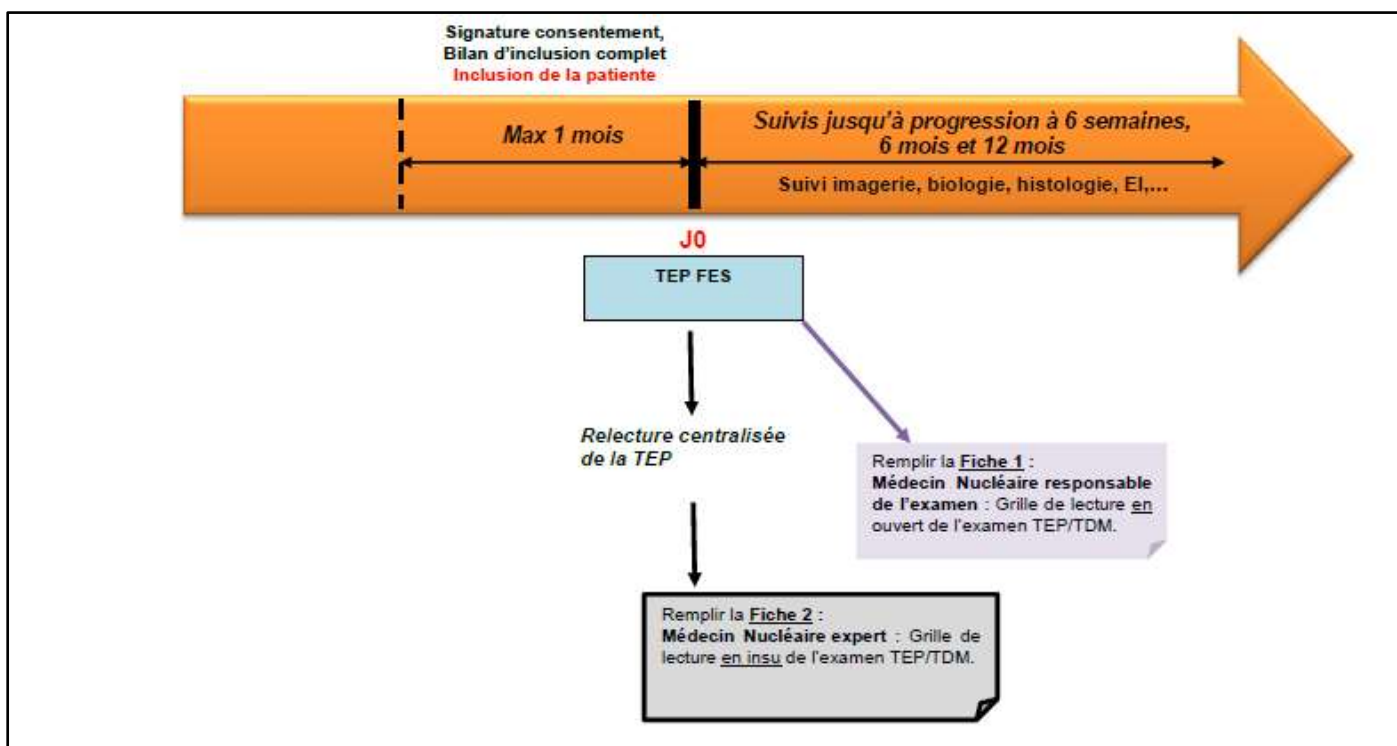
	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE TEP FES</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : ..... <b>PI : Dr Jean-Louis Alberini</b> Mail : <a href="mailto:JLAlberini@cgfl.fr">JLAlberini@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient          externe au CGFL</i>	Tec : <b>Aurore BARD</b> Poste : 3618

« TEP FES »


**Étude d'évaluation de la prédiction de la réponse à l'hormonothérapie de 2ème ligne par la TEP au 16α-[18F]fluoro-17β-oestradiol (FES) chez les patient(e)s atteint(e)s de cancer du sein métastatique**



**VALIDATION DES CRITERES DE SELECTION**

**Critères d'inclusion**    Toute réponse « Non » exclut le patient

1. Cancer du sein (canaulaire ou lobulaire) exprimant en immunohistochimie des récepteurs hormonaux (RP+ et/ou RE+, avec niveau de significativité ≥ 10%) mais ne surexprimant pas HER2 sur la tumeur ou sur une métastase,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
2. Stade métastatique avec au moins une lésion identifiable sur le bilan conventionnel autre qu'une lésion hépatique,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
3. Patient(e) progressant sous une 1ère ligne d'hormonothérapie	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
4. Patient (e) candidat (e) à un nouveau traitement hormonal de 2ème ligne	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
5. Femme ménopausée	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
6. Karnofsky ≥ 70 ou ECOG 0-1,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

	<b>CRITERES DE SELECTION</b>  <b>ETUDE TEP FES</b>	Identité patient (coller étiquette patient)
Version 1.0 du 24/10/2021	Investigateur en charge du patient : ..... <b>PI : Dr Jean-Louis Alberini</b> Mail : <a href="mailto:JLAlberini@cgfl.fr">JLAlberini@cgfl.fr</a> <i>A contacter pour adresser/inclure patient          externe au CGFL</i>	Tec : <b>Aurore BARD</b> Poste : 3618

7. Espérance de vie d'au moins 6 mois,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
8. Créatinine $\leq$ 2,5 normale,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
9. Patient (e) assuré (e) sociale,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
10. Consentement éclairé signé.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

*NB : La participation concomitante à un autre projet de recherche clinique est autorisée si elle n'entrave pas le bon déroulement de l'essai en cours*

**Critères de non inclusion Toute réponse « Oui » exclut le patient**

1. Tumeur sur-exprimant HER2 en immunohistochimie,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
2. Tumeur n'exprimant pas de façon significative (<10%) les récepteurs hormonaux,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
3. Traitement hormonal en cours,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
4. Contre-indication à un nouveau traitement hormonal de 2ème ligne,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
5. Patient (e) recevant ou susceptible de recevoir une chimiothérapie de 2ème ligne dans le cadre de l'évolution de son cancer du sein,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
6. Personnes privées de liberté ou sous tutelle,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
7. 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
8. Maladie grave ou comorbidité évaluée à risque,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
9. Antécédents de cancers dans les 5 ans, à l'exception de carcinomes cutanés autres que des mélanomes, ou de carcinome in-situ du col utérin,	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non
10. Incapacité intellectuelle à signer le consentement éclairé.	<input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non

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

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