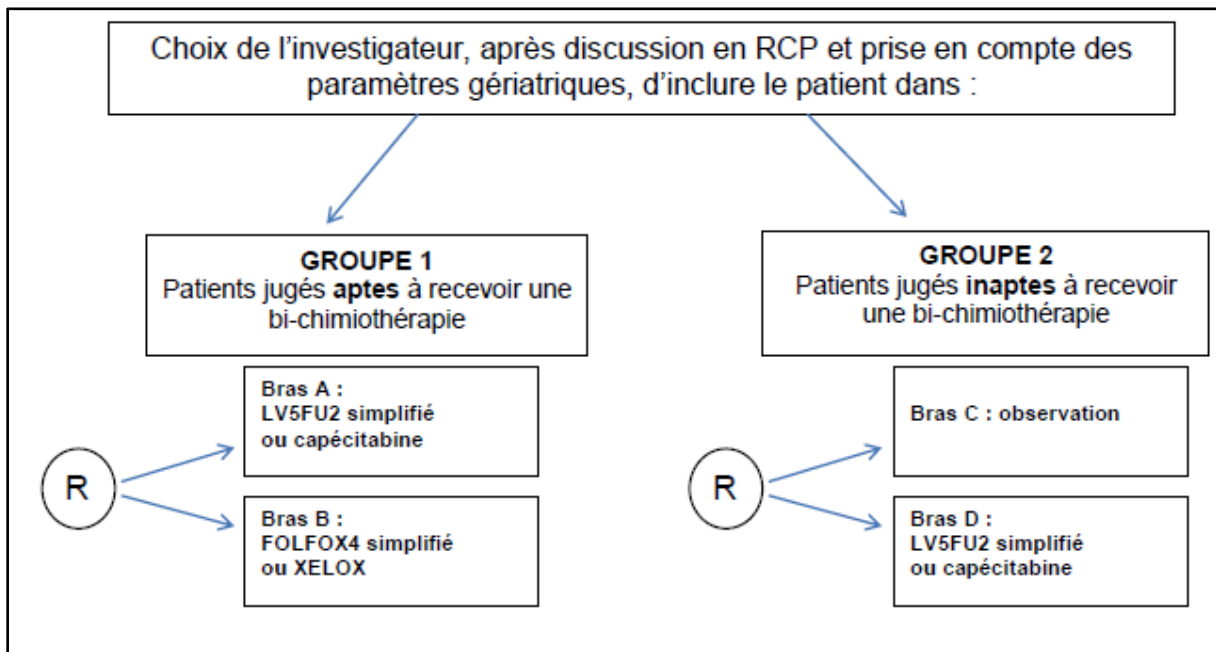
	CRITERES DE SELECTION ETUDE ADAGE	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : PI : Dr Leila BENGRINE Mail : lbengrine@cgfl.fr <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL</i>	Arc : Céline SCHOUTIT Poste : 3427

« 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 \geq 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

	CRITERES DE SELECTION ETUDE ADAGE	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : PI : Dr Leila BENGRINE Mail : lbengrine@cgfl.fr <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL</i>	Arc : Céline SCHOUTIT 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 ³ pour le groupe 1 et PNN < 1 500/mm ³ pour le groupe 2, plaquettes < 100 000/mm ³ 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

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