



HCERES Haut conseil de l'évaluation de la recherche et de l'enseignement supérieur
HCP Healthcare professional



ICF Informed consent form
ICH International conference on harmonisation
INCa Institut national du cancer
INCREASE Integrated center for research in inflammatory diseases (FHU)
INSERM Institut national de la santé et de la recherche médicale
INVS Institut de veille sanitaire
IP Investigateur principal (cf. **PI**)
IRFC Institut régional fédératif du cancer
IVRS Interactive voice response system
IWRS Interactive web response system



MEP Mise en place
MERRI Missions d'enseignement, de recherche, de référence et d'innovation
MNS Modification non substantielle
MS Modification substantielle
MSA Modification substantielle pour autorisation
MV Monitoring visit



NCT Number clinical trial
NICE Note d'information, consentement éclairé
NINO Note d'information, non opposition



PAS Plan d'analyse statistique (cf. **SAP**)
PFGMC Plateforme régionale de génétique moléculaire des cancers
PHRC Programme hospitalier de recherche clinique
PHRIP Programme hospitalier de recherche infirmière et paramédical
PRME Programme de recherche médico-économique
PRME-K Programme de recherche médico-économique en cancérologie
ProMES Progrès médical et évolution sociétale
PSV Pre-study visit (visite de sélection)



QA Quality assurance



RAS Rapport annuel de sécurité
RF Rapport final
RFS Rapport final de sécurité
RRF Résumé du rapport final



SAE Serious adverse event (cf. **EIG**)
SAP Statistical Analysis Plan (cf. **PAS**)
SATT Société d'accélération de transfert de technologies
SIGAPS Système d'interrogation, de gestion et d'analyse des publications scientifiques
SIGREC Système d'information et de gestion de la recherche et des essais cliniques
SIV Study initiation visit (visite de mise en place)
SOPs Standard operating procedures



TEC Technicien d'étude clinique
TRANSLAD Médecine translationnelle et anomalies du développement (FHU)
TRFC Tumorotheque régionale de Franche-Comté



uMETH Unité de méthodologie en recherche clinique épidémiologie et santé publique
UMQVC Unité de méthodologie et de qualité de vie en cancérologie
UMR Unité mixte de recherche

<https://www.chru-besancon.fr> rubrique Recherche

Les ACRO^{nymes} de la recherche

Conception graphique : cellule communication





AAP Appel à projet
ADR Adverse drug reaction
AE Adverse event (cf. **EI**)
ANR Agence nationale de la recherche
ANSM Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé
APICHU Appel à projet Interne de recherche clinique ou biologique
API 3A Appel à projet interne « 3 axes » (cet appel a pour objet de renforcer les projets dans les 3 axes prioritaires de recherche du CHU : biothérapie, innovation technologique et **ProMES**)
API RBFC Appel à projet interne du CHU région Bourgogne Franche-Comté (cet appel a pour objet de favoriser des projets émergents, des phases pilote ou de faisabilité, que ce soit dans les axes prioritaires de recherche ou non).
APJ Appel à projet jeunes chercheurs
APPARA Appel à projets PARAMédical
ARC Attaché recherche clinique (cf. **CRA**)
AVIESAN Alliance nationale pour les sciences de la vie et de la santé



BDD Base de données
BPC Bonnes pratiques cliniques (cf. **GCP**)



CCTIRS Comité consultatif sur le traitement de l'information en matière de recherche dans le domaine de la santé
CDA Confidential disclosure agreement (accord de confidentialité)
CDASH Clinical data acquisition standards harmonization
CDISC Clinical data interchange standards consortium
CDP Chef de projet
CEC Coordinateur d'essai clinique
CGS GRAND EST Groupement de coopération sanitaire de l'interrégion «Grand Est»
CIC Centre d'investigation clinique
CLCC Centre de lutte contre le cancer
CMC Centre de méthodologie clinique
CNIL Commission nationale de l'informatique et des libertés



CNOM Conseil national de l'ordre des médecins
CNR Centre national de référence
CNR-E Centre national de référence Échinococcoses
COV Close out visit (visite de fermeture)
CPP Comité de protection des personnes
CRA Clinical research associate (cf. **ARC**)
CRB Centre de ressources biologiques
CRBSP Comité de la recherche en matière biomédicale et de santé publique
CRF Case report form (cahier d'observation)
CSI Comité de surveillance indépendant
CT Clinical trial



DCF Data clarification form
DGOS Direction générale de l'offre de soins
DHU Département hospitalo-universitaire
DMP Data management plan
DRCI Délégation à la recherche clinique et à l'innovation
DSMB Data safety monitoring board
DSUR Development safety update report
DVP Data validation plan



EA Equipes d'accueil
EC Ethics committee (comité d'éthique)
e-CRF Electronic case report form
EFS Etablissement français du sang
EI Événement indésirable (cf. **AE**)
EIG Événement indésirable grave (cf. **SAE**)
EMA European medicines agency
EREBFC Espace de réflexion éthique Bourgogne Franche-Comté
ERERI Espace de réflexion éthique régionaux ou inter-régionaux



F-CRIN French Clinical Research Infrastructure Network
FDA Food and drug administration
FHU Fédération hospitalo-universitaire
FQ Feasibility questionnaire (questionnaire de faisabilité)



GCP Good clinical practice (cf. **BPC**)
GIRCI EST Groupement interrégional de recherche clinique et innovation Est