

BUREAU DE LIAISON FRANÇAIS DE L'EORTC

Par Justine Bobinnec¹ et Beata Juzyna¹ – Agents de liaison en France et équipe du siège de l'EORTC²

¹Bureau de liaison de l'EORTC auprès d'UNICANCER, Paris, FR;

²Bureaux de communication et de politique internationales du siège de l'EORTC, Bruxelles, BE

Table des matières

- Édito
- Activités du bureau de liaison d'octobre 2018 à mai 2019
 - Essais autorisés ou en cours d'évaluation d'octobre 2018 à mai 2019
 - Essais amendés entre octobre 2018 et mai 2019
 - Essais à venir
 - Informations sur les études auxquelles les sites français peuvent encore participer
- Portefeuille des études EORTC et état d'avancement du recrutement en France
- Quel genre d'assistance fournit le bureau de liaison de l'EORTC?
- Opportunités de carrière pour les jeunes investigateurs (médecins et statisticiens)
- Informations réglementaires & questions fréquentes
- Calendrier des manifestations

Édito

Nous avons le plaisir de vous présenter la 12ème édition de la newsletter regroupant les dernières informations sur l'EORTC.

Vous trouverez un bilan des activités du bureau de liaison français ainsi que des essais autorisés depuis octobre 2018, en cours de soumission et à venir en 2019 en France.

Vous serez également informé des prochaines manifestations organisées par l'EORTC en 2019-2020.

Activités du bureau de liaison d'octobre 2018 à mai 2019

Essais autorisés ou en cours d'évaluation d'octobre 2018 à mai 2019

Durant le quatrième trimestre 2018 à mai 2019, huit nouvelles études ont été approuvées ou sont en cours d'évaluation pour autorisation en France.

CANCERS DIGESTIFS

Essai 1707-GITCG: Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche : « Immunothérapie adjuvante chez des patients atteints d'un cancer gastrique, après une chimiothérapie préopératoire à risque élevé de récurrence (N+ et/ou R1) – une étude de phase 2, contrôlée, randomisée en ouvert (VESTIGE) »

L'investigateur coordonnateur de cette étude est le Dr Valérie BOIGE de l'Institut Gustave Roussy à Villejuif.

Essai autorisé par l'ANSM le 18 décembre 2018 et en cours de revue par le CPP NO IV (Lille)

TUMEURS THORACIQUES

Essai 1525-LCG: Etude de phase II non randomisée

Titre de la recherche: Etude à un seul bras, multicentrique, de phase II évaluant l'immunothérapie chez des patients atteints d'un thymome de type B3 ou d'un carcinome thymique, préalablement traités par chimiothérapie

Il s'agit d'une étude à un seul bras, multicentrique, de phase II, en 2 stades, évaluant l'activité et la sécurité d'emploi du nivolumab chez des patients atteints d'un thymome de type B3 ou d'un carcinome thymique de stade avancé/métastatique ayant reçu une chimiothérapie de première intention, à base de platine.

L'investigateur coordonnateur de cette étude au sein de l'EORTC est le Dr Nicolas GIRARD.

Essai autorisé par l'ANSM le 17 avril 2018 et en cours d'évaluation par le CPP Nord-Ouest IV (Lille)

Essai 1702-LCG-ROG (HALT): Etude de phase I/II randomisée

Titre de la recherche : « Traitement ciblé, avec ou sans radiothérapie avec intensification de dose, de la maladie oligoprogressive (MOP) dans les tumeurs pulmonaires avec addiction oncogénique»

Il s'agit d'un essai pour déterminer si, chez les patients atteints d'un CPNPC avancé porteur d'une mutation, le recours à la SBRT sur ≤ 3 sites de MOP en parallèle de la poursuite du traitement par TKI améliore la survie sans progression (SSP) par rapport à la poursuite du traitement par TKI seul.

L'investigateur coordonnateur national pour la France de cette étude au sein de l'EORTC est le Dr Cécile LE PECHOUX de l'Institut Gustave Roussy à Villejuif.

