

Essai randomisé de plateforme d'Interventions contre le COVID-19 chez les personnes âgées

BROCHURE D'INFORMATION POUR LES PARTICIPANTS

Nous aimerions vous proposer de participer à une étude sur des traitements de l'infection COVID-19 appelée PRINCIPLE.

Avant de décider si vous souhaitez participer ou non, il est important que vous compreniez pourquoi nous menons ces recherches et ce que cela impliquerait pour vous.

Veillez prendre le temps de lire attentivement les informations suivantes, pour ensuite décider si vous souhaitez participer.

Vous pouvez parler de cet essai à d'autres personnes, amis ou parents. Si quelque chose n'est pas clair ou si vous avez besoin de plus d'informations, n'hésitez pas à demander.

Quel est l'objet de cet essai ?

COVID-19

Le risque de complications associées au COVID-19 est généralement supérieur chez les personnes âgées de 50 ans et plus souffrant de troubles de santé latents et chez celles de 65 ans et plus. Cette nouvelle infection virale peut donner lieu à d'importants problèmes médicaux, une hospitalisation, voire la mort.

Jusqu'à présent, aucun traitement utilisé lors d'essais cliniques ne s'est avéré efficace pour traiter l'infection par le COVID-19. La plupart des infections sont prises en charge au sein de la collectivité et il est essentiel de trouver des traitements qui nous aident à réduire la progression de la maladie, et donc le besoin d'hospitalisation. L'idéal serait un traitement sûr, ayant peu d'effets secondaires, permettant d'enrayer la progression de la maladie et pouvant être administré au sein de la communauté.

L'essai

Pour l'instant, il n'y a encore aucun traitement connu contre le COVID-19 dont l'efficacité ait été prouvée. Notre essai vise à évaluer les traitements potentiels à mesure qu'ils sont trouvés. Par conséquent, notre but est de tester un ou plusieurs traitements potentiels adaptés contre le COVID-19, dès qu'ils seront disponibles.

Nous évaluerons des médicaments bien connus, utilisés depuis de nombreuses années à travers le monde.

Veuillez consulter les Annexes pour obtenir des informations spécifiques sur les médicaments et leurs effets secondaires connus.

Nous souhaitons mettre en place des traitements dont l'efficacité est prouvée aussi largement et rapidement que possible, dès qu'ils seront disponibles. En revanche, nous voulons éviter de donner aux gens des médicaments inefficaces, qui pourraient les exposer à des effets secondaires superflus.

Pour le moment, nous ne disposons réellement pas assez d'informations permettant de penser que les bénéfices liés à l'administration de ces médicaments sont supérieurs à leurs éventuels effets néfastes. Nous ne savons donc pas encore si ces médicaments fonctionnent ou non contre le COVID-19 ; c'est pourquoi il est urgent de procéder à un essai approprié, afin d'obtenir les informations nécessaires pour nous aider à fournir les meilleurs soins à tous.

Objectif

Notre objectif est de déterminer si des traitements sélectionnés, administrés aux personnes dont la santé risque le plus de se dégrader si elles sont infectées par le COVID-19, permettent de réduire les hospitalisations et la durée des séjours, et aident les gens à se rétablir plus vite et à subir moins de complications.

Notre objectif est aussi de tester autant de personnes que possible participant à l'étude sur le COVID-19 ; certaines recevront le traitement de l'essai soumis à nos tests, d'autres bénéficieront des soins habituels, n'incluant pas les médicaments soumis à nos tests.

Puis-je participer ?

Nous comptons recruter au moins 3000 personnes pour l'essai.

Pour participer, vous devez présenter des symptômes susceptibles d'être causés par une infection au COVID-19, tels qu'une toux continue apparue récemment, laquelle implique de tousser beaucoup pendant au moins une heure ou de souffrir de 3 épisodes de toux ou plus en 24 heures (si vous toussiez déjà habituellement, votre toux peut-être plus forte), et/ou une température élevée, à savoir que votre poitrine ou votre dos est chaud(e) au toucher (vous n'avez pas besoin de prendre votre température). Vous devez avoir présenté ces symptômes pendant **moins de 15 jours** :

- **Nouvelle toux, continue** – cela implique de tousser pendant plus d'une heure, ou de subir 3 épisodes de toux ou plus en 24 heures (si vous toussiez déjà d'habitude, votre toux peut avoir empiré)
- **et / ou fièvre** – votre poitrine ou votre dos est chaud(e) au toucher (vous n'avez pas besoin de prendre votre température).

