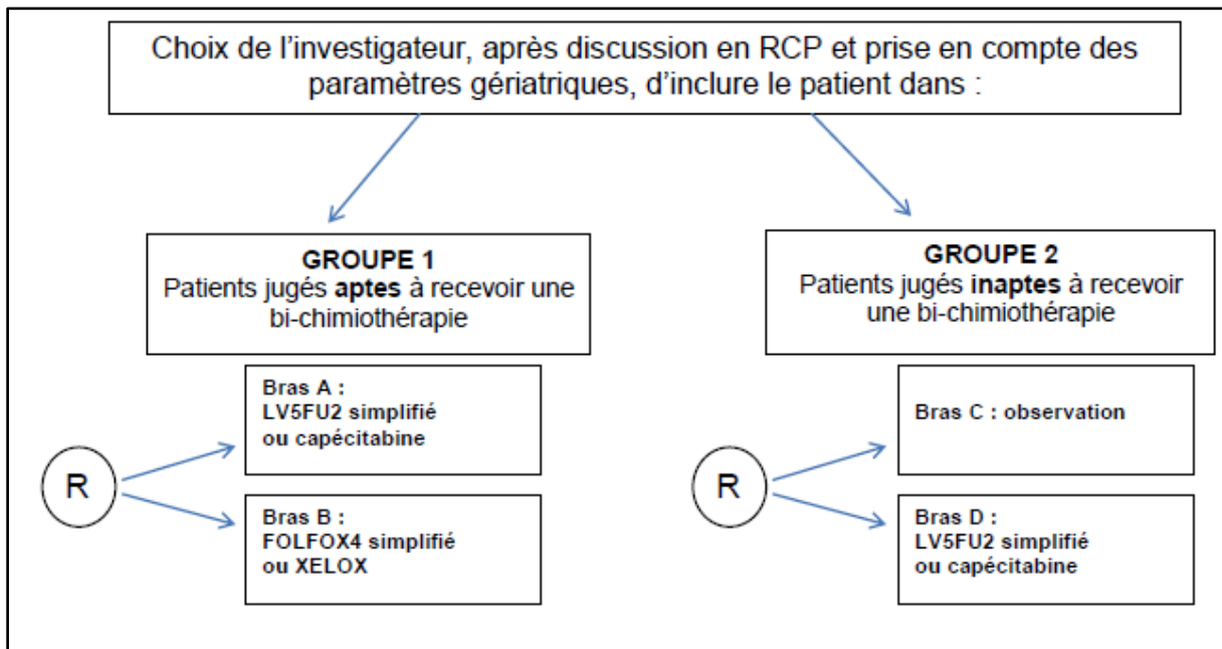


	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE ADAGE</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : .....  PI : <b>Dr Leila BENGRINE</b> Mail : <a href="mailto:lbengrine@cgfl.fr">lbengrine@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL</i>	Arc : <b>Céline SCHOUTIT</b>  Poste : 3427

**« ADAGE »**

**Etude de phase III randomisée évaluant la chimiothérapie adjuvante après résection d'un adénocarcinome colique de stade III chez les patients de 70 ans et plus.**



**VALIDATION DES CRITERES DE SELECTION**

**Critères d'inclusion :**

Âge ≥ 70 ans	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Patient jugé apte à recevoir une chimiothérapie par la RCP	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Score de Lee détaillé (Annexe 3), faxé au CRGA	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Adénocarcinome colique ou du haut rectum de stade III	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE ADAGE</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : .....  <b>PI : Dr Leila BENGRINE</b> Mail : <a href="mailto:lbengrine@cgfl.fr">lbengrine@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL</i>	Arc : <b>Céline SCHOUTIT</b>  Poste : 3427

Résection R0 de la tumeur primitive	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Début de la chimiothérapie adjuvante possible dans les 12 semaines après la chirurgie	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Absence de chimiothérapie antérieure pour le cancer colique	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Auto-questionnaire gériatrique « patient » initial complété, faxé au CRGA (Annexe 4)	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Questionnaire gériatrique « équipe » initial complété, faxé au CRGA (Annexe 5)	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Contraception efficace pour les patients hommes, pendant toute le traitement et au moins 6 mois après l'arrêt du traitement par oxaliplatine	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Consentement(s) éclairé(s) signé(s).	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

**Critères de non inclusion :**

Autre tumeur maligne évolutive (cancer non stabilisé depuis moins de 2 ans)	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Cancer rectal (localisé à moins de 15 cm de la marge anale en endoscopie ou sous- péritonéal)	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
PNN < 2 000/mm <sup>3</sup> pour le groupe 1 et PNN < 1 500/mm <sup>3</sup> pour le groupe 2, plaquettes < 100 000/mm <sup>3</sup> ou hémoglobine < 9 g/dL	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Neuropathie pour les patients du groupe 1	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Déficit connu à la dihydropyrimidine déshydrogénase (DPD)	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
Patient présentant une insuffisance hépatique sévère	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
	<input type="checkbox"/> oui

	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE ADAGE</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : .....  <b>PI : Dr Leila BENGRINE</b> Mail : <a href="mailto:lbengrine@cgfl.fr">lbengrine@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL</i>	Arc : <b>Céline SCHOUTIT</b>  Poste : 3427

Toute contre-indication aux médicaments utilisés dans l'étude (se référer aux versions actualisées des RCP des produits utilisés, en Annexe 10)	<input type="checkbox"/> non
Impossibilité de se soumettre au suivi médical de l'essai pour des raisons géographiques, sociales ou psychiques	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

Date : \_\_\_\_\_

Signature de l'investigateur : \_\_\_\_\_