Essai autorisé par l'ANSM le 28 novembre 2018 et approuvé par le CPP SE III (Lyon) le 07 janvier 2019.

CANCERS DU SEIN

Essai 1745-ETF-BCG: Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche : “ Étude de phase II portant sur le palbociclib comme traitement adjuvant alternatif à la chimiothérapie en cas de cancer du sein de stade précoce ER+/HER2-négatif à haut risque chez des patients âgés (APPALACHES)”

Il s'agit d'une étude de phase II, non comparative, à deux bras, en ouvert, multicentrique, randomisée (2:1) chez des patients âgés atteints d'un cancer du sein de stade précoce - stade II/III, ER+, HER2- pour lequel un traitement par chimiothérapie est indiqué.

L'investigateur coordonnateur national en France de cette étude est le Dr Etienne BRAIN de l'Institut Curie à Saint-Cloud.

Essai autorisé par l'ANSM le 18 octobre 2018 et approuvé par le CPP IDF VII le 28 novembre 2018.

CANCERS TÊTE et COU

Essai 1735-HNCG: Etude de phase III randomisée

Titre de la Recherche : « Une étude randomisée de phase III portant sur le durvalumab par rapport au placebo en entretien après une chimioradiothérapie concomitante postopératoire chez des patients atteints de carcinome épidermoïde VPH-négatif de la tête et du cou présentant un risque élevé de récurrence : ADHERE».

Il s'agit d'une étude de phase III randomisée, contrôlée par placebo en aveugle, conçue pour démontrer la supériorité du groupe expérimental sur le groupe témoin. Après la chirurgie et la vérification des critères d'admissibilité, les patients seront randomisés entre le bras témoin et le bras expérimental avec un rapport de 1:1.

L'investigateur coordonnateur national en France de cette étude est le Dr Noémie VULQUIN du centre Georges-François-Leclerc à Dijon.

Essai soumis à l'ANSM et au CPP SM V (Nice) le 18 mars 2019.

SARCOMES

Essai 1762-STBSG: Etude de phase II non randomisée

Titre de la Recherche : « Réduction de l'intensité de la dose du dénosumab pour le traitement d'entretien des tumeurs osseuses à cellules géantes non résécables : une étude multicentrique de phase II intitulée « REDUCE »

Il s'agit d'une étude de phase 2 multicentrique, multinationale, en ouvert, à bras unique, sur le dénosumab en monothérapie. Les patients seront inclus après 1 an de traitement par le dénosumab, administré en dose complète de 120 mg, SC, le premier jour de chaque cycle de 4 semaines. Après inclusion, les patients recevront une dose réduite de dénosumab 120 mg, SC, le premier jour de chaque cycle de 12 semaines, jusqu'à progression, toxicité inacceptable ou retrait du patient.

L'investigateur coordonnateur national en France de cette étude est le Dr Axel LE CESNE de l'Institut Gustave Roussy à Villejuif.

Essai autorisé par l'ANSM le 14 février 2019 et en cours d'évaluation auprès du CPP SE V (Grenoble).

RADIOTHERAPIE

Essai 1811: Etude de COHORTE

Titre de la Recherche: « E²-RADlatE: EORTC-ESTRO: Infrastructure de radiothérapie pour l'Europe »

L'objectif de cette étude multi-cohortes est de mettre en place des cohortes pour collecter un grand nombre de données analysables en situation réelle auprès de patients cancéreux en radiothérapie.

E²-RADlatE centralisera l'information provenant de ces patients et élaborera une base de données, dont les éléments pourront être partagés avec d'autres parties afin de maximiser les connaissances et de permettre l'identification des pratiques qui améliorent le traitement et la gestion post-traitement des patients atteints de cancer.

L'investigateur coordonnateur national en France de cette étude est le Dr Bernardino De BARI de l'hôpital Jean Minjot à Besançon.

Essai soumis au CPP IDF IV (Saint-Louis) et en cours d'évaluation.

