

**Dossier Communicant de Cancérologie en région
Centre Val de Loire
et recherche clinique**

Le Dossier Communicant de Cancérologie (DCC) est déployé par les réseaux régionaux de cancérologie dans toutes les régions

- Initiés par le Plan Cancer 2003

Il est le support des fiches produites par les Réunions de Concertation Pluridisciplinaire (RCP) pour toute proposition thérapeutique en cancérologie.

- Hôpitaux et Cliniques autorisés pour le traitement du cancer (23)
- Centres de radiothérapie privés (6)

Le DCC en région Centre Val de Loire :

- Financement Institut National du Cancer (INCa) relayé ensuite par l'ARS
- Début du déploiement en 2008
- Actuellement :
 - 92 % des RCP de la région
 - Objectif 95 à 100% fin 2016
 - En 2015 : 32.000 fiches produites (environ 21.000 patients)

Lundis du GIRCI Grand-Ouest

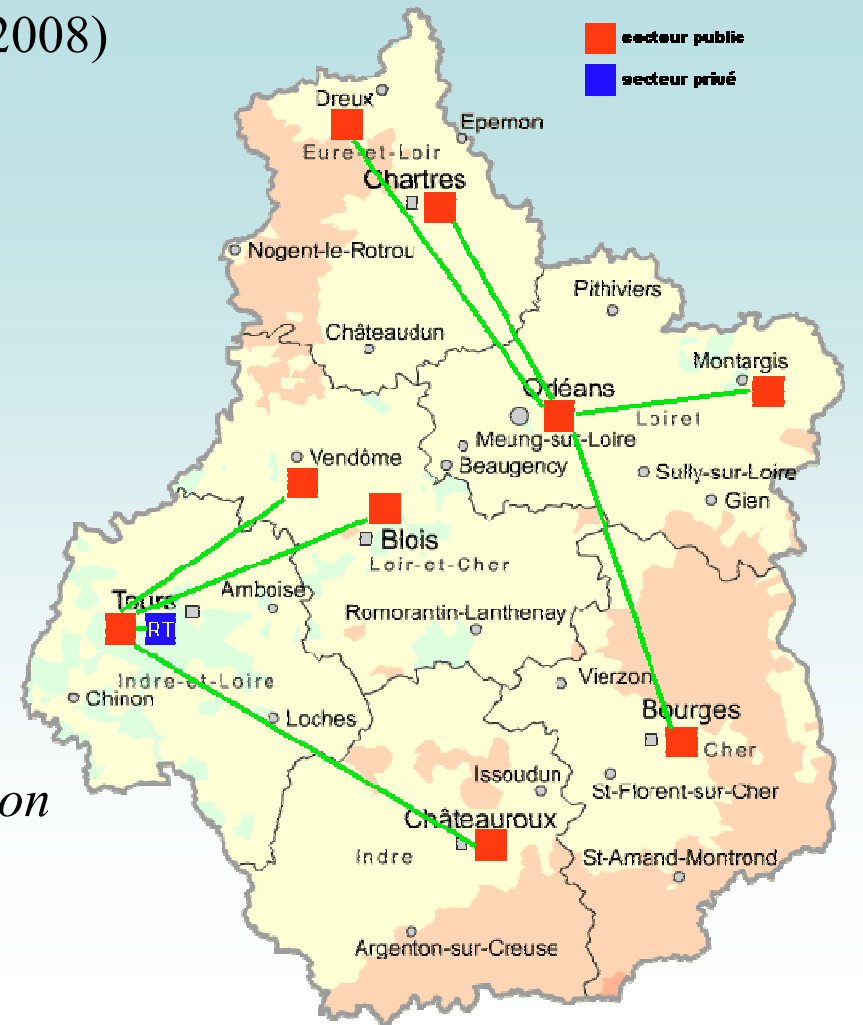
23 mai 2016

Equipe Mobile de Recherche Clinique (depuis 2008)

Hébergement/répartition des 4 TEC :

- 2 TEC hébergés à Tours au CHRU
- 2 TEC hébergés à Orléans au CHRO

- *Nécessité d'un système d'information pour le suivi de l'activité*



- Principe : utilisation du DCC
 - Création d'une fiche d'activité spécifique dans le dossier du patient
 - Générateur de fiche (programmation)
 - Extraction de l'activité par l'InfoCentre du DCC
 - Outil de requête à notre disposition
 - *Nécessité de créer une base de données des essais ouverts par l'EMRC*

- Base créée et hébergée par la Plateforme Télésanté Centre (ENRS)
- Liée au Registre des Essais Cliniques de l'INCa (synopsis)
- Données :
 - Nom essai et lien vers le Registre (évite redondance)
 - Appareil et organe(s) concernés
 - Centres investigateurs ouverts par l'EMRC (temps réel)
 - Etc...

