

Flash-KRAS - Etude observationnelle rétrospective faisant un état des lieux du test KRAS en 2011 chez des patients atteint d'un cancer colorectal métastatique ayant débuté récemment un traitement de première ligne

Responsable(s) : Dr ARTRU Pascal, Service d'Hépatogastroentérologie et d'Oncologie digestive, Hôpital Jean Mermoz, Lyon

Pr DUCREUX Michel, Unité de Gastro-entérologie IGR, Villejuif

Dr GUIU Michel, Cabinet d'Anatomo-pathologie, Perpignan

Dr LAURENT-PUIG Pierre, Service de Biochimie, HEGP, Paris

Dr LIEVRE Astrid, Service d'Hépatogastroentérologie et d'Oncologie digestive, Hôpital Ambroise Paré, Boulogne Billancourt

Pr MERLIN Jean-Louis, Unité de Biologie des Tumeurs, Centre Alexis Vautrin, Nancy

Pr SABOURIN Jean-Christophe, Service d'Anatomie et Cytologie pathologique, CHU

Ch.Nicolle, Rouen

Dr VIGUIER Jérôme, Service de Gastro-entérologie et Hépatologie, Hôpital Trousseau, Tours

Date de modification : 06/06/2016 | Version : 1 | ID : 73327

Général

Identification

Nom détaillé Etude observationnelle rétrospective faisant un état des lieux du test KRAS en 2011 chez des patients atteint d'un cancer colorectal métastatique ayant débuté récemment un traitement de première ligne

Sigle ou acronyme Flash-KRAS

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) CNIL n°1474442

Thématiques générales

Domaine médical Anatomie Cytologie
Biologie
Cancérologie

Pathologie, précisions Cancer colorectal

Déterminants de santé Systèmes de soins et accès aux soins

Mots-clés Test-KRAS; Cancer colorectal

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable Dr ARTRU

Prénom Pascal

Laboratoire Service d'Hépatogastroentérologie et d'Oncologie digestive, Hôpital Jean Mermoz, Lyon

Nom du responsable Pr DUCREUX

Prénom Michel

Laboratoire Unité de Gastro-entérologie IGR, Villejuif

Nom du responsable Dr GUIU

Prénom Michel

Laboratoire Cabinet d'Anatomo-pathologie, Perpignan

Nom du responsable Dr LAURENT-PUIG

Prénom Pierre

Laboratoire Service de Biochimie, HEGP, Paris

Nom du responsable Dr LIEVRE

Prénom Astrid

Laboratoire Service d'Hépatogastroentérologie et d'Oncologie digestive, Hôpital Ambroise Paré, Boulogne Billancourt

Nom du responsable Pr MERLIN

Prénom Jean-Louis

Laboratoire Unité de Biologie des Tumeurs, Centre Alexis Vautrin, Nancy

Nom du responsable Pr SABOURIN

Prénom Jean-Christophe

Laboratoire Service d'Anatomie et Cytologie pathologique, CHU Ch.Nicolle, Rouen

Nom du responsable Dr VIGUIER

Prénom Jérôme

Laboratoire Service de Gastro-entérologie et Hépatologie, Hôpital Trousseau, Tours

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums	Non
Financements	
Financements	Privé
Précisions	Merck
Gouvernance de la base de données	
Organisation(s) responsable(s) ou promoteur	Merck
Statut de l'organisation	Secteur Privé
Existence de comités scientifique ou de pilotage	Oui
Labellisations et évaluations de la base de données	Comité scientifique
Contact(s) supplémentaire(s)	
Caractéristiques	
Type de base de données	
Type de base de données	Bases de données issues d'enquêtes
Origine du recrutement des participants	Via une sélection de professionnels d'exercice libéral Via une sélection de services ou établissements de santé
Critère de sélection des participants	Autre traitement ou procédure
Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle	Non
Informations complémentaires concernant la constitution de l'échantillon	Etude pharmaco-épidémiologique, rétrospective, non interventionnelle. Cette étude ne modifie pas les pratiques habituelles du médecin vis à vis de son patient.
Objectif de la base de données	
Objectif principal	Evaluer le taux de prescription du test KRAS chez des patients débutant un traitement de première

ligne d'un cancer colorectal métastatique.

Objectifs secondaires:

- Décrire les raisons éventuelles de non prescription de ce test
- Décrire et analyser les caractéristiques cliniques des patients et les traitements prévus et reçus en première ligne métastatique
- Décrire et analyser le délai d'obtention du résultat du test KRAS et le circuit (qui fait la demande, quand) et l'attitude thérapeutique adoptée pendant cette période
- Analyser l'impact de la disponibilité du test KRAS et de son résultat sur le choix thérapeutique du médecin
- Décrire la technique utilisée pour l'analyse, le type de mutation (si disponible) et la modalité de report des résultats aux cliniciens (compte rendu de résultat)

Critères d'inclusion

Chaque centre participant devait sélectionner l'exhaustivité des patients vus en consultation pendant la période de réalisation de l'étude, répondant à tous les critères suivants:

- Patients âgés de 18 ans ou plus,
- Patients atteints d'un cancer colorectal métastatique histologiquement prouvé,
- Patients pour lesquels un traitement de première ligne métastatique a été initié entre le 01/01/2011 et le 27/03/2011,
- Patients vus en consultation pendant la période officielle des 2 semaines de sélection de l'étude.

Type de population

Age

Adulte (19 à 24 ans)
Adulte (25 à 44 ans)
Adulte (45 à 64 ans)
Personnes âgées (65 à 79 ans)
Grand âge (80 ans et plus)

Population concernée

Sujets malades

Sexe

Masculin
Féminin

Champ géographique

National

Détail du champ géographique

France

Collecte

Dates

Année du premier recueil	28/03/2011
Année du dernier recueil	08/04/2011
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	[500-1000[individus
Détail du nombre d'individus	n=538 patients (160 centres)
Données	
Activité de la base	Collecte des données terminée
Type de données recueillies	Données cliniques Données déclaratives Données biologiques
Données cliniques, précisions	Dossier clinique
Détail des données cliniques recueillies	Histoire du cancer colorectal primitif; Traitement de première ligne métastatique; Prescription du génotypage du biomarqueur KRAS; impact du résultat sur la prise en charge thérapeutique
Données déclaratives, précisions	Auto-questionnaire papier
Détail des données déclaratives recueillies	Caractéristiques démographiques du médecin, données liées à l'exercice, taille de la commune de l'exercice, année de thèse du médecin / Données démographiques du patient
Données biologiques, précisions	Période d'attente du résultat du test KRAS; compte rendu de génotypage
Existence d'une bibliothèque	Non
Paramètres de santé étudiés	Consommation de soins/services de santé
Modalités	
Mode de recueil des données	Dossier médical des patients vus en consultation pendant la période de l'étude de façon rétrospective et à l'aide d'un questionnaire papier. Copie anonymisée du compte-rendu de biologie moléculaire
Suivi des participants	Non
Appariement avec des sources	Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Lien vers le document [Lievre A et al. EJC Juin 2013.pdf](#)

Lien vers le document [Poster KRAS ESMO version finale.pdf](#)

Description ESMO 2012

Lien vers le document [poster Flash-KRAS JFHOD.pdf](#)

Description JFHOD 2012

Accès

Existence d'un document qui répertorie les variables et les modalités de codage Non

Charte d'accès aux données (convention de mise à disposition, format de données et délais de mise à disposition) Modalités d'accès en cours de définition
Contact: juliette.longin@merckgroup.com

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès pas encore planifié