TUMEURS CEREBRALES

Essai 1635-BTG: Etude de phase III randomisée

Titre de la recherche : "IDH mutated 1p/19q intact lower grade glioma following resection : Wait or Treat ? The I-WOT study"

L'objectif principal de cette étude est de déterminer si, chez les patients atteints d'un astrocytome à isocitrate déshydrogénase (IDHmt) à mutation oligosymptomatique diffuse et anaplasique, une radiothérapie (RT) immédiate post-opératoire suivie de 12 cycles de temozolomide (TMZ) améliore la survie sans nouvelle intervention comparativement à une surveillance active post-opératoire suivie par un premier traitement.

L'investigateur coordonnateur national pour la France de cette étude au sein de l'EORTC est le Dr Emilie LE RHUN du CHRU de Lille.

Essai autorisé par l'ANSM le 20 mai 2019 et en cours d'évaluation auprès du CPP Ouest I (Tours).

Essais amendés entre octobre 2018 et mai 2019

Entre octobre 2018 et mai 2019, vingt et un amendements substantiels ont été soumis ou autorisés sur des études conduites en France.

TUMEURS CEREBRALES

Essai 1608-BTG: Etude de phase Ib non randomisée

Titre de la recherche : « Étude portant sur le TG02 chez des personnes âgées atteintes d'un astrocytome anaplasique ou d'un glioblastome nouvellement diagnostiqué ou chez les adultes atteints d'un astrocytome anaplasique ou d'un glioblastome récidivant : Étude de phase Ib »

Amendement FR04 autorisé par l'ANSM le 04 avril 2019 et soumis au CPP IDF II.

Amendement FR05 autorisé par l'ANSM le 24 avril 2019 et soumis au CPP IDF II.

CANCERS DIGESTIFS

Essai 1203-GITCG : Essai randomisé de phase II

Titre de la recherche : « Intégration du trastuzumab, avec ou sans pertuzumab, dans la chimiothérapie péri-opératoire du cancer de l'estomac HER-2 positive : l'ESSAI INNOVATION »

Amendement FR04 soumis à l'ANSM et CPP IDF V (Saint-Antoine) le 16 avril 2019.

CANCERS TETES ET COU

Essai 1420-HNCG-ROG : Essai randomisé de phase III

Titre de la recherche : « Etude de phase III visant à évaluer le « meilleur » de la radiothérapie comparativement au « meilleur » de la chirurgie (chirurgie transorale [CTO]) chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde oropharyngé (CEO) T1-T2, N0 »

Amendement FR03 soumis au CPP Est II (Besançon) et autorisé par l'ANSM le 07 mai 2019.

Essai 1559-HNCG: Etude pilote

Titre de la recherche : « Une étude pilote portant sur une stratégie thérapeutique personnalisée basée sur des biomarqueurs ou une immunothérapie chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou en récurrence ou métastatique » - UPSTREAM

Amendement FR01 approuvé par le CPP Sud-Est II (Lyon) le 12 septembre 2018 et par l'ANSM le 15 novembre 2018

Amendement FR02 autorisé par l'ANSM le 14 mars 2019

Amendement FR03 approuvé par le CPP Sud-Est II (Lyon) le 24 avril 2019

Amendement FR04 autorisé par l'ANSM le 17 avril 2019

CANCER DE LA PROSTATE

Essai 1333-GUCG : PEACE III- Etude de phase III randomisée

Titre de la recherche : Étude multicentrique randomisée de phase III comparant l'enzalutamide et la combinaison de Ra-223 et d'enzalutamide chez des patients atteints d'un cancer de la prostate résistant à la castration asymptomatique ou modérément symptomatique avec des métastases osseuses - PEACE III

Amendement FR03 autorisé par le CPP IDF VII le 07 février 2019.

