

# BUREAU DE LIAISON FRANÇAIS DE L'EORTC

Par Justine Bobinnec<sup>1</sup> et Beata Juzyna<sup>1</sup> – Agents de liaison en France et équipe du siège de l'EORTC<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Bureau de liaison de l'EORTC auprès d'UNICANCER, Paris, FR;

<sup>2</sup>Bureaux de communication et de politique internationales du siège de l'EORTC, Bruxelles, BE

## Table des matières

- Édito
- Portrait d'un des principaux leaders d'opinion de l'EORTC
- Activités du bureau de liaison entre juin et octobre 2019
  - Essais autorisés ou en cours d'évaluation de juin 2019 au 15 octobre 2019
  - Essais amendés entre juin 2019 et 15 octobre 2019
  - Essais à venir
- 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



## Portrait d'un des principaux leaders d'opinion de l'EORTC

Dr Matteo GIAJ LEVRA, MD PhD

CHU Grenoble Alpes - Service Hospitalier Universitaire  
de Pneumologie et Physiologie  
Coordinateur du groupe "EORTC Lung Cancer Group  
Young Investigators"



Le Docteur Matteo Giaj Levra exerce en oncologie thoracique comme Praticien Hospitalier au CHU Grenoble Alpes. Il prend en charge des tumeurs pulmonaires, mésothéliomes et néoplasies thymiques.

Ancien interne et assistant en oncologie thoracique dans le Département d'Oncologie de l'Université de Turin, il est titulaire d'une thèse de médecine et d'une thèse de sciences obtenues en Italie.

Le Docteur Matteo Giaj Levra est également investi dans la recherche clinique en qualité d'investigateur et d'investigateur principal. Depuis 2019, il est attaché à l'équipe de recherche INSERM U1209 de l'Institut pour l'Avancée des Biosciences de l'Université Grenoble Alpes.

Il est auteur et/ou co-auteur de plusieurs publications référencées.

Il est impliqué dans le milieu associatif, notamment au niveau européen, étant membre et coordinateur des jeunes investigateurs Oncologues Thoraciques de l'EORTC. Il est également membre de l'IFCT (Intergroupe Français de Cancérologie Thoracique) et du IASLC (International Association for the Study of Lung Cancer).

### **Quels sont les principaux changements en oncologie et quels seront leurs impacts sur le patient ?**

*L'oncologie traverse une phase de grande évolution du point de vue diagnostique et thérapeutique. Le développement de la biologie moléculaire et de nouveaux tests diagnostiques ont permis à de nombreux patients de bénéficier de thérapies ciblées, bouleversant l'histoire naturelle et le pronostic de nombreuses tumeurs. L'arrivée de l'immunothérapie a changé le paradigme du traitement de nombreux cancers, avec des résultats jamais vus auparavant en termes de survie, notamment dans les mélanomes et les cancers du poumon.*

*La plupart de ces nouveautés sont utilisées quotidiennement, mais de nouveaux défis se posent à nos patients : quels sont les patients qui bénéficient le plus de l'immunothérapie ? Quels sont les mécanismes de résistance qui se développent au cours du traitement par cible moléculaire et comment peut-on les contourner ? Les nouvelles découvertes dans le domaine de la recherche translationnelle ont apporté, sans aucun doute, un bénéfice important dans la stratégie thérapeutique des patients cancéreux, et suite à ces succès, la recherche fondamentale et clinique doit continuer à apporter une réponse aux nouvelles questions et aux nouveaux défis qui se poseront dans un avenir proche.*

*Cependant, malheureusement, l'accès à l'innovation diagnostique et thérapeutique représente encore une limitation et une inégalité majeures pour de nombreux patients, y compris au niveau européen, ce qui oblige les autorités à faire un effort pour permettre à tous d'avoir accès à ces bénéfices.*

*Dans les années à venir, il sera important de continuer à investir dans la recherche et le développement de nouvelles stratégies thérapeutiques, mais aussi d'envisager un accès équitable aux soins pour tous les patients atteints de cancer.*

### **Quel soutien apporté par le siège de l'EORTC est le plus utile et intéressant pour faciliter la recherche clinique dans votre pays ?**

*L'EORTC est un groupe international qui permet un échange de perspectives et des collaborations au niveau européen. La possibilité d'avoir une figure centrale dans la recherche académique en oncologie est certainement très importante pour permettre l'accès à des essais cliniques innovants pour de nombreux pays. Grâce au siège de l'EORTC, les investigateurs peuvent se référer à une équipe qui peut les aider dans les différentes phases de développement d'une étude clinique et la possibilité d'interagir avec des collègues de différents pays européens représente une valeur ajoutée pour l'EORTC.*