Date inclusion essai : 

Nom du professionnel : Ouafae KADIRI , Administratif

Organe concerné : 

Possibilité d'inclusion : 

 **essai clinique**

Nom essai :

Type essai :

N° enregistrement INCA :

Libellé :

Centre investigateur :

Perdu de vue pour l'essai : OUI NON

Commentaires :

Date de décès : 

Date inclusion essai :

Nom du professionnel : Ouafae KADIRI , Administratif

Organe concerné :

Possibilité d'inclusion :

essai clinique

Nom essai :

Type essai :

N° enregistrement INCA :

Libellé :

Centre investigateur :

Perdu de vue pour l'essai : OUI NON

Commentaires :

Date de décès :

Date inclusion essai : 23/05/2016

Nom du professionnel :

Organe concerné :

Possibilité d'inclusion :

essai clinique

Base régionale essais cliniques

Etablissements investigateurs

Nom essai :

Type essai :

N° enregistrement INCA :

Libellé :

Centre investigateur :

Perdu de vue pour l'essai :

Commentaires :

Date de décès :

Liste des essais	
<input type="checkbox"/> Protocole	Numéro INCa
<input type="checkbox"/> Accord 11- Prodiges 4	<input type="button" value="i"/> RECF0091
<input type="checkbox"/> Accord 12 STEREO	<input type="button" value="i"/> RECF0092
<input checked="" type="checkbox"/> AcSé Crizotinib	<input type="button" value="i"/> RECF2118
<input type="checkbox"/> ANABASE	TEMP262
<input type="checkbox"/> APACH - Adénocarcinome Pancréatique	<input type="button" value="i"/> RECF2298
<input type="checkbox"/> ASPIK French	TEMP209
<input type="checkbox"/> ATU DE COHORTE REGORAFIBIB	TEMP159
<input type="checkbox"/> CEOLE	<input type="button" value="i"/> RECF1512
<input type="checkbox"/> CHANGH - CHC	TEMP11
<input type="checkbox"/> Chimiothérapie en fin de vie en oncologie digestive	<input type="button" value="i"/> RECF0245
<input type="checkbox"/> COHORTE AMPULLOME	TEMP225
<input type="checkbox"/> COHORTE CEPD- "CARCINOMES ENDOCRINES PEU DIFFE...	<input type="button" value="i"/> RECF1788
<input type="checkbox"/> COHORTE TEAM-P	TEMP160
<input type="checkbox"/> DPD COLON	<input type="button" value="i"/> RECF0881
<input type="checkbox"/> EORTC 62024 - SARCOME 8	<input type="button" value="i"/> RECF0104

Date inclusion essai : 23/05/2016

Nom du professionnel :

Organe concerné :

Possibilité d'inclusion :

essai clinique

Base régionale essais cliniques

Etablissements investigateurs

Nom essai :

Type essai :

N° enregistrement INCA :










Libellé :

Centre investigateur :

Perdu de vue pour l'essai :

Commentaires :

Date de décès :

<input type="checkbox"/>	Protocole	Numéro INCa
<input type="checkbox"/>	Accord 11- Prodig 4	 RECF0091
<input type="checkbox"/>	Accord 12 STEREO	 RECF0092
<input checked="" type="checkbox"/>	AcSé Crizotinib	 RECF2118
<input type="checkbox"/>	ANABASE	TEMP262
<input type="checkbox"/>	APACH - Adénocarcinome Pancréatique	 RECF2298
<input type="checkbox"/>	ASPIK French	TEMP209
<input type="checkbox"/>	ATU DE COHORTE REGORAFIBIB	TEMP159
<input type="checkbox"/>	CEOLE	 RECF1512
<input type="checkbox"/>	CHANGH - CHC	TEMP11
<input type="checkbox"/>	Chimiothérapie en fin de vie en oncologie digestive	 RECF0245
<input type="checkbox"/>	COHORTE AMPULLOME	TEMP225
<input type="checkbox"/>	COHORTE CEPD- "CARCINOMES ENDOCRINES PEU DIFFE...	 RECF1788
<input type="checkbox"/>	COHORTE TEAM-P	TEMP160
<input type="checkbox"/>	DPD COLON	 RECF0881
<input type="checkbox"/>	EORTC 62024 - SARCOME 8	 RECF0104

 OK  Annuler

Accueil > Professionnels de santé > Le registre des essais cliniques > Le registre des essais cliniques > Etudes cliniques

> AcSé-crizotinib : Essai de phase 2 évaluant l'efficacité et la toxicité du crizotinib en monothérapie, chez des patients ayant une tumeur porteuse...