Essai 1414-ROG-GUCG : Etude de phase IIIb randomisée

Titre de la recherche : « Essai randomisé de phase IIIb comparant l'irradiation associée à un traitement par privation androgénique à long terme par un antagoniste de la GnRH versus un agoniste de la GnRH associé à un traitement de protection de l'élévation momentanée du taux de testostérone chez des patients présentant un risque très élevé de cancer de la prostate localisé ou localement avancé. Une étude conjointe des groupes ROG et GUCG de l'EORTC» PEGASUS

Amendement FR02 autorisé par l'ANSM le 12 novembre et par le CPP Ouest V le 04 décembre 2018.

Essai 1532-GUCG: Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche: Étude de phase 2, randomisée, en ouvert sur l'ODM-201 par voie orale par rapport au traitement par privation androgénique (TPA) avec des agonistes ou antagonistes de l'hormone de libération des gonadotrophines (GnRH) chez des hommes atteints d'un cancer de la prostate hormono-naïf

Amendement FR02 soumis à l'ANSM et CPP Ouest III le 15 avril 2019

TUMEURS THORACIQUES

Essai 1417-LCG: Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche : « RÉACTION : Étude de phase II de l'étoposide et du cis/carboplatine avec ou sans pembrolizumab sur le cancer du poumon à petites cellules étendu non traité »

Amendement FR02 autorisé par l'ANSM le 27 mars 2019 et par le CPP Sud-Est IV (Lyon) le 12 février 2019

CANCERS DU SEIN

Essai 1745-ETF-BCG: Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche : “ Étude de phase II portant sur le palbociclib comme traitement adjuvant alternatif à la chimiothérapie en cas de cancer du sein de stade précoce ER+/HER2-négatif à haut risque chez des patients âgés (APPALACHES)”

Amendement FR01 approuvé par le CPP IDF VII le 09 mai 2019.

Amendement FR02 soumis au CPP IDF VII et ANSM le 13 mai 2019.

MELANOME

Essai 1612-MG: Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche : « Association du traitement ciblé (encorafénib et binimétinib) suivie d'une association d'immunothérapie (ipilimumab et nivolumab) par rapport à une association d'immunothérapie immédiate chez des patients atteints d'un mélanome non résecable ou métastatique avec mutation V600 BRAF : une étude de phase II randomisée menée par l'EORTC (EBIN) »

Amendement FR01 approuvé par le CPP IDF IV le 25 octobre 2018.

Amendement FR02 approuvé par le CPP IDF IV le 20 décembre 2018.

Amendement FR03 approuvé par le CPP IDF IV le 28 février 2019.

Amendement FR04 approuvé par le CPP IDF IV le 25 avril 2019.

Amendement FR05 soumis à l'ANSM le 14 mai 2019.

MULTITUMEURS

Essai 1553 : SPECTA rare devient SPECTA

Titre de la recherche : « SPECTA: Sélection de patients atteints de cancer en vue d'un accès efficace aux essais cliniques »

Le programme SPECTA a été regroupé sous une seule étude EORTC 1553.

Les critères d'admissibilité ont été mis à jour afin d'élargir la population cible à tous les types de tumeurs. L'âge minimum a été abaissé à 12 ans. La liste des centres participants français a été élargie car la portée de ce projet englobe dorénavant plusieurs types de tumeurs cancéreuses.

L'investigateur coordonnateur de cette étude reste le Dr Patricia PAUTIER de l'institut Gustave Roussy à Villejuif.

Amendement FR02 autorisé par l'ANSM le 08 octobre 2018 et par le CPP Nord-Ouest I (Rouen) le 19 octobre 2018

Amendement FR03 approuvé par le CPP Nord-Ouest I (Rouen) le 25 janvier 2019

Essais à venir

Il est prévu l'ouverture de plusieurs nouvelles études sur le territoire français en 2019. Quatre d'entre-elles sont en cours de soumission réglementaire et devraient être autorisées d'ici les troisième et quatrième trimestres 2019.

