

P. HEITZMANN<sup>1</sup>, C. LEFEBVRE<sup>1</sup>, F. COCQUEL<sup>1</sup>, C. RAVENEAU<sup>1</sup>, C. LINASSIER<sup>1</sup>  
<sup>1</sup> Réseau Régional de Cancérologie OncoCentre

## Introduction

L'Equipe Mobile de Recherche Clinique (EMRC) en cancérologie de la région Centre Val de Loire est composée de 4 Techniciens d'Etude Clinique (TEC) depuis 2008. Le déploiement de cette équipe par le réseau OncoCentre a nécessité la mise en place d'outils, à la fois pour suivre son activité et pour faciliter les inclusions par les professionnels. Le Dossier Communiquant de Cancérologie (DCC) régional a été tout naturellement le support de ces outils depuis 2011.

## À savoir

- Début du DCC en région Centre-Val de Loire : 2007
- 91% des fiches RCP de la région en 2015 sont saisies dans le DCC (32.000)
- L'Institut National du Cancer (INCa) met à jour un registre national des essais cliniques consultable en ligne

## Matériel et méthode

### Étape ① : Création d'une grille d'activité dans le DCC

La première étape a consisté à mettre à disposition des TEC une fiche de recueil des données d'activité, dans les dossiers des patients concernés. L'objectif est de tracer les patients screenés.

Form fields include: Date inclusion essai (23/05/2016), Nom du professionnel (Carole LEFEBVRE, Administratif), Organe concerné (Gastro-entérologie), Possibilité d'inclusion (patient inclus), Nom essai (ACSE Crizom), Type essai (Institutionnel), N° enregistrement INCa (RECF2118), Centre investigateur, and Date de décès.

### Étape ② : Élaboration d'une base régionale

En parallèle, une base régionale des essais cliniques a été créée, en liaison avec le registre des essais cliniques de l'INCa. L'objectif est de renseigner les essais cliniques de manière structurée et exploitable. Un connecteur ainsi qu'une organisation ont été mis en place pour mettre à jour la base en temps réel, en fonction des ouvertures de centres investigateurs.

Form sections include: Nom du Protocole, Organe concerné, Age, N° de l'enregistrement DCC, Type de patient, Type d'essai, Phase, Consentement, Date de validation par le Comité Scientifique, and Date de fermeture de l'essai aux inclusions.

### Étape ③ : Mise à disposition en RCP

La troisième étape a concerné la mise à disposition de cette base et de la liste des investigateurs directement en RCP.

A partir des fiches de RCP du DCC, les participants ont accès en temps réel aux essais ouverts aux inclusions dans la région, filtrés en fonction de l'âge du patient et de l'organe concerné, puis à la liste des établissements investigateurs. Pour chaque essai, une liaison avec le registre des essais cliniques de l'INCa permet l'accès direct au synopsis.

RECF2118

Protocole	Numéro INCa
ACse_crizo	RECF2118
CEOLE	RECF1512
MYCA	RECF1779
PAOLA	TEMP250
PAOLA-1	TEMP244
PROSPECTYON	RECF2389
REGOVAR	TEMP249
TAPAZ	TEMP240

## Résultats

Nom de naissance	Nom d'usage / marital	Prénom	Date de naissance
TEST		Test	07/03/2013
TEST		Vanessa	01/01/1980
TEST	Essai novembre		06/06/1944
TEST		Amélie	01/01/1980
TESTPHO	Essai		06/06/1944

La mise à disposition de la base à partir des fiches RCP facilite le repérage des patients éligibles dans les établissements utilisant l'EMRC. Lorsqu'un professionnel souhaite proposer un essai au patient, il lui suffit de cocher le protocole correspondant dans la liste disponible en RCP.

Dès qu'un patient est pressenti, son dossier apparaît dans le tableau de bord des TEC qui vont alors vérifier les critères et proposer l'inclusion.

Grâce à l'infocentre, des tableaux d'activité sont produits à partir des données renseignées par les TEC dans la fiche de recueil. Le suivi de l'activité a donc pu être déployé très rapidement en région Centre-Val de Loire, également grâce à l'implication des TEC de l'EMRC.

## Conclusion

Le DCC constitue un outil tout à fait adapté pour le recueil d'activité en recherche clinique. L'accès éventuel des TEC aux RCP permet également de repérer des patients éligibles. L'outil en cours de RCP est largement utilisé par les établissements aidés par l'EMRC. Une ouverture du système aux acteurs de la recherche clinique en cancérologie n'utilisant pas l'EMRC est en projet, notamment avec le CHRU de Tours.