

P. HEITZMANN<sup>1</sup>, C. LEFEBVRE<sup>1</sup>, F. COCQUEEL<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 Communicant 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.

### 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.

### 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.

L'objectif est de promouvoir la recherche en RCP.

## Résultats

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.

