|  |
| --- |
| **Directives «Collaboration entre les professions de la santé, les responsables des organisations de la santé et l’industrie» Procédure de consultation du 29 novembre 2021 au 25 février 2022** |

Avant leur approbation définitive par la Commission Centrale d’Éthique, le Comité de direction et le Sénat de l’Académie Suisse des Sciences Médicales (ASSM), toutes les directives médico-éthiques sont soumises à une consultation publique d’une durée de trois mois. Les avis adressés au Secrétariat général de l’ASSM sont ensuite examinés et pris en compte lors de la rédaction de la version définitive.

Un rapport accessible au public avec les principaux résultats de la consultation sera publié en même temps que la version définitive des directives. Celui-ci peut contenir des indications relatives aux personnes ayant participé à la procédure de consultation (institutions, organisations ou personnes individuelles). L’ASSM ne publie pas les prises de position individuelles et ne les transmet pas à des tiers. Sur demande, il est toutefois possible de les consulter au Secrétariat général à Berne.

**Prise de position soumise par:**

|  |  |
| --- | --- |
| Institution: | Personne individuelle: |
| **Expéditeur**:  Nom/société/organisation:  Abréviation de la société/de l'organisation:  Adresse:  Personne de référence:  Courriel:  Date: | |

**Veuillez retourner ce questionnaire jusqu'au 25 février 2022 à** [**ethics@samw.ch**](mailto:ethics@samw.ch)**.**

**Merci de votre soutien!**

1. **Votre avis concernant ce projet de texte:**

approbation de principe

opposition de principe

Commentaire:

1. **Remarques sur les différents chapitres**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Chapitre** | **Commentaires/Remarques** | **Modification proposée (texte proposé)** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Préambule** | | |
| Remarques  générales: |  |  |
| **1. Champ d’application** | | |
| Remarques  générales: |  |  |
| **2. Conditions cadres juridiques et autorégulatoires** | | |
| Remarques  générales: |  |  |
| **3. Principes éthiques** | | |
| Remarques  générales: |  |  |
| 3.1. Définition du conflit d'intérêt |  |  |
| 3.2. Principes d’action |  |  |
| 3.2.1. Principe de séparation |  |  |
| 3.2.2. Principe de transparence |  |  |
| 3.2.3. Principe d’équivalence |  |  |
| 3.2.4. Principe de surveillance mutuelle |  |  |
| 3.2.5. Principe de documentation |  |  |
| 3.2.6. Principe de séparation des comptes |  |  |
| 3.2.7. Principe de la perception extérieure |  |  |
| 3.3. Cadeaux |  |  |
| **4. Formation prégraduée, postgraduée et continue** | | |
| Remarques  générales: |  |  |
| 4.1. Formation de base |  |  |
| 4.2. Programmes de soutien et fellowships |  |  |
| 4.3. Formation postgraduée et continue |  |  |
| 4.3.1. Organisation |  |  |
| 4.3.2. Gestion des liens d’intérêts |  |  |
| 4.3.3. Programme |  |  |
| 4.3.4. Lieu de la manifestation et manifestations virtuelles |  |  |
| 4.3.5. Financement |  |  |
| 4.3.6. Vente d’espaces publicitaires (virtuels) et location d’emplacements de stands |  |  |
| 4.3.7. Droits d’inscription et honoraires des intervenantes |  |  |
| 4.3.8. Validation des sessions de formation continue |  |  |
| 4.4. Formation aux produits et aux applications |  |  |
| **5. Recherche et développement** | | |
| Remarques  générales: |  |  |
| 5.1. Partenariats de recherche stratégiques |  |  |
| 5.2. Recherche clinique |  |  |
| 5.3. Start-ups et spin-offs, contrats de licences |  |  |
| 5.4. Études avec des médicaments et des dispositifs médicaux autorisés sur le marché |  |  |
| **6. Prestation médicale** | | |
| Remarques  générales: |  |  |
| 6.1. Achat, prescription, délivrance et utilisation de médicaments |  |  |
| 6.2. Échantillons de médicaments |  |  |
| 6.3. Produits de démonstration |  |  |
| 6.4. Organes consultatifs et guides professionnels |  |  |

1. **Remarques générales concernant ce projet de texte**