CANCER DE LA PROSTATE

Essai 1531-ROG : Etude de phase III randomisée

Titre de la recherche : Traitement par privation androgénique d'une durée de 6 mois et radiothérapie, en association à de l'apalutamide ou non, dans des cas de cancer de la prostate localisé à risque intermédiaire et à haut risque limité : une étude de phase III

L'objectif principal est de déterminer si l'association de l'apalutamide à un traitement par privation androgénique de 6 mois à base d'agonistes de la LHRH chez des patients atteints d'un cancer de la prostate localisé à risque intermédiaire et à haut risque limité sous radiothérapie (RT) primaire améliore la survie sans maladie (SSM), évaluée par le médecin traitant, par rapport à l'association d'un traitement par privation androgénique et d'une radiothérapie sans administration d'apalutamide.

L'investigateur coordonnateur de cette étude au sein de l'EORTC et également le coordonnateur national pour la France est le Dr Crehange du centre Georges François Leclerc à Dijon.

Dossiers de soumission ANSM et CPP en cours de préparation

CANCER DU POU MON

Essai 08112-LCG: Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche : « Nintédanib comme traitement d'entretien du mésothéliome pleural malin (NEMO) : étude de phase II, en double aveugle, randomisée du Groupe sur le cancer du poumon de l'EORTC »

L'objectif de cette étude est de savoir si l'ajout, après la chimiothérapie classique, du nintédanib, un médicament qui cible la croissance tumorale, aide à maintenir la tumeur sous contrôle et aide les patients atteints de mésothéliome pleural malin à vivre plus longtemps.

L'investigateur coordonnateur national pour la France de cette étude au sein de l'EORTC est le Dr Matteo GIAJ LEVRA de l'hôpital Michallon à Grenoble.

Dossiers de soumission ANSM et CPP en cours de préparation.

LYMPHOME CUTANÉ

Essai 1636-CLTF: Etude prospective

Titre de la recherche: A prospective, multicentre, single-arm cohort study of photopheresis in the treatment of erythrodermic MF and SS (the PROMPT study)

L'investigateur coordonnateur national pour la France de cette étude au sein de l'EORTC est le Dr Bagot de l'hôpital St-Louis à Paris

Dossiers de soumission ANSM et CPP en cours de préparation.

CANCERS DU SEIN

Essai 1617 –QLQ-BCG-ROG : Etude de suivi

Titre de la recherche : "Follow-up in Early and Locally Advanced Breast Cancer Patients: An EORTC QLQ-BCG-ROG Protocol

L'investigateur coordonnateur national pour la France de cette étude au sein de l'EORTC est en cours de sélection.

Dossiers de soumission ANSM et CPP en cours de préparation.

Informations sur les études auxquelles les sites français peuvent encore participer

Essai 1537-LYMG (COBRA):

Titre de la recherche : Thérapie ciblée adaptée à la réponse déterminée très précocement par TEP-FDG dans le lymphome hodgkinien de stade avancé: une étude de phase II à bras unique.

Coordinateur de l'étude à l'EORTC: Dr Martin Hutchings, Rigshospitalet (#401), Copenhagen, DK
Co-coordonateur de l'étude à l'EORTC : Dr Wouter Plattel, UMCG, Groningen, NL

Objectif(s) : L'objectif principal de cet essai est d'évaluer si une adaptation de traitement reposant sur des résultats très précoces de la TEP-FDG/TDM donne lieu à une amélioration de l'efficacité tout en minimisant la toxicité du traitement dans le lymphome de Hodgkin (LH) à un stade avancé chez des patients traités par schémas thérapeutiques à base de brentuximab védotine.

L'investigateur coordonnateur national pour la France de cette étude au sein de l'EORTC est le Dr Youlia Kirova de l'institut Curie- Hopital de Paris.

Essai EORTC-1621-QLG-LG:

Titre de la recherche : Un projet de survie pour comprendre et améliorer les résultats à long terme chez les patients atteints de leucémie myéloïde aiguë (SPARTA) : La plate-forme SPARTA

Coordinateurs de l'étude à l'EORTC:

Prof. Frédéric Baron, C.H.U. Sart-Tilman (#155), Liege, BE et
Dr Fabio Efficace, La Sapienza Ematologia (#733), Roma, IT

Objectif: L'objectif principal de l'étude est d'examiner comment les facteurs sociodémographiques, la comorbidité, la maladie et les facteurs liés au traitement sont associés aux résultats à long terme de la qualité de vie chez les survivants de la LMA qui ont reçu un traitement de première ligne contre la LMA après leur participation à un essai clinique contrôlé randomisé ou selon les soins cliniques courants.

