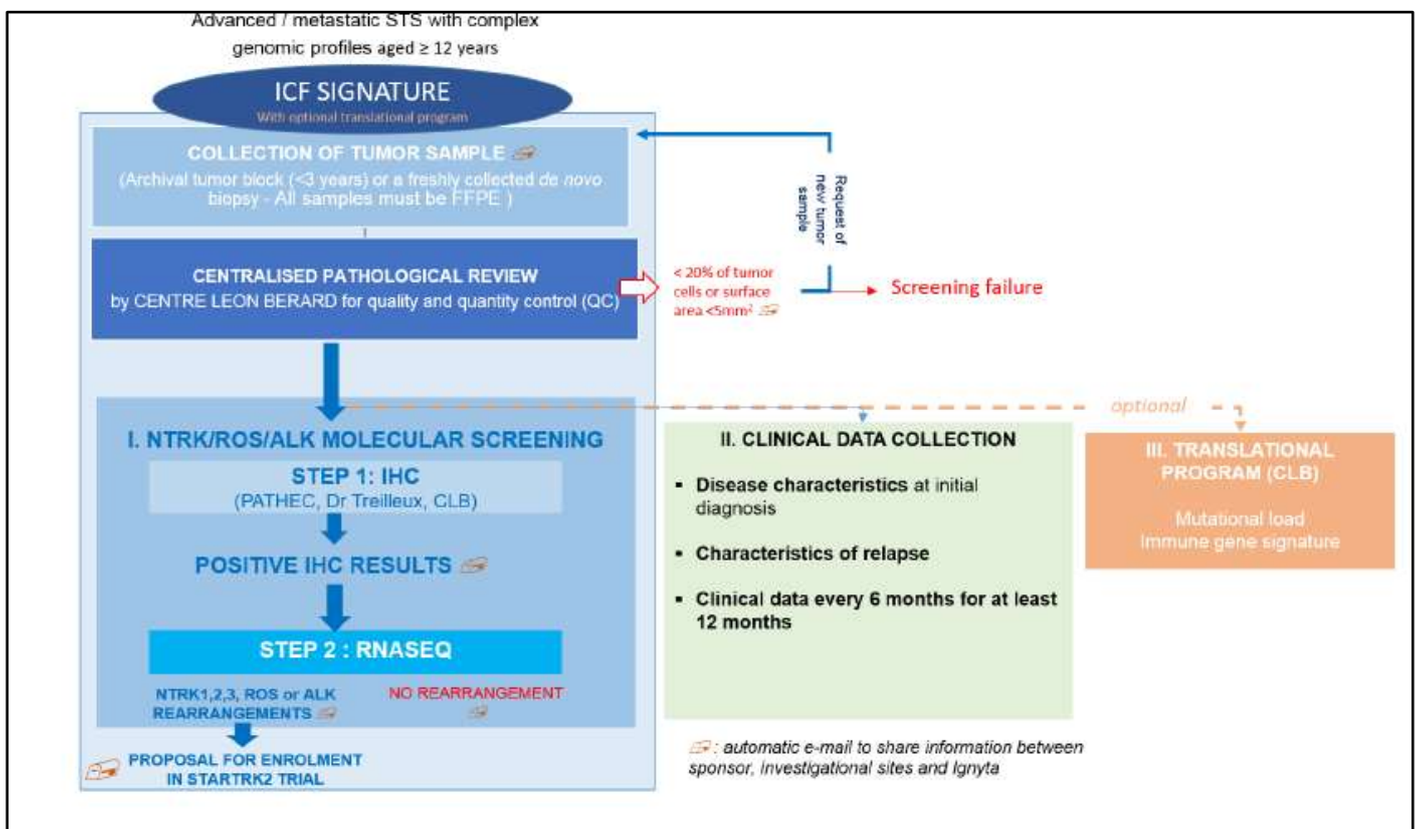


	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE RNASARC</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : ..... PI : <b>Isabelle DESMOULINS</b> Mail : <a href="mailto:Idesmoulins@cgfl.fr">Idesmoulins@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL</i>	Arc : <b>Serife DEMIREL</b>  Poste : 3740

//

« RNASARC »

**Programme de screening moléculaire des sarcomes des tissus mous à génomique complexe visant à détecter les réarrangements de gènes NTRK1/2/3, ROS1 ou ALK.**



**VALIDATION DES CRITERES DE SELECTION**

**Critères d'inclusion :**

1. Homme ou femme âgé(e) ≥ 12 ans à la date de signature du consentement.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
2. Diagnostic confirmé par un examen histologique de sarcomes des tissus mous de stade avancé/métastatique à génomique complexe (léiomyosarcome, sarcome indifférencié pléomorphe, liposarcome/rahbdomyosarcome pléomorphe, angiosarcome, tumeurs malignes des gaines des nerfs périphériques, myxofibrosarcome, fibrosarcome).	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
3. Disponibilité d'un échantillon tumoral représentatif fixé en formol et inclus en paraffine (FFPE), accompagné d'une lame hématoxyline/éosine et d'un compte-rendu histologique :	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE RNASARC</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : ..... PI : <b>Isabelle DESMOULINS</b> Mail : ldesmoulins@cgfl.fr <i>A contacter pour adresser/inclure patient          externe au CGFL</i>	Arc : <b>Serife DEMIREL</b>  Poste : 3740

//

<input type="checkbox"/> Soit un bloc tumoral archivé datant de moins de 3 ans à la date de signature du consentement éclairé, <input type="checkbox"/> Soit une biopsie <i>de novo</i> fraîchement collectée d'une lésion tumorale de diamètre $\geq 10$ mm, visible par imagerie et accessible à un prélèvement percutané.	
4. Confirmation centralisée du contrôle qualité/quantité de l'échantillon tumoral disponible/ <ul style="list-style-type: none"> <li>• Au moins 20 % (idéalement 30 %) de cellules tumorales</li> <li>• Surface de l'échantillon <math>&gt; 5</math> mm<sup>2</sup> ( idéalement 5-25 mm<sup>2</sup>)</li> </ul>	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
5. Patient (et titulaires de l'exercice de l'autorité parentale si mineur non émancipé) ayant compris, signé et daté volontairement le consentement éclairé avant le début de toute procédure spécifique demandée par le protocole et ayant la possibilité et la volonté de se conformer aux visites de suivi imposées par le protocole.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
6. Affilié à un régime d'assurance maladie ou bénéficiaire d'un tel régime.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

**Critères de non inclusion :**

1. Patient sans échantillon tumoral évaluable	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
2. Patient précédemment traité par un inhibiteur de TRK, ROS1 ou ALK. Toutes les autres thérapies antérieures sont autorisées sans limite du nombre de lignes précédemment reçues.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
3. Femme enceinte ou allaitante	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

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

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