OU

- Vous avez été soumis à un **test** relatif à l'infection SARS-Co-V2 il y a moins de 15 jours qui s'est avéré **positif** ET vous ne vous sentez pas bien et présentez des symptômes de la maladie COVID-19. Ces symptômes peuvent inclure, sans s'y limiter, un souffle court, une sensation de malaise général, des douleurs musculaires, une diarrhée, des vomissements, de la fièvre et une toux, et vous devez les présenter **depuis moins de 15 jours**.

L'étude est destinée à des personnes présentant des symptômes continus. Les personnes qui se sentent déjà en bonne voie de guérison ne doivent pas participer à l'étude.

Vous devez aussi être **âgé(e) de 50 à 64 ans et présenter au moins un des troubles suivants** :

- système immunitaire affaibli en raison d'une maladie grave ou d'un traitement (ex : chimiothérapie)
- maladie cardiaque ou pression artérielle élevée
- asthme ou maladie pulmonaire
- diabète non traité à l'insuline
- maladie hépatique
- AVC ou problème neurologique

Vous pouvez aussi participer si vous présentez des symptômes associés au COVID-19 et que vous êtes **âgé(e) de 65 ans et plus**.

Vous devrez continuer à prendre les médicaments qui vous ont été prescrits si vous participez à l'étude.

Suis-je obligé(e) de participer ?

La participation est entièrement basée sur le volontariat. Il ne revient qu'à vous de décider si vous souhaitez ou non participer à l'essai. Si vous décidez de ne pas participer, cela n'aura aucun impact sur la qualité des soins qui vous seront fournis par le NHS, ni maintenant, ni à l'avenir.

Que se passera-t-il si je participe ?

Vous devrez vous rendre sur notre site web si vous présentez des symptômes liés au COVID-19. Les informations figurant sur le site web sont les mêmes que celles de cette brochure. Une fois que vous les aurez lues, si vous souhaitez participer nous vous demanderons de remplir un bref formulaire en ligne pour voir si vous êtes éligible. Si vous n'avez pas accès à Internet ou si vous préférez nous appeler, vous pouvez nous contacter en utilisant les coordonnées figurant page 12.

Consentement éclairé

Si nous pensons que vous êtes éligible pour participer à l'étude, nous vous demanderons de remplir un formulaire de consentement en ligne ou par téléphone. Des instructions vous seront

fournies sur la manière de remplir le formulaire pour que vous sachiez comment procéder. Vous pourrez télécharger une copie de votre formulaire de consentement éclairé et la conserver.

Questionnaire initial

Il vous sera ensuite demandé de remplir un bref questionnaire en fournissant quelques informations sur vous et les symptômes que vous présentez. Nous collecterons également certaines coordonnées telles que votre nom, votre adresse e-mail et votre numéro de téléphone. Nous vous demanderons de fournir les coordonnées d'un Partenaire d'essai. Il peut s'agir d'un parent, époux, ami ou d'un auxiliaire, si une telle personne est disponible, que nous contacterons pour obtenir des informations sur vous si nous ne pouvons pas vous contacter pour un motif quelconque. Un Partenaire d'essai est donc une personne que vous connaissez, susceptible de vous aider dans le cadre de l'étude. Il n'est pas nécessaire que votre Partenaire d'étude vive avec vous ; vous devez juste être régulièrement en contact.

Informez votre médecin traitant

Une fois que vous aurez rempli le formulaire de consentement éclairé et répondu aux autres questions, le site web communiquera ces informations à l'équipe d'essai et à votre médecin traitant. Un e-mail sécurisé contenant des données d'identification personnelle et votre affectation pourra aussi être envoyé à votre médecin traitant. Un médecin qualifié s'assurera qu'aucune autre raison médicale ne vous empêche de participer.

S'il s'avère que vous ne pouvez pas participer, nous vous le communiquerons par e-mail ou par téléphone. Si vous êtes en mesure de participer à l'essai, notre système informatique procédera à une randomisation afin de déterminer dans quel groupe vous serez inclus(e). La section suivante contient des informations supplémentaires à ce sujet.