*Le récent manifeste sur l'optimisation des traitements contre le cancer au niveau européen souligne la mission de l'EORTC en matière d'accès égalitaire à l'innovation et aux soins.*

*En ce qui nous concerne, les jeunes chercheurs, il est important de souligner le grand effort consenti par l'EORTC en 2018-2019 avec le programme « Early Career Investigators Program », dans le cadre duquel de jeunes chercheurs de différentes spécialités et nations ont pu interagir, évoluer et apporter de nouvelles idées pour ce qui sera la recherche clinique en Europe dans les prochaines années. Avoir le courage d'investir dans les jeunes, dans leurs idées et être à leur écoute est certainement une valeur ajoutée.*

# Activités du bureau de liaison entre juin et octobre 2019

## Essais autorisés ou en cours d'évaluation de juin 2019 au 15 octobre 2019

De juin 2019 au 15 octobre 2019, 7 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) »

Il s'agit d'une étude de phase 2 en ouvert, multicentrique, randomisée, contrôlée. L'objectif principal de l'essai est de déterminer si le nivolumab associé à l'ipilimumab, administré comme traitement adjuvant, améliore la survie sans maladie (SSM) chez les patients présentant un adénocarcinome gastrique et de la jonction oeso-gastrique (JOG) de stade Ib à IVa avec un risque élevé de récurrence (défini comme un statut ypN1-3 et/ou R1) après une chimiothérapie néo adjuvante et une résection.

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 autorisé par le CPP NO IV (Lille) le 14 juin 2019

### 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 de l'Institut Curie à Paris

Essai autorisé par l'ANSM le 17 avril 2018 et autorisé par le CPP Nord-Ouest IV (Lille) le 03 juin 2019

### TUMEURS THORACIQUES

#### **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.

Essai autorisé par l'ANSM le 10 septembre 2019 et en cours d'évaluation par le CPP SO IV (Limoges).

## SARCOMES

**Essai 1762-STBSG:** Etude de phase II non randomisée

Titre de la Recherche : « Réduction de l'intensité de la dose du dénsumab 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 dénsumab en monothérapie. Les patients seront inclus après 1 an de traitement par le dénsumab, 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 dénsumab 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 avis défavorable du CPP SE V (Grenoble) le 03 septembre 2019. Etude soumise pour second avis auprès du CPP SM IV (Montpellier) le 27/09/2019

## RADIOTHERAPIE

**Essai 1811:** Etude de COHORTE

Titre de la Recherche: « E<sup>2</sup>-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.

E<sup>2</sup>-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 Berardino De BARI de l'hôpital Jean Minjoz à Besançon.

Essai autorisé par le CPP IDF IV (Saint-Louis) le 11 juin 2019.

## TUMEURS CEREBRALES

**Essai 1635-BTG:** Etude de phase III randomisée

Titre de la recherche : "Gliome de bas grade avec mutation IDH sans codélétion 1p/19q: attendre ou traiter après resection? IWOT- un étude de phase III "

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 autorisé par le CPP Ouest I (Tours) le 8 juillet 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 de l'institut Curie à Paris.

Essai soumis à l'ANSM et CPP SO3 le 07 octobre 2019.

## Essais amendés entre juin 2019 et 15 octobre 2019

Entre juin 2019 et 15 octobre 2019, 20 amendements substantiels ont été soumis ou autorisés sur des études conduites en France.

## TUMEURS CEREBRALES

**Essai 1419-BTG** : Etude d'analyses génétiques

Titre de la recherche : « Déterminants moléculaires génétiques, environnementaux liés à l'hôte et cliniques, de survie prolongée des patients atteints de glioblastomes »

Amendement FR01 soumis au CPP SM IV le 27 juin 2019 et en cours d'évaluation.

**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 FR06 autorisé par le CPP IDF II le 17 septembre 2019

Amendement FR07 soumis au CPP IDF II et à l'ANSM le 14 octobre 2019

## 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 autorisé par l'ANSM le 17 juin 2019 et le CPP IDF V (Saint-Antoine) le 04 juin 2019.

Amendement FR05 autorisé par l'ANSM le 20 septembre 2019 et en cours d'évaluation par le CPP IDF V (Saint-Antoine).

### **ESSAI 1527-GITCG-IG** : Etude observationnelle de cohorte

Titre de la recherche : « DREAM : Evaluation des métastases hépatiques par imagerie par résonance magnétique de diffusion dans le but d'améliorer la planification chirurgicale »

Amendement FR01 autorisé par l'ANSM le 28 juin 2019 et par le CPP SO-OM IV (Limoges) le 23 août 2019.