Essai EORTC-1762-STBSG (REDUCE)

Titre de la recherche : Réduction de l'intensité de la dose du dénosumab pour le traitement d'entretien des tumeurs osseuses à cellules géantes non résécables: une étude multicentrique de phase II intitulée « REDUCE »

Coordinateurs de l'étude à l'EORTC:

Dr Emanuela Palmerini, IRCCS Istituto Ortopedico Rizzoli (#9551), Bologna, IT et
Prof. Hans Gelderblom, Leiden University Medical Centre (#310), Leiden, NL

Objectif: L'objectif principal de l'essai est d'évaluer le rapport risque/bénéfice du dénosumab dans le traitement d'entretien de patients ayant besoin de prendre du dénosumab à long terme (> 1 an). Dans ce but, le calendrier de traitement avec une densité de dose réduite (120 mg par voie SC toutes les 12 semaines au lieu de toutes les 4 semaines) sera étudié, en commençant après 1 an (12 à 15 mois) de traitement par dénosumab à la dose complète, conformément à la notice. Les répercussions sur l'ostéonécrose de la mâchoire (ONM), sans compromettre le contrôle de la maladie, seront évaluées.

L'investigateur coordonnateur national pour la France de cette étude au sein de l'EORTC est le Dr Axel Cesne de l'institut Gustave Roussy à Villejuif.

EORTC-1809-STBSG (STRASS 2):

Titre de la recherche : Une étude de phase III randomisée de chimiothérapie néoadjuvante suivie d'une chirurgie par opposition à une chirurgie seule chez des patients présentant un sarcome rétropéritonéal (SRP) à risque élevé.

Coordinateurs de l'étude à l'EORTC:

Dr Alessandro Gronchi, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (#704), Milano, IT et
Dr Vinan Van Houdt, The Netherlands Cancer Institute-Antoni Van Leeuwenhoekziekenhuis (#301), Amsterdam, NL

Objectif: L'objectif principal de cette proposition d'étude est d'évaluer si la chimiothérapie préopératoire, en complément d'une chirurgie curative intentionnelle, améliore le pronostic des patients DD LPS et LMS à haut risque.

EORTC-1811 (E²-RADlatE):

Titre de la recherche: E²-RADlatE : Infrastructure de radiothérapie de l'EORTC-ESTRO pour l'Europe

Coordinateurs de l'étude à l'EORTC:

Dr Yolande Lievens, Universitair Ziekenhuis Gent (#104), Gent, BE et
Prof. Damien Weber, Paul Scherrer Institute - Center for Proton Therapy (CPT) (#6600), Villigen, CH

Objectif: L'objectif principal est de recueillir des données de vie réelle de patients atteints d'un cancer traités par radiothérapie, afin d'appuyer la recherche concernant la radiothérapie et de fournir des preuves du rôle de la radio-oncologie dans le cadre d'une approche multidisciplinaire.

L'activation des pays/centres sur cette plateforme se fait par étapes avec de plus en plus de pays et de centres se joignant à cette dite plate-forme, avec des évaluations et éventuellement des adaptations opérationnelles effectuées entre ces étapes.

Pour toute autre question sur le projet et la possibilité de s'y joindre, veuillez contacter l'équipe de l'étude par courriel général: 1811@eortc.org

Portefeuille des études EORTC et état d'avancement du recrutement en France

Liste des études recrutant ou en cours d'activation ou récemment closes pour recrutement en France (date de clôture: 15/05/2019)

[Voir le tableau](#)

Quel genre d'assistance fournit le bureau de liaison de l'EORTC?