Randomisation

La dernière partie du processus vous permettra de savoir si vous bénéficierez de soins standard (incluant un tampon, le cas échéant) uniquement ou de ceux-ci et du traitement de l'essai (incluant un tampon, le cas échéant). Notre système informatique vous attribuera aléatoirement (comme par un jet de dé) l'un de ces groupes ; ni vous, ni votre médecin traitant, ni l'équipe d'essai ne pouvez décider quel groupe vous sera attribué.

Vous recevrez un e-mail ou un appel téléphonique vous indiquant quel groupe vous aura été attribué; votre médecin traitant et l'équipe de l'essai recevront le même e-mail.

Tampon

Nous espérons pouvoir proposer des tests par tampon contre le coronavirus du COVID-19 à toutes les personnes participant à l'essai. Le tampon sera effectué dans le nez et/ou la gorge.

Si nous avons des tampons disponibles, nous vous demanderons d'effectuer un tampon au début de l'essai, puis une nouvelle fois, 5 jours plus tard.

Toutefois, en raison de la pénurie mondiale de tampons, il n'est pas certain que nous puissions proposer des tests par tampon à tous les participants à l'essai. Si un tampon vous est proposé, des instructions vous seront fournies pour que vous puissiez faire votre propre tampon chez vous à l'aide d'un kit dédié. Nous vous indiquons aussi comment envoyer l'échantillon aux laboratoires en utilisant les enveloppes fournies par nous. Si vous ne pouvez pas envoyer le tampon par la poste, conservez-le au frigidaire et envoyez-le quand vous le pourrez.

Il vous sera demandé d'envoyer le tampon à Public Health England ou à un autre service de laboratoire central, à l'aide de l'emballage fourni par nous. Le tampon vise à savoir si vous êtes contaminé(e) par le COVID-19 ; le résultat sera envoyé à votre médecin généraliste. Le test par tampon du COVID-19 présente un taux de *faux résultats négatifs* élevé, donc même si le résultat du tampon est négatif, il est possible que vous soyez contaminé(e) par le COVID-19 ; par conséquent, nous vous recommandons de continuer à prendre les médicaments quel que soit le résultat. Public Health England (PHE) pourra conserver les spécimens pendant 5 ans au maximum, conformément à ses processus approuvés.

Test sanguin

Nous demandons aussi à tous les participants à l'étude leur consentement pour que nous les contactions une fois leurs symptômes disparus, pour leur faire passer un test sanguin de dépistage du coronavirus du COVID-19. Vous n'êtes pas obligé(e) d'accepter d'être contacté(e) pour le test sanguin pour participer à l'essai. Même si vous acceptez que nous vous proposons un test sanguin, vous pourrez le refuser sur le moment si vous souhaitez plus le faire.

Traitement de l'essai

Si la randomisation vous a attribué le groupe bénéficiant de soins standard et du traitement de l'essai, des mesures seront prises pour vous faire parvenir les médicaments ; vous pourrez aussi aller les chercher ou nommer une personne pour aller les chercher dans une pharmacie près de chez vous ou auprès de votre médecin traitant. Vous recevrez aussi des instructions sur la façon de les prendre et combien de temps ; une confirmation de réception par SMS ou appel téléphonique vous sera demandée. Si jamais votre état empire à tout moment au cours de l'essai, ne contactez pas l'équipe de l'étude mais votre médecin traitant ou les autres services auxquels vous avez habituellement accès.

Suivi

Vous recevrez un SMS de notre part vous demandant de répondre à des questions relatives à vos symptômes et sur la façon dont vous vous sentez pendant 28 jours au maximum après le début de votre participation à l'essai. Cela se fera sous forme d'un journal de bord en ligne quotidien. Si les membres de l'équipe de l'essai ne reçoivent pas les réponses via votre journal de bord quotidien en ligne, ils vous enverront un SMS ou vous téléphoneront aux jours 2, 7, 14 et 28 de la période de suivi et vous poseront une série de questions rapide par téléphone.

Que se passera-t-il si je suis hospitalisé(e) ?

Il est important que nous soyons au courant si vous êtes hospitalisé(e) à tout moment lors de la période de suivi de 28 jours. Nous devons le savoir, que vous preniez les médicaments de l'essai ou non. Nous vous donnerons une carte à porter sur vous, pour que les autres professionnels de santé sachent que vous participez à cet essai. Il est aussi très important qu'une personne proche de vous sache que vous participez à l'essai ; de cette façon, si vous êtes hospitalisé(e), elle pourra utiliser les informations figurant sur la carte pour nous en informer.

