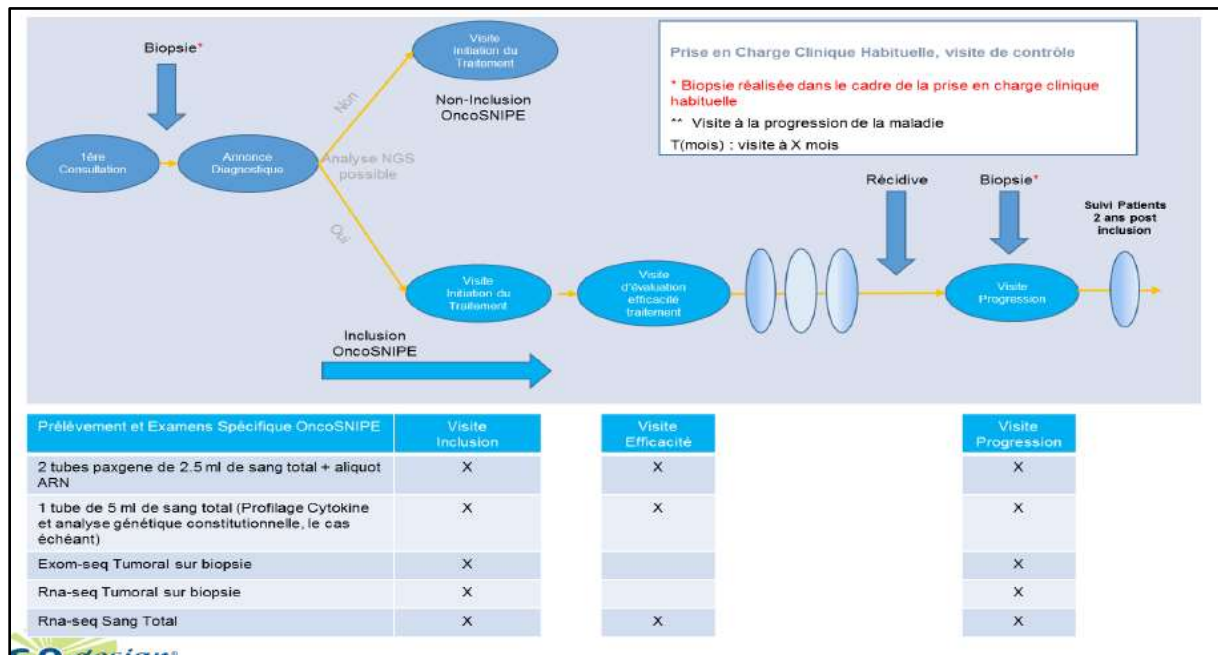
	CRITERES DE SELECTION ETUDE ONCOSNIPE SEIN	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 26/10/2021	Investigateur en charge du patient : PI : Isabelle DESMOULINS Mail : Idesmoulins@cgfl.fr <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL:</i>	Arc : Solène BUSSY Poste : 3484

« ONCOSNIPE »


Profil moléculaires associés à l'apparition de résistances chez des patients atteints de cancer.

Etude prospective exploratoire à partir de 3 localisations cancéreuses : le cancer du sein triple négatif et les cancers pancréatique ou bronchique non à petites cellules, localement avancés ou métastatiques.



Critères d'inclusion :


1. 18 ans et plus	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
2. Patiente chimio naïf	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
3. Patiente ne pouvant être traité exclusivement par chirurgie ou radiothérapie	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

	CRITERES DE SELECTION ETUDE ONCOSNIPE SEIN	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 26/10/2021	Investigateur en charge du patient : PI : Isabelle DESMOULINS Mail : Idesmoulins@cgfl.fr <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL:</i>	Arc : Solène BUSSY Poste : 3484

4. Taux de cellules tumorales observées sur les biopsies > 30%	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
5. OMS 0, 1 ou 2	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
6. Sujet affiliée à un régime de sécurité de protection sociale d'assurance maladie	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
7. Sujet ayant daté et signé un consentement éclairé	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
8. Pour les femmes en âge de procréer (test de grossesse négatif) : Contraception efficace	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
9. Espérance de vie > 3 mois	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
10. Cancer du sein de diagnostic récent, histologiquement prouvé	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
11. → Triple négatif : Stade I ou III (y compris stade T4d = cancer inflammatoire) → LumB : Stade II ou III (classification UICC)	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
12. Non métastatique (M0)	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
13. → Triple négatif : RO et RP < 10% ; Absence de surexpression HER2 (0 ou 1+ en IHC) et/ou FISH Négatif → LumB : RO+ ; RP +/- ; HER2- ; Prolifération élevée	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

Critères de non inclusion :

1. Antécédent de chimiothérapie (sauf adjuvante terminée depuis plus de 6 mois) ou radiothérapie	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
2. Patient dont le suivi et le traitement ne seront pas effectués au sein des établissements de santé de l'étude	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
3. Tumeur non histologiquement prouvée	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
4. Espérance de vie inférieure à 3 mois	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
5. Grossesse ou allaitement	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
6. Refus de participation du patient	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
7. Personnes privées de liberté, sous tutelle ou sous curatelle	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
8. Impossibilité de se soumettre au suivi médical de l'essai pour des raisons sociales ou psychiques	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
9. Non affiliation à la Sécurité Social ou à l'aide Médical de l'Etat ou à la CMU	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

	CRITERES DE SELECTION ETUDE ONCOSNIPE SEIN	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 26/10/2021	Investigateur en charge du patient : PI : Isabelle DESMOULINS Mail : Idesmoulins@cgfl.fr <i>A contacter pour adresser/inclure patient externe au CGFL:</i>	Arc : Solène BUSSY Poste : 3484

10. Condition pour laquelle la participation au protocole présenterait un risque ou qui ne permettrait pas de respecter les exigences du protocole selon l'investigateur	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
11. Antécédents d'autres cancers dans les 5 dernières années sauf cancer du col de l'utérus et cancers cutanés des cellules basales ou épidermoïdes traités	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
12. Pathologie significatives et/ou non contrôlées ou autres conditions pouvant altérer la participation à l'étude telles que : <ul style="list-style-type: none"> - Angor instable, arythmie symptomatique ou non contrôlée nécessitant un traitement, hypertension non contrôlée, cardiopathie congestive de classe NYHA II, III ou IV, infarctus du myocarde ou accident vasculaire cérébral dans les 6 mois avant l'étude - Infection ou pathologie active (aigüe/chronique) ou non contrôlée compromettant la capacité à évaluer le patient ou à permettre au patient de terminer l'étude - Maladies bénignes non contrôlées ou dont le contrôle pourrait être compromis par le traitement à l'étude, telles que diabète sévère non contrôlé par un traitement médical - Trouble électrolytique de grade ≥ 2 selon la classification NCI-CTCAE version 4.03 et ne pouvant pas être corrigé avant le début du traitement à l'étude tel qu'une hypo ou hyperkaliémie, hypo ou hypercalcémie (corrigées avec l'albumine sérique), hypo ou hypermagnésémie 	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
13. Séropositivité au VIH connue	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
14. Cancer mammaire non opérable ou métastatique	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
15. Antécédent de cancer du sein traité	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

Date :

Signature de l'investigateur :