**<alpha>**

**Assurance pour les essais cliniques (VALABLE POUR les médicaments, les transplants standardisés, les dispositifs médicaux et les autres essais cliniques)**

**Certificat d'assurance à l'intention des commissions d'éthique suisses (modèle)**

La       atteste qu'elle garantit la couverture d’assurance au preneur d'assurance ou au promoteur (si différent du preneur d'assurance, cf. plus bas) ci-après conformément aux dispositions de la police et que la couverture répond aux exigences que la loi relative à la recherche sur l'être humain (LRH) et l'ordonnance sur les essais cliniques dans le cadre de la recherche sur l’être humain (OClin) prévoient en matière de couverture d'assurance d'essais cliniques sur l'être humain.

Les limites indiquées ont pu être réduites du fait de prestations déjà versées.   
Remarque: les certificats d'assurance doivent reprendre le contenu du présent modèle, l'assureur étant libre d'en définir la mise en page.

N. B.: Le présent certificat d'assurance n'est pas valable sans la signature de l'assureur.

|  |  |
| --- | --- |
| **Assureur:** |  |
| **Preneur d'assurance:** |  |
| **Promoteur (si différent du preneur d'assurance)** |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Risque assuré:** | Médicaments/transplants standardisés | Catégorie:  A[[1]](#footnote-2)  B  C |
|  | Dispositifs médicaux: | Catégorie:[[2]](#footnote-3)  A2  C1  C2  C3 |
|  | Autres essais cliniques | Catégorie:  A\*  B |
|  | Essai clinique (titre): |  |
|  | Nombre de participants: |  |

|  |  |
| --- | --- |
| **Numéro de police:** |  |
| **Numéro de l'étude:** |  |
| **Somme d'assurance[[3]](#footnote-4):** | CHF pour l'essai clinique,  dont  CHF par personnes participantes pour les lésions corporelles  CHF par personnes participantes pour les dégâts matériels |

|  |  |
| --- | --- |
| **Durée de validité [[4]](#footnote-5):** | du  au |

|  |  |
| --- | --- |
| **Traitement du sinistre par (assureur):** |  |

**Signatures et cachets**

1. Une couverture d’assurance pour les essais cliniques de la catégorie A est nécessaire uniquement si les éventuelles mesures prises pour collecter des données personnelles relatives à la santé ou pour prélever du matériel biologique sont liées *à des risques et des contraintes plus que minimaux* (art. 3, al. 1 let. c, OClin-Dim). [↑](#footnote-ref-2)
2. Les essais cliniques de dispositifs médicaux de la catégorie A1 menés en vertu de l'Ordonnance sur les essais cliniques de dispositifs médicaux (OClin-Dim) sont exclus de l’obligation de garantie. [↑](#footnote-ref-3)
3. Cf. annexe 2 OClin (<https://www.fedlex.admin.ch/eli/cc/2013/643/fr>, p. 35) [↑](#footnote-ref-4)
4. N. B. : La durée de couverture est de dix ans à compter de la fin de l'essai clinique (art. 13, al. 3, OClin). [↑](#footnote-ref-5)