

	<b>Consentement éclairé</b> <b>Étude clinique</b>	Date de création 01/08/2024
		Version 3
		Page 1 sur 2

Dans le cadre de la fabrication extemporanée d'une préparation magistrale à base de GS-441524, nous menons une étude qui vise à évaluer l'efficacité et la sécurité de cette molécule, administré par voie orale sous forme de pâte aromatisée, dans le traitement de la péritonite infectieuse féline (PIF). En participant à cette étude, les vétérinaires en charge des cas de PIF et propriétaires de chats atteints de cette maladie contribueront à une meilleure compréhension de ce traitement ainsi qu'à l'amélioration des possibilités de formes galéniques vétérinaires.

Votre consentement éclairé est essentiel pour que votre chat puisse participer à cette étude, dont les résultats seront utilisés exclusivement à des fins de recherche, dans le respect strict de la confidentialité des données.

**Étude d'Efficacité et d'Observance d'une Préparation Magistrale Vétérinaire de GS-441524 Formulée en Pâte Orale Aromatisée dans le Traitement de la Péritonite Infectieuse Féline.**

Objectif : Évaluation de l'efficacité et la sécurité du GS-441524 administré par voie orale sous forme de pâte orale aromatisée dans le traitement de la péritonite infectieuse féline (PIF).

Méthode d'administration du traitement : l'administration se fera exclusivement par voie orale, sous forme de pâte orale aromatisée, à raison de 15 mg de GS-441524 par kilogramme de poids corporel par jour, pendant 84 jours. Un dosage de 22,5 mg/kg dans le cas des formes neurologiques par exemple peut être envisagé sur décision vétérinaire.

Rendez-vous et examens : des paramètres cliniques et biologiques (une trentaine) sont à collecter aux semaines 0 ; 3 ; 6 ; 12 ; 20 et 35, pour ce faire, des examens cliniques et des tests biologiques seront nécessaires à chaque point de contrôle, 6 rendez-vous sont obligatoires selon le calendrier suivant :

- S -1 : examen clinique, prise de sang (pour NFS, biochimie, électrophorèse), échographie/radiographie, abdominocentèse/thoracocentèse ou cytoponctions d'organes (noeuds lymphatiques, reins, foie...) pour PCR/IHC.
- S 3, 6 et 12 : examen clinique et prise de sang (pour NFS, biochimie et électrophorèse).
- S 20 et 35 : examen clinique.

Critères d'inclusions :

- Chats ayant un diagnostic confirmé de PIF.

**- 30 % sur les analyses envoyées à VETODIAG**

	<b>Consentement éclairé</b> <b>Étude clinique</b>	Date de création 01/08/2024
		Version 3
		Page 2 sur 2

- Chats Remdesivir/GS-naïfs.
- Chats stables, à l'exception de leur diagnostic de PIF
- Animaux identifiables par puce électronique ou tatouage.
- Propriétaires consentants

Confidentialité : Les données recueillies dans le cadre de cette étude seront anonymisées et utilisées uniquement à des fins de recherche.

Je soussigné(e), \_\_\_\_\_, propriétaire du chat nommé ci-dessous, atteste avoir été pleinement informé(e) du caractère facultatif de cette étude et de ma liberté totale de refuser la participation de mon animal.

Nom du chat : \_\_\_\_\_

Numéro d'identification (si applicable) : \_\_\_\_\_

J'accepte que mon chat soit inclus dans l'étude Étude de l'Efficacité et de l'Acceptabilité d'Une Préparation Magistrale Vétérinaire de GS-441524 Formulé en Pâte Orale Aromatisée dans le Traitement de la Péritonite Infectieuse Féline, et m'engage à remplir et retourner à [etudepif@delpechparis.com](mailto:etudepif@delpechparis.com)

Fait à \_\_\_\_\_, le \_\_\_\_\_.

Signature du propriétaire : \_\_\_\_\_

Nom du vétérinaire traitant : \_\_\_\_\_

Numéro d'ordre : \_\_\_\_\_

Nom de la clinique vétérinaire : \_\_\_\_\_

Adresse de la clinique : \_\_\_\_\_

Fait à \_\_\_\_\_, le \_\_\_\_\_.

Signature du vétérinaire : \_\_\_\_\_

**- 30 % sur les analyses envoyées à VETODIAG**