Le bureau de liaison français de l'EORTC est un point de contact national qui permet aux investigateurs français de fournir des orientations ainsi que des informations et une assistance pratiques sur tous les aspects de la participation aux études de l'EORTC. Il supervise la collaboration et la communication avec le personnel du siège de l'EORTC en charge de l'étude. Le bureau de liaison français de l'EORTC assiste l'unité des affaires réglementaires de l'EORTC dans la préparation du dossier de demande d'essai clinique qui sera déposé auprès de l'ANSM et du CPP. Vous trouverez de plus amples informations concernant nos tâches et responsabilités ainsi que nos coordonnées sur la page web du bureau de liaison France de l'EORTC.

Soutien aux investigateurs souhaitant introduire une demande d'adhésion à l'EORTC

L'adhésion à l'EORTC donne la possibilité de participer activement aux essais cliniques de l'EORTC ainsi qu'aux réunions, conférences et formations des groupes de l'EORTC. Les personnes intéressées peuvent déposer leur candidature directement auprès du comité d'adhésion (membership@eortc.be), ou via les structures des groupes de recherche (président ou secrétaire). L'ensemble des informations et formulaires de candidature sont disponibles auprès du bureau de liaison français de l'EORTC.

Opportunités de carrière pour les jeunes investigateurs (médecins et statisticiens)

L'EORTC est constamment à la recherche de jeunes talents désireux de développer leurs compétences sous la supervision de l'EORTC. Différentes opportunités s'offrent à eux. Les bourses octroyées s'étendent sur une période de 1 à 3 ans. Les jeunes peuvent alors concevoir, construire et analyser différents types de données, avec la possibilité de produire un rapport final qu'ils pourront publier ou présenter au cours d'un congrès scientifique d'envergure internationale. Toutes les personnes intéressées par le travail de recherche réalisé au sein de l'EORTC sont les bienvenues.

Des informations sur les bourses actuellement disponibles auprès du siège de l'EORTC sont disponibles [ici](#).

Informations réglementaires & questions fréquentes

Mise en application du RGPD en France

La mise en application du règlement européen de protection des données (RGPD) engendre parfois certains délais dans l'initiation de nouvelles études.

Cela implique également des mises à jour des lettres d'information et consentement patient à faire signer aux patients.

Documentation études

Toute la documentation des études est accessible directement via le site EORTC en suivant la procédure énumérée ci-dessous :

- Accès aux documents via la page web de l'EORTC: <http://www.eortc.org/>
- Aller sur la section "Research tools" (outils de recherche) dans le menu "Study tools" (outils d'étude)
- Cliquer sur "StudyWebDoc" (Document internet de l'étude)
- Entrer un numéro d'étude : 1420 par exemple
- Entrer votre identifiant et mot de passe ORTA
- La page avec tous les documents essentiels et procédures d'une étude apparaîtra.
- Le lien aux formations de l'étude ("Protocol Training") se situe en bas de la page

Calendrier des manifestations

Le calendrier complet des réunions, conférences et formations scientifiques de l'EORTC par catégorie est disponible [ici](#).

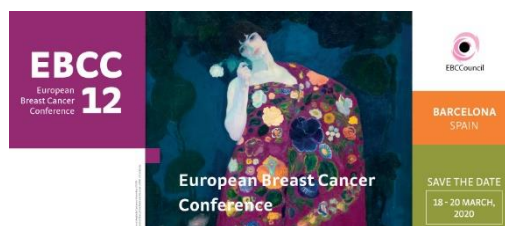
Pour accéder directement à des informations sur le calendrier des réunions des groupes de recherche de l'EORTC, cliquez [ici](#).

À vos AGENDAS !

Nous vous recommandons vivement de participer à la conférence suivante:

European Breast Cancer Conference (EBCC 12)

Lieu: Barcelone, Espagne (18-20/03/2020)



Plus d'informations sur le site web de l'EORTC [ici](#)

nos coordonnées sont disponibles sur la [page d'accueil du bureau de liaison français de l'EORTC](#)