light</p> <p style="color: red; font-weight: bold;">Transition de DIY à REDCap™ Light au 01/02/2023</p>	<p>En plus des Avantages & Restrictions mentionnés sous REDCap™ ci-dessus :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Mise à disposition moyennant un financement réduit • Multicentrisme accepté • Développement de l'eCRF à la charge de l'équipe de l'investigateur 	<p>REDCap™ Light est mis à disposition pour les projets d'études dans lequel l'investigateur développe le cahier d'observation de l'étude. Dans ce modèle, le support du DM-IUC concernant le développement de l'eCRF est restreint au respect des règles éthiques.</p>