Nous pourrions aussi accéder à votre dossier médical et aux informations vous concernant dans les bases de données et registres du NHS (notamment NHS Digital, Public Health England, d'autres organismes équivalents et les bases de données de recherche génétique ou autres si vous leur avez fourni des échantillons) pour collecter des informations sur n'importe quelle hospitalisation vous concernant au cours de la période de suivi.

Que se passera-t-il si je participe ? Organigramme.

Vous pourriez recevoir un document ou une lettre de votre cabinet médical avec un lien vers cette feuille d'informations participant, être informé(e) de l'étude par un autre professionnel de santé, par l'équipe de l'essai, ou en prendre connaissance via les médias nationaux. Ensuite, pour nous faire savoir que vous souhaitez participer, vous devrez compléter le formulaire en ligne vers lequel vous serez redirigé(e). Le formulaire contiendra des questions sur votre santé et vos symptômes. Il vous faudra aussi remplir un formulaire de consentement indiquant que vous souhaitez participer.

Nous demanderons ensuite à un clinicien qualifié de confirmer qu'aucun problème médical n'empêche à votre participation.

Ensuite, notre système informatique vous attribuera aléatoirement (comme par un jet de dé) l'administration :

- des Soins standard recommandés par le NHS ainsi que le Traitement de l'essai, ou
 - des Soins standard recommandés par le NHS uniquement

Ni vous, ni votre médecin traitant, ni l'équipe de l'essai ne pourrez choisir le groupe qui vous sera attribué.

Suivi

En fonction de la disponibilité, vous pourrez recevoir un kit avec tampon et des instructions concernant la façon de prélever votre propre échantillon au début de l'essai, et éventuellement au jour 5. Nous vous indiquerons également comment poster votre échantillon aux laboratoires. Si la randomisation vous attribue le groupe du traitement de l'essai, le médicament vous sera fourni et vous devrez le prendre pendant le nombre de jours requis.

Il vous sera aussi demandé de répondre chaque jour à des questions en ligne pendant 28 jours au maximum, afin de savoir quels symptômes vous présentez et comment vous vous sentez. Nous vous demanderons de remplir ce journal de bord en ligne ; si nous ne recevons pas vos réponses, nous vous appellerons par téléphone pour vous rappeler de répondre aux questions.

Au cours de la période de suivi, nous vous demanderons aussi, à vous ou à l'un de vos proches, de nous informer si jamais vous êtes hospitalisé(e).

Suivi optionnel

Nous avons prévu de nous entretenir avec un groupe de participants à l'issu de l'essai principal. Cette partie est optionnelle et vous pourrez confirmer votre consentement ou non à votre mise en contact avec l'équipe de recherche, via le formulaire. Si vous acceptez d'être contacté(e), l'équipe de recherche se mettra en relation avec vous pour vous donner les détails de l'entretien après environ 28 jours. Vous pouvez décider d'y participer ou non.

Nous avons prévu de tester tous les participants pour dépister les infections au coronavirus du COVID-19 à partir d'un échantillon de sang si un test adapté est rendu disponible.

Cette partie est optionnelle et vous pourrez confirmer votre consentement ou non à votre mise en contact avec l'équipe de recherche, via le formulaire. Si vous acceptez d'être contacté(e), l'équipe de recherche se mettra en relation avec vous pour vous donner les détails du test sanguin sous six mois après la fin de l'étude. Vous pouvez décider de participer ou non au test sanguin. Vous pourrez quand même participer à l'essai si vous ne souhaitez pas qu'un échantillon de sang vous soit prélevé.

Quels sont les éventuels inconvénients ou effets secondaires en cas de participation ?

Tout médicament, ceci incluant ceux déjà utilisés dans le cadre du NHS, impliquent un risque d'effets secondaires.

Veillez consulter les Annexes pour en savoir plus sur les effets secondaires associés à chaque médicament.

Vous pourrez nous dire si vous présentez certains de ces symptômes dans votre journal de bord quotidien.

Quels sont les éventuels bénéfices en cas de participation ?

En participant à cet essai, vous nous aiderez à comprendre comment traiter le COVID-19 et de quelle manière évoluent les symptômes. Cela pourrait aussi éventuellement nous aider à réduire

la durée et la gravité des symptômes des personnes malades. Nous espérons que tous les participants pourront bénéficier d'un tampon (en fonction de la disponibilité mondiale), pour pouvoir leur dire si le tampon s'est avéré positif ou non au COVID-19. Nous espérons aussi réduire la charge du NHS. Cela ne sera peut-être pas possible, à cause d'éventuels problèmes de stocks.