### **ESSAI 1714-ROG-GITG**: Etude de phase 2 randomisée

Titre de la recherche: « Essai de phase II dans le cancer de l'œsophage inopérable visant à évaluer la faisabilité de l'association d'une radiochimiothérapie définitive avec les inhibiteurs de points de contrôle immunitaire, nivolumab +/- ipilimumab (CRUCIAL) »

Amendement FR02 autorisé par l'ANSM le 12 septembre 2019 et soumis au CPP IDF III le 10 septembre 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 autorisé par l'ANSM le 07 mai 2019 et autorisé le 11 juin 2019 par le CPP Est II (Besançon).

### **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 FR05 soumis à l'ANSM et au CPP Sud-Est II (Lyon) le 26 août 2019 et a été autorisé par le CPP le 14 octobre 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 l'ANSM le 26 juillet 2019 et par le CPP IDF VII le 09 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 FR03 autorisé par le CPP Ouest V le 15 juillet 2019.

**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 autorisé par le CPP Ouest III le 14 juin 2019 et par l'ANSM le 13 mai 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 FR03 autorisé par l'ANSM le 20 septembre 2019 et par le CPP Sud-Est IV (Lyon) le 17 septembre 2019

**CANCERS DU SEIN****ESSAI 75111-CETF-BCG**: Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche: « Le pertuzumab en association avec les trastuzumab (PH) par comparaison avec le PH associé à une chimiothérapie métronomique dans une population âgée atteinte de cancer du sein métastatique HER2+ qui peut poursuivre ce traitement par un traitement avec le T-DM1 seul, si progression de la maladie au cours du traitement PH/PHM : Un essai de sélection de phase II randomisé multicentrique en ouvert du groupe de travail « sujet âgé » et du Groupe « cancer du sein »

Amendement FR05 approuvé par l'ANSM le 16 septembre 2019 et soumis au CPP IDF VIII (Boulogne) le 29 juillet 2019

**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 FR02 approuvé par le CPP IDF VII le 12 août 2019 et ANSM le 14 juin 2019.  
Amendement FR03 soumis au CPP IDF VII le 26 septembre 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 FR05 approuvé par l'ANSM le 18 juin 2019.

## TUMEURS ENDOCRINIENNES

**Essai 1209-EnTF:** Etude de phase II randomisée

Titre de la recherche: « Une étude de phase II évaluant la sécurité et l'efficacité du nintedanib (BIBF1120) en traitement de seconde ligne chez des patients atteints de cancer de la thyroïde différencié ou médullaire évolutif après une première ou deuxième ligne de traitement»

Amendement FR07 soumis au CPP IDF VI (Paris) le 30 septembre 2019 et autorisé par l'ANSM le 02 octobre 2019.

## SARCOME

**Essai 1403:** rEECur- Etude de phase II et III randomisée

Titre de la recherche : « Essai international, randomisé, contrôlé de chimiothérapies en traitement du sarcome d'Ewing récidivant et réfractaire primaire »

Amendement FR06 autorisé par le CPP IDF V (Saint-Antoine) le 09 septembre 2019.

## MULTITUMEURS

**Essai 1553 :** 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 FR04 approuvé par le CPP Nord-Ouest I (Rouen) le 28 juin 2019

## Essais à venir

Il est prévu l'ouverture de plusieurs nouvelles études sur le territoire français en 2020. Quatre d'entre-elles sont en cours de soumission réglementaire et devraient être autorisées d'ici le premier semestre 2020.

## LYMPHOME CUTANÉ

**Essai 1636-CLTF:** Etude prospective

Titre de la recherche: « Étude de cohorte prospective, multicentrique, à un seul bras, sur la photophérese dans le traitement du mycosis fongoïde (MF) érythrodermique et du syndrome de Sézary (SS) (l'étude PROMPT) »

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: « Suivi des patientes atteintes d'un cancer du sein précoce et localement avancé »

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.

## SARCOME

### **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. »

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.

## TUMEURS THORACIQUES

### **EORTC-1825-LG (ALKALINE):**

Titre de la recherche: « Activité du Lorlatinib selon la présence de mutations de résistance ALK testés dans le sang de patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) positif pour l'ALK, soignés précédemment avec un inhibiteur d'ALK de 2ème génération.»

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.

## 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: 21/10/2019)

[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](mailto: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

[www.eortc.org/ebcc](http://www.eortc.org/ebcc)



### Methods in Clinical Cancer Research Workshop

Lieu : Les Pays-Bas, Sint-Michielsgestel

26/06-02/07/2020

[www.eortc.org/mccr](http://www.eortc.org/mccr)

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](#)