

MIS À JOUR LE 30/01/2026

# Médicaments – Demander une autorisation pour un essai clinique

## Règlement européen essais cliniques 536/2014

### Cadre légal

Le 31 janvier 2022, le règlement (UE) 536/2014 a abrogé la directive 2001/20/CE relative aux essais cliniques et les législations nationales associées dans les États membres de l'UE, qui réglementaient les essais cliniques dans l'UE jusqu'à son entrée en vigueur.

+ [Consultez le règlement \(UE\) 536/2014 relatif aux essais cliniques](#)

Le cadre juridique français pour le traitement des demandes d'essais cliniques introduites conformément au règlement 536/2014 est décrit dans les textes de loi cités.

+ [Consultez la réglementation relative aux recherches impliquant la personne humaine](#)

+ [Consultez l'avis aux promoteurs](#)

Pour plus d'informations sur les règles régissant les médicaments dans l'Union européenne (*EudraLex - Volume 10 - Clinical trials guidelines*) :

+ [Consultez les règles régissant les médicaments dans l'Union européenne sur le site de la commission Européenne](#)

### CTIS (Système d'information sur les essais cliniques)

Les promoteurs d'essais cliniques doivent soumettre toutes les nouvelles demandes d'essais cliniques dans le système d'information sur les essais cliniques (CTIS) depuis le 31 janvier 2023. Les autorités réglementaires nationales des États membres de l'UE et des pays de l'UE/EEE utilisent également le CTIS.

+ [Consultez le site essais cliniques CTIS](#)

L'Agence européenne du médicament (EMA) met à disposition des supports de formation et des documents d'accompagnement afin d'aider les utilisateurs du CTIS à se conformer à leurs obligations légales.

+ [Consultez le site de l'EMA](#)

### Essais cliniques décentralisés

Les essais cliniques décentralisés constituent un levier majeur d'innovation en recherche clinique. Ce modèle d'essai, réalisé à distance des sites investigateurs et au plus près des patients, facilite leur participation.

Suite à la publication des recommandations européennes à la fin de l'année 2022, des recommandations nationales sont désormais disponibles. Sur la base de la phase pilote menée en 2024 et des questions soulevées dans l'échantillon des dossiers correspondants étudiés, ces recommandations sont présentées sous forme de questions/réponses, en lien ci-

dessous.

L'objectif est de clarifier auprès des promoteurs, les éléments d'un essai qu'il est possible ou non de décentraliser, selon la réglementation nationale en vigueur. La demande d'autorisation qui doit être déposée auprès de l'ANSM pour ces essais cliniques, reste inchangée, indépendamment de leur décentralisation.

Consultez la foire aux questions sur la phase pilote des recherches cliniques décentralisées (27/05/2025)

## Recommandations nationales concernant les recherches mixtes hors Combine

Ce document établi en concertation avec les représentants des comités de protection des personnes, l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et le ministère de la Santé reprend les différentes recommandations relatives au dépôt et à l'évaluation des dossiers de demande de recherche associant un médicament à un dispositif médical ou un dispositif médical de diagnostic *in vitro*.

Consultez les recommandations concernant les recherches mixtes – septembre 2025 (12/12/2025)

## Recommandations nationales concernant la phase pilote européenne Combine

Ce document, établi en concertation avec les représentants des comités de protection des personnes, l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et le ministère de la Santé reprend les différentes recommandations relatives au dépôt et à l'évaluation des dossiers déposés dans le cadre de la phase I de la procédure européenne Combine relative aux essais cliniques de médicament associés à une étude de performance d'un dispositif médical de diagnostic *in vitro*.

Recommandations nationales concernant la phase pilote Combine – septembre 2025 (12/12/2025)

## Contenu associé

Le CTCG (*Clinical Trial Coordination Group*) est un groupe de travail de l'HMA (*Head Medicine Agencies*) composé d'experts issus d'agences nationales spécialisés dans la classification, l'évaluation et la supervision des essais cliniques.

+ [Consultez le site des HMA](#)

Le Comité d'interface avec les représentants des industries du médicament, a pour mission de faciliter les échanges entre les autorités réglementaires et les acteurs industriels du secteur pharmaceutique.

Consultez les compte rendus du groupe de travail essais cliniques & nouveau règlement

+ [Pour plus d'informations, consultez les actualités en lien avec les essais cliniques](#)

## Contacts

- Pour toute question générale sur le REC/CTIS
  - [Contactez le guichet usager via le formulaire de contact](#)
- Pour toute demande d'accompagnement scientifique, technique, juridique et/ou réglementaire (y compris la qualification de la recherche)
  - [Contactez le Guichet innovation \(GIO\)](#)
- Pour toute question sur un dossier en cours
  - EC de phase précoce hors MTI : [ecphaseprecoce@ansm.sante.fr](mailto:ecphaseprecoce@ansm.sante.fr)

- EC MED hors phase précoce MTI toutes phases : [ecda2@ansm.sante.fr](mailto:ecda2@ansm.sante.fr)

L'objet des emails doit clairement indiquer les références de l'essai (notamment le numéro CTIS) ainsi que la procédure (AEC, MSA/SM-X, AEM-MS)

- Pour toute question concernant la partie II et les CPP (question procédure et juridique)
  - Contactez la Direction générale de la santé