Pour le moment, nous ne savons vraiment pas si les traitements de l'essai sont efficaces contre le COVID-19. L'essai a été conçu de sorte que les résultats ne soient pas analysés uniquement à la fin, mais tout au long de l'essai. Ainsi, dès que nous aurons une réponse concernant l'efficacité d'un médicament testé, nous pourrons faire des recommandations quant aux meilleurs soins à apporter.

Étant donné que nous avons conçu l'essai de sorte que les résultats puissent être analysés pendant son déroulement, dès que nous aurons la preuve que l'un des bras est plus efficace, nous pourrons attribuer à davantage de personnes le bras le plus efficace de l'étude. De cette façon, davantage de personnes participant à l'essai auront une plus grande chance de bénéficier du traitement de l'essai le plus efficace. S'il s'avère que l'un des premiers médicaments que nous évaluons est plus efficace que les soins habituels, celui-ci deviendra le soin standard de l'essai et tout nouveau médicament ajouté à l'essai lui sera comparé.

Que se passera-t-il si je ne souhaite pas poursuivre l'essai ?

Si vous décidez de participer, vous pourrez vous retirer à tout moment, sans avoir à fournir de motif. Les informations collectées jusqu'à ce stade continueront cependant d'être utilisées.

L'échantillon par tampon que vous fournirez et enverrez à Public Health England sera tout de même analysé et stocké pendant cinq ans au maximum, conformément aux processus standard.

Si vous souhaitez ne plus participer à l'essai, veuillez contacter l'équipe de l'essai en utilisant les coordonnées page 12. Si vous décidez de ne plus participer, cela n'aura aucun impact sur la qualité des soins qui vous seront fournis par le NHS, ni maintenant, ni à l'avenir.

Dépenses et paiements

Vous serez dédommagé(e) pour votre participation grâce à des chèques-cadeaux d'une valeur totale de 20 £. Vous recevrez votre chèque-cadeau à la fin de votre période de suivi, une fois que nous aurons reçu votre journal de description des symptômes rempli.

Que se passera-t-il en cas de problème ?

Si vous avez des questions concernant cet essai, veuillez contacter l'Équipe de l'essai (Voir les coordonnées page 12).

En tant que sponsor, l'Université d'Oxford a mis en place une assurance appropriée dans le cas peu probable où vous subiriez un préjudice comme conséquence directe de votre participation à cette étude.

Si vous souhaitez vous plaindre de n'importe quel aspect concernant la façon dont on s'est adressé à vous ou dont on vous a traité(e), ou sur la façon dont vos données ont été traitées au cours de cet essai, vous devez contacter l'équipe de l'essai à l'adresse principle@phc.ox.ac.uk ou au **0800 138 0880** ; vous pouvez aussi contacter le bureau des Essais cliniques et de la Gouvernance de la recherche(CTRG) de l'Université d'Oxford au 01865 616480, ou encore le directeur du CTRG à l'adresse e-mail ctrng@admin.ox.ac.uk

Qu'en sera-t-il de mes données ?

La réglementation sur la protection des données exige que nous vous indiquions la base juridique sur laquelle les informations vous concernant seront traitées. Dans le cas de la recherche, il s'agit d'une « mission d'intérêt public ». L'Université d'Oxford est le gestionnaire des données et est responsable de la protection de vos données et de leur utilisation appropriée.

Les membres responsables de l'Université d'Oxford, les Organisations hôtes, les auditeurs des Sponsors et l'Autorité de réglementation des médicaments et produits de soins de santé pourront avoir accès aux données de l'essai en vue du monitoring et/ou de l'audit de l'essai, afin de garantir que la recherche soit conforme aux réglementations applicables.