Le registre des essais cliniques

A propos du registre

Le registre des essais cliniques

> Moteur de recherche

> Par anatomie

< RETOUR



AcSé-crizotinib : Essai de phase 2 évaluant l'efficacité et la toxicité du crizotinib en monothérapie, chez des patients ayant une tumeur porteuse d'une altération des gènes ALK, MET ou ROS1.

Accès sécurisé au crizotinib pour les patients souffrant d'une tumeur porteuse d'une altération génomique sur une des cibles biologiques de la molécule.

TYPE D'ESSAI

thérapeutique

PHASE

2

AVANCEMENT

Ouverture effective le : 23/07/2013
Nombre d'inclusions prévues : 470
Nombre effectif : 18 au 10/01/2014
Clôture prévue le : 22/07/2016

ORGANISME PROMOTEUR

UNICANCER

ÉTAT DE L'ESSAI

ouvert aux inclusions

ÉTENDUE D'INVESTIGATION

ESSAIS CLINIQUES DU MOIS

CONSULTER LES DERNIERS ESSAIS DU MOIS D'AVRIL 2016 >

Date inclusion essai :

23/05/2016

Nom du professionnel :

Organe concerné :

Possibilité d'inclusion :

▲ **essai clinique**

Base régionale essais cliniques

Etablissements investigateurs

Nom essai :

Type essai :

N° enregistrement INCA :

Libellé : RECF2118-Gas

Centre investigateur :

Perdu de vue pour l'essai :

Commentaires :

Date de décès :

Informations sur l'essai

- Etablissement
- CHRO Onco Médicale
- CHRO Spécialités
- CH de Chateauroux
- Clinique Léonard de Vinci
- Clinique de l'Alliance

 OK  Annuler

Date inclusion essai :

23/05/2016

Nom du professionnel :

Organe concerné :

Possibilité d'inclusion :

essai clinique

Base régionale essais cliniques

Etablissements investigateurs

Nom essai :

Type essai :

N° enregistrement INCA :

Libellé : RECF2118-Gas

Centre investigateur :

Perdu de vue pour l'essai :

Commentaires :

Date de décès :

Informations sur l'essai

- Etablissement
- CHRO Onco Médicale
- CHRO Spécialités
- CH de Chateauroux
- Clinique Léonard de Vinci
- Clinique de l'Alliance

 OK  Annuler

Date inclusion essai : 23/05/2016

Nom du professionnel : Ouafae KADIRI , Administratif

Sélectionnez

Organe concerné : Gastro-entérologie

Possibilité d'inclusion : -- Sélectionner --

▲ essai clinique

Base régionale essais cliniques

Etablissements investigateurs

Nom essai : AcSé Crizotinib

Type essai : Institutionnel

N° enregistrement INCA : RECF2118

Libellé : RECF2118-Gastro-enterologie

Centre investigateur : Clinique Léonard de Vinci

Perdu de vue pour l'essai : OUI NON

Commentaires :

Date de décès :

Date inclusion essai : 23/05/2016

Nom du professionnel : Ouafae KADIRI , Administratif

Sélectionnez

Organe concerné : Gastro-entérologie

Possibilité d'inclusion : -- Sélectionner --



essai clinique

Base régionale essais cliniques

Etablissements investigateurs

Nom essai : AcSé Crizotinib

Type essai : Institutionnel

N° enregistrement INCA : RECF2118

Libellé : RECF2118-Gastro-enterologie

Centre investigateur : Clinique Léonard de Vinci

Perdu de vue pour l'essai : OUI NON

Commentaires :

Empty text area for comments.

Date de décès :

Date inclusion essai : 23/05/2016

Nom du professionnel : Ouafae KADIRI , Administratif

Sélectionnez

Organe concerné : Gastro-entérologie

Possibilité d'inclusion : -- Sélectionner --

essai clinique

Base régionale essais cliniques

Etablissements investigateurs

Nom essai :

Type essai :

N° enregistrement INCA :

Libellé :

RECF2118-Gastro-enterologie

Centre investigateur :

Clinique Léonard de Vinci

Perdu de vue pour l'essai : OUI NON

Commentaires :

Date de décès :

- Première étape (suivi activité) réalisée

- Seconde étape : utilisation de l’outil en RCP
 - Inclusion dans les fiches de RCP

 - Essais ouverts selon organe et âge (à partir des données de la fiche)

