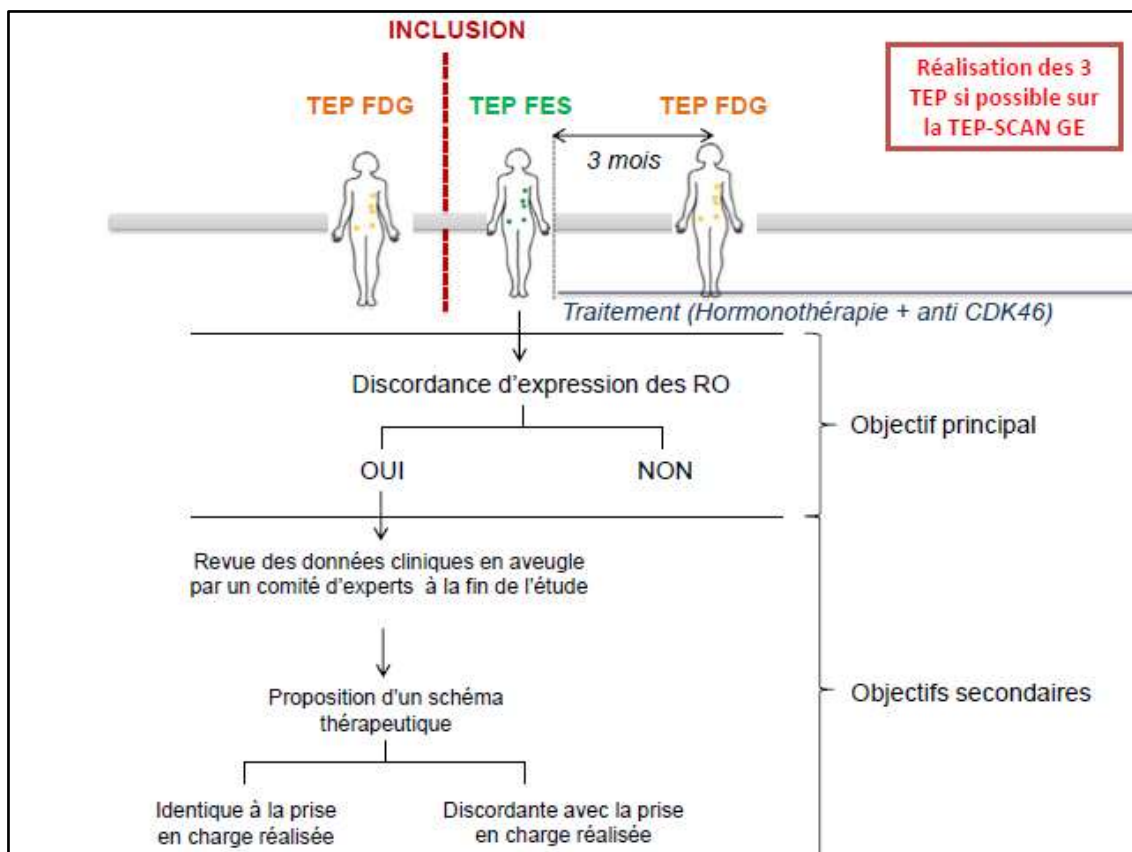

	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE ESTROTEPCOMPARE</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 27/10/2021	Investigateur en charge du patient : .....  <b>PI : Dr Claire TABOURET-VIAUD</b>  Mail : <a href="mailto:ctabouretviaud@cgfl.fr">ctabouretviaud@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL</i>	ARC : Serife <b>DEMIREL</b>  Poste : 3740

« EstroTEPCOMPARE »

**Evaluation de la discordance du statut hormonal de lésions métastatiques lors d'une première rechute d'un cancer du sein exprimant initialement les récepteurs aux oestrogènes : une étude pilote quant à l'intérêt de la tomographie par émission de positrons (TEP) au 16 $\alpha$ -[18F]-fluoro-17 $\beta$ -oestradiol (FES).**




	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE ESTROTEPCOMPARE</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 27/10/2021	Investigateur en charge du patient : .....  <b>PI : Dr Claire TABOURET-VIAUD</b>  Mail : <a href="mailto:ctabouretviaud@cgfl.fr">ctabouretviaud@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient          externe au CGFL</i>	ARC : <b>Serife DEMIREL</b>  Poste : 3740

### VALIDATION DES CRITERES DE SELECTION

#### Critères d'inclusion :

1. Score ECOG (Eastern Cooperative Oncology Group, détaillé en annexe) $\leq 2$	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
2. Cancer du sein stade IV.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
3. Tumeur primitive exprimant les RO (>10%).	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
4. Patiente candidate à un traitement par hormonothérapie (ou associant de l'hormonothérapie) ciblant les récepteurs à l'oestrogène en tant que traitement de première ligne dans un contexte de première récurrence métastatique (choix indépendant et libre du médecin oncologue en charge de la patiente).	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
5. Absence de surexpression de HER2 au sein de la tumeur (statut HER2 déterminé par IHC ou par FISH).	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
6. Absence de traitement antérieur pour la maladie métastatique.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
7. Statut métastatique confirmé par une TEP/TDM au 18F-FDG réalisée dans le mois précédent l'inclusion.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
8. Espérance de vie estimée à plus de 3 mois.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
9. Patiente apte à comprendre et à donner son consentement éclairé par signature pour sa participation à l'étude.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
10. Patiente affiliée au régime de sécurité sociale ou équivalent.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE ESTROTEPCOMPARE</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 27/10/2021	Investigateur en charge du patient : .....  <b>PI : Dr Claire TABOURET-VIAUD</b>  Mail : <a href="mailto:ctabouretviaud@cgfl.fr">ctabouretviaud@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient          externe au CGFL</i>	ARC : <b>Serife DEMIREL</b>  Poste : 3740

**Critères de non inclusion :**

1. Cancer du sein triple négatif.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
2. Surexpression HER2 +++.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
3. Cancer métastatique d'emblée	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
4. Atteinte métastatique exclusivement hépatique.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
5. Métastases cérébrales symptomatiques	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
6. Cancer bilatéral	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
7. Impossibilité de rester allongée ou de maintenir la position lors de l'acquisition TEP/TDM.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
8. Pathologie intercurrente non contrôlée engageant le pronostic vital à court terme.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
9. Diabète non contrôlé.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
10. Antécédent de réaction allergique attribuée à un composé chimique ou biologique apparenté au FDG ou au FES	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
11. Atteinte psychiatrique ou conditions sociales qui limiteraient la disponibilité et l'observance de la patiente aux différentes étapes de l'étude.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
12. Femme enceinte (test de grossesse obligatoire à l'inclusion) ou qui allaite.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

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

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