Nous utiliserons les informations fournies par vous et figurant dans votre dossier médical, ainsi que les informations vous concernant dans les bases de données et registres du NHS (notamment NHS Digital, Public Health England, d'autres organismes équivalents et les bases de données de recherche génétique ou autres si vous leur avez fourni des échantillons) pour mettre en place cet essai, en utilisant le moins possible des informations permettant une identification personnelle. Nous devons peut-être envoyer un e-mail ou une lettre à votre médecin traitant ou à votre maison de repos (le cas échéant), contenant des informations d'identification personnelle et votre affectation. Nous conserverons des informations identifiables vous concernant pendant six mois au maximum une fois l'essai terminé. Cela exclut tous documents de recherche comprenant des informations personnelles, tels que les formulaires de consentement, qui seront conservés de façon sûre par l'Université d'Oxford pendant 20 ans après la fin de l'étude.

Berry Consultants pourra fournir son aide en matière d'analyse statistique pour cet essai, et nous devons leur communiquer les données de l'essai pour qu'ils puissent le faire. L'entreprise est basée aux États-Unis ; toutefois, aucune donnée identifiable ne leur sera fournie au cours de ce processus.

Le Centre de surveillance de la recherche du Royal College of General Practitioners pourra être utilisé pour réunir les données que vous n'aurez pas fournies dans votre journal de bord quotidien. Les données collectées incluront des informations identifiables sur les participants et l'Université d'Oxford y aura accès conformément au RGPD et aux politiques de gouvernance des informations PC-CTU. Les données ne seront conservées que pendant la durée requise, avec un contrôle annuel de ce point de vue.

Si nous faisons appel à un transporteur ou à un service de livraison à domicile pour vous fournir du matériel lié à l'essai, nous fournirons votre nom et votre adresse. Ces entreprises utiliseront et stockeront vos données conformément au RGPD.

La réglementation sur la protection des données vous permet de contrôler vos données personnelles et vous informe sur la façon dont elles sont utilisées. Cependant, une fois que vous acceptez que vos informations soient utilisées dans le cadre de la recherche, certains de ces droits peuvent être limités pour que la recherche puisse être fiable et précise.

Des informations supplémentaires concernant vos droits relatifs à vos données personnelles sont disponibles sur : <https://compliance.web.ox.ac.uk/individual-rights>

Vous pouvez en savoir plus sur la façon dont nous utilisons vos données en écrivant à principle@phc.ox.ac.uk

Et si de nouvelles informations importantes deviennent disponibles au cours de l'essai ?

Parfois, au cours d'un projet de recherche, de nouvelles informations deviennent disponibles concernant le traitement à l'étude.

Si cela se produit, l'équipe de l'essai vous le communiquera et discutera avec vous pour savoir si vous souhaitez ou non continuer à participer à l'essai.

Si vous décidez de continuer à participer, il vous sera peut-être demandé de signer un formulaire de consentement mis à jour.

Qu'en sera-t-il des résultats de l'essai ?

Les résultats seront publiés dans la presse scientifique, présentés lors de conférences scientifiques et publiés sur le site web du département de l'Université d'Oxford. Aucun(e) rapport, publication ou présentation ne permettra de vous identifier. Si vous souhaitez recevoir des copies de toute publication issue de l'essai, veuillez contacter l'équipe de l'essai (détails page 12).

Qui organise et finance la recherche ?

Le financement a été accordé par le Conseil de Recherche médicale / la Recherche et l'innovation du Royaume-Uni. PRINCIPLE a été mis en place par les Unités d'essais cliniques et de soins primaires de l'Université d'Oxford.

Qui a contrôlé l'essai ?

L'ensemble de la recherche menée dans le cadre du NHS est contrôlée par un groupe de personnes indépendant nommé Comité d'éthique et de recherche (REC). Le rôle du REC est de garantir votre sécurité, vos droits, votre bien-être et votre dignité. Cet essai a fait l'objet d'un examen éthique et a été approuvé par le Comité d'éthique et de recherche xxx Research.

Cet essai a aussi reçu l'approbation de l'Agence de réglementation des médicaments et produits de soins de santé (MHRA). La MHRA réglemente l'utilisation de tous les médicaments au Royaume-Uni.

Merci d'avoir pris le temps de lire cette brochure d'information et de réfléchir à votre éventuelle participation à cet essai.

Pour de plus amples informations concernant cet essai, vous pouvez contacter l'équipe de l'essai :

Adresse de l'essai :

PRINCIPLE Trial
Nuffield Department of Primary Care Health Sciences
Radcliffe Primary Care
Radcliffe Observatory Quarter, Woodstock Road
Oxford
OX2 6GG

Équipe de l'essai :

Tél. 0800 xxxxxx

Adresse e-mail de l'essai :

principle@phc.ox.ac.uk