AAP CNOMK 2025

Lettre d’intention

1. **Informations générales**

|  |
| --- |
| **Titre du projet :** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Candidat :** |  |  |
| Nom : | Prénom : |  |
| Service : | Établissement : | Ville : |
| Email : | Téléphone : |  |
|  |  |  |
| **N° d’Ordre ou N° étudiant** |  |  |

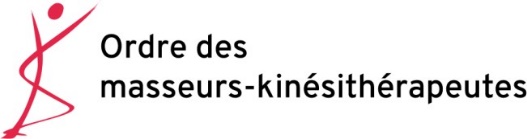
|  |
| --- |
| **Structure responsable du projet :** |

|  |
| --- |
| **Autre(s) structure(s) partenaire du projet :** |

1. **Projet de recherche**

|  |
| --- |
| **Rationnel (contexte et hypothèses) :** *[max. 500 mots]* |
|  |

|  |
| --- |
| **Originalité et Caractère Innovant :** *[max. 250 mots]* |
|  |



|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Mots clés :** |  |  |
| Mot clé 1 : | Mot clé 2 : | Mot clé 3 : |

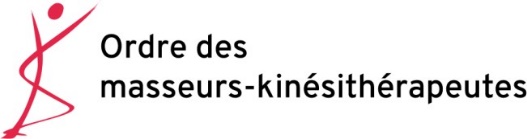
|  |
| --- |
| **Objectif principal :** *[Précisez, max. 160 mots]* |
|  |

|  |
| --- |
| **Objectifs secondaires :** *[Précisez, max. 200 mots]* |
|  |

|  |
| --- |
| **Critère d'évaluation principal (en lien avec l’objectif principal) :** |
|  |

|  |
| --- |
| **Critères d'évaluation secondaires (en lien avec les objectifs secondaires) :** |
|  |

|  |
| --- |
| **Population d’étude :** Principaux critères d’inclusion et de non inclusion |
|  |

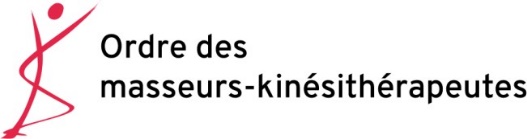


|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Plan expérimental :** |  |  |
| ❑ Méta-analyse |  |  |
| ❑ Étude contrôlée randomisée, [Si oui cochez] : | | |
| ❑ Ouvert | ❑ Simple aveugle | ❑ Double aveugle |
| ❑ Revue systématique | ❑ Étude pragmatique | ❑ Étude quasi-expérimentale (cohortes non randomisées, …) |
| ❑ Étude cohorte prospective | ❑ Étude de cas-contrôle | ❑ Étude transversale |
| ❑ Étude cohorte rétrospective | ❑ Recherche dans les bases de données médico-administratives | ❑ Modélisation |
| ❑ Série de cas | ❑ Autre | ❑ Étude qualitative |
| [Précisez][max. 320 mots] : | | |

|  |
| --- |
| **Si groupe comparateur :** |
| Groupe expérimental : [Précisez max. 48 mots] : |
| Groupe contrôle : [Précisez max. 48 mots] : |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Durée de la participation de chaque patient :** (3 chiffres, en jours, mois ou années) | | | |
|  | Jours | Mois | Année |

|  |  |
| --- | --- |
| **Durée prévisionnelle de Recrutement (DUR) :** | |
| [2 chiffres, en mois] … | …mois |



|  |
| --- |
| **Nombre de patients / observations prévu(e)s à recruter (NP)** [3 chiffres] **:** |
| [Justification de la taille de l’échantillon max 80 mots] : |
|  |

|  |
| --- |
| **Description des méthodes statistiques prévues** [Précisez max. 320 mots] |
|  |

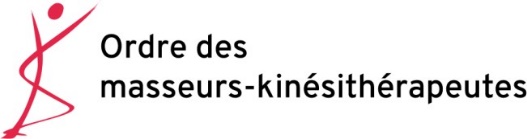
|  |
| --- |
| **Participation d’un réseau de recherche** [Précisez max. 32 mots] |
|  |

|  |
| --- |
| **Participation de partenaires industriels** [Précisez max. 64 mots] |
|  |

|  |
| --- |
| **Autres éléments garantissant la faisabilité du projet** [Précisez max. 64 mots] |
|  |

|  |
| --- |
| **Bénéfices attendus pour le patient et/ou pour la santé publique** [Précisez max. 320 mots] |
|  |

|  |
| --- |
| **Résultats théoriques attendus sur les connaissances fondamentales** [Précisez max. 180 mots] : |
|  |



|  |
| --- |
| **Résultats attendus (publications scientifiques)** [Précisez max. 64 mots] |
|  |

|  |
| --- |
| **BIBLIOGRAPHIE** *Merci de citer 5 articles maximum, référents du domaine, justifiant l’intérêt du projet au niveau national / international* |
| Référence 1 : |
| Référence 2 : |
| Référence 3 : |
| Référence 4 : |
| Référence 5 : |

|  |  |
| --- | --- |
| Fait à | , le |

|  |  |
| --- | --- |
| **Demandeur** | |
| Nom |  |
| Signature |  |