Date de la RCP : 01/01/2017

Intitulé de la RCP : Tumeurs digestives


Nouveau patient : oui non

Parcours particulier : -- Sélectionner --

Médecin ayant présenté le dossier en RCP : WACHTER Thierry +

Médecin référent : LAGASSE Jean-paul + -

2) Clinique et para-clinique

 Circonstance de découverte : manifestation clinique

Siège de la tumeur primitive +
CIM 10

Tumeur du côlon non métastatique, côlon ascendant

Code CIM10 : C18 T.M. DU COLON

Statut thérapeutique de la maladie : en cours de traitement initial

Histoire de la maladie :

A **A** **B** *I* U |       

méléna isolé

5) Proposition de prise en charge



Cas de la RCP :

cas à discuter cas à présenter

Nature de la proposition :

mise en traitement

Plan de traitement :

-- Sélectionner --

-- Sé

+

Accès Thésaurus de Chimiothérapie

Essai clinique

Accès essais cliniques

Description de la proposition thérapeutique :

5) Proposition de prise en charge



Cas de la RCP :

cas à discuter cas à présenter

Nature de la proposition :

mise en traitement

Plan de traitement :

-- Sélectionner --

-- Sé

+

Accès Thésaurus de Chimiothérapie

Essai clinique

Accès essais cliniques

Description de la proposition thérapeutique :

5) Proposition de prise

Liste des essais

<input type="checkbox"/> Protocole	Numéro INCa
<input type="checkbox"/> AcSé Crizotinib	<input type="button" value="i"/> RECF2118
<input type="checkbox"/> ASPIK French	TEMP209
<input type="checkbox"/> CEOLE	<input type="button" value="i"/> RECF1512
<input type="checkbox"/> FFCD 1302	<input type="button" value="i"/> RECF2365
<input type="checkbox"/> GERCOR STRATEGIC-1	<input type="button" value="i"/> RECF1993
<input type="checkbox"/> PRODIGE 14 - ACCORD 21 - METHEP II	<input type="button" value="i"/> RECF1533
<input type="checkbox"/> PRODIGE 18 - ACCORD 22	<input type="button" value="i"/> RECF1499
<input type="checkbox"/> PRODIGE 22 ECKINOXE - colon pré-op	<input type="button" value="i"/> RECF2082
<input type="checkbox"/> PRODIGE 28 - UCGI 27	<input type="button" value="i"/> RECF2332

5) Proposition de prise

Liste des essais

<input type="checkbox"/> Protocole	Numéro INCa
<input type="checkbox"/> AcSé Crizotinib	<input type="button" value="i"/> RECF2118
<input type="checkbox"/> ASPIK French	TEMP209
<input type="checkbox"/> CEOLE	<input type="button" value="i"/> RECF1512
<input type="checkbox"/> FFCD 1302	<input type="button" value="i"/> RECF2365
<input type="checkbox"/> GERCOR STRATEGIC-1	<input type="button" value="i"/> RECF1993
<input type="checkbox"/> PRODIGE 14 - ACCORD 21 - METHEP II	<input type="button" value="i"/> RECF1533
<input type="checkbox"/> PRODIGE 18 - ACCORD 22	<input type="button" value="i"/> RECF1499
<input type="checkbox"/> PRODIGE 22 ECKINOXE - colon pré-op	<input type="button" value="i"/> RECF2082
<input type="checkbox"/> PRODIGE 28 - UCGI 27	<input type="button" value="i"/> RECF2332



5) Proposition de prise en charge



Cas de la RCP :

cas à discuter cas à présenter

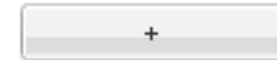
Nature de la proposition :

mise en traitement

Plan de traitement :

-- Sélectionner --

-- Sé



Accès Thésaurus de Chimiothérapie

Essai clinique

Accès essais cliniques

Nom essai : AcSé Crizotinib

Centre investigateur : Clinique Léonard de Vinci

Tout effacer

Description de la proposition thérapeutique :

Enregistrer

Actualiser

- ← Fiches non validées
- File active**
- Ateliers et groupes**
- Essais cliniques**
- Propositions essais**
- ALERTES**
- Jou** →

Nom : Prénom : Ville naissance : Date de naissance :

Effacer

Nouveau dossier ▾

Nom de naissance	Nom d'usage / marital	Prénom	Date de naissance
DIG-BOURGES		Testrestit	06/06/1932
DIG-CHRO		Testrestit	06/06/1958
DIG-CLIORL		Testrestit	06/06/1944

- Avantages :
 - Incitatif pendant la RCP
 - Accès aux synopsis si besoin
 - Centres ouverts en temps réel
 - Repérage pour le TEC non présent en RCP
(qui peut aussi avoir accès aux dossiers de RCP)

- Développements en cours (3^{ème} étape)
 - Utilisation par les autres TEC des établissements (essais industriels)
 - Utilisation par le CHRU de Tours

Merci pour votre attention