

ETUDE CLINIQUE « OSV-IRM » Optimisation des séquences d'IRM chez le volontaire

Quel est l'objectif de l'étude ?

Optimiser les séquences et les protocoles d'imagerie IRM, évaluer et valider les choix de paramètres techniques sur participants sains et patients

L'optimisation des protocoles d'imagerie et la validation de choix de paramètres de séquences IRM doit permettre une amélioration des connaissances des techniques IRM, une amélioration des performances diagnostiques de l'IRM et au final une meilleure prise en charge des patients.

Qui peut participer à l'étude ?

- Sujet mineur ou majeur
- Affilié, lui-même ou via ses parents s'il est mineur, à un régime de la sécurité sociale
- Ayant donné son consentement libre, éclairé et par écrit, et/ou pour lequel le consentement libre, éclairé et écrit du ou des titulaires de l'autorité parentale a été obtenu pour les mineurs

Critères spécifiques :

- Sans antécédent médical ou chirurgical en rapport avec la(es) zone(s) anatomique(s) explorée(s) pour les volontaires sains
- Pour les patients volontaires en particulier : Indication à un examen IRM dans le cadre de leur prise en charge

**Vous êtes intéressé(e) ou souhaitez avoir plus d'informations,
contactez le service d'Imagerie médicale à l'adresse suivante :**

oss@neurinfo.org

Indemnisation d'un bon cadeau de 20 euros pour les volontaires sains ayant complété la visite d'imagerie
Dépenses de transport spécifiques à l'étude prises en charge par le Promoteur à hauteur de 2 tickets
de transport en commun (réseau STAR) à la demande du volontaire sain