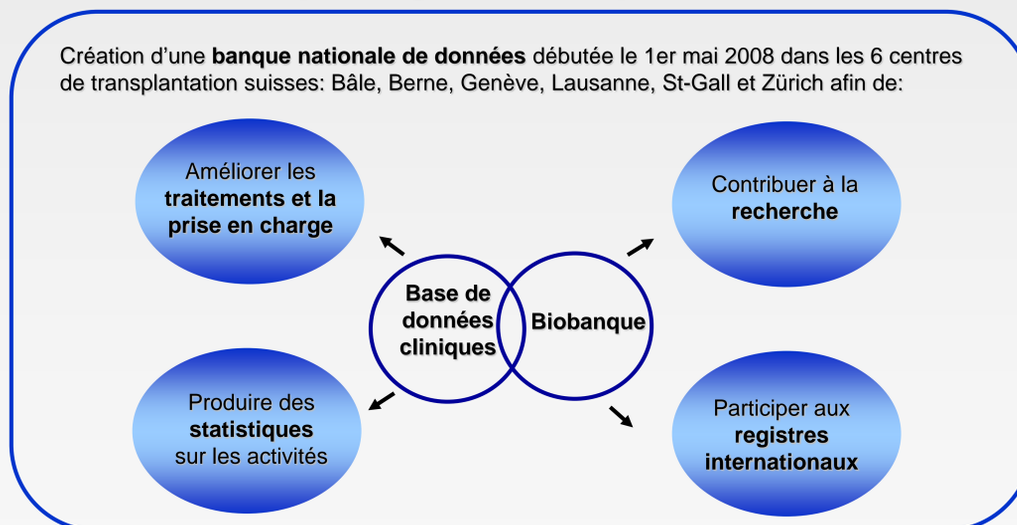


## Origine de l'étude

La **nouvelle loi sur la transplantation suisse** dès le 1er juillet 2007 implique d'effectuer des contrôles de qualité ainsi que la collecte des résultats des greffes à long terme

## De quoi s'agit-il et dans quels buts?

Création d'une **banque nationale de données** débutée le 1er mai 2008 dans les 6 centres de transplantation suisses: Bâle, Berne, Genève, Lausanne, St-Gall et Zürich afin de:



## Qui est concerné et enrôlé?

Tous les **patients en liste d'attente** de greffe

Tous les **patients transplantés** dès le 1er mai 2008 ayant donné leur consentement pour l'étude

## Comment ça fonctionne?

Le patient transplanté:

- ↗ Remplit un **questionnaire Qualité de Vie (QoL)**
- ↗ Donne des **échantillons de sang** (biobanque)
- ↗ Ses **données cliniques** (résultats de laboratoire, traitements, complications...) sont enregistrées

## Où en est-on actuellement?

### Au niveau suisse:

- ↗ 1 poste de Local Data Manager créé dans chaque centre de transplantation
- ↗ 1 poste de Central Data Manager depuis le 1er août 2008
- ↗ 870 patients sur la liste d'attente contactés dès le 1er avril 2008
- ↗ 58% de courriers reçus en retour
- ↗ **98% de réponses positives** (consentement à l'étude)
- ↗ **93 patients enrôlés** dans l'étude depuis le 1er mai 2008

### Au CHUV:

- ↗ 1 poste de Local Data Manager créé
- ↗ 129 patients contactés
- ↗ 81 courriers reçus en retour
- ↗ **100% de réponses positives**

➡ Cette **étude** interdisciplinaire et multicentrique est **perçue comme très utile** par les patients et les soignants

➡ Il est **souhaitable** idéalement que **> 95% des patients greffés** participent à l'étude

**Journée Nationale de la Transplantation et du don d'organes 13 septembre 2008**

Renseignements/contact: Emmanuelle Catana, tél.: 021/314.24.31, email: [Emmanuelle.Catana@chuv.ch](mailto:Emmanuelle.Catana@chuv.ch)