

<p align="center"><b>Titre/Acronyme</b> <i>(sera rendu public)</i></p>	<p>Association entre fragilités gériatriques et espérance de vie chez les patientes de plus de 85 ans suivies à l'ICL entre 2014 et 2022 pour un cancer du sein RH positif, curatif au moment du diagnostic</p>
<p><b>PRÉSENTATION DE L'ÉQUIPE PROJET</b></p>	
<p><b>Responsable de traitement (RT)</b> Merci de préciser :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- L'organisme d'appartenance</li> <li>- Le nom du représentant juridique et sa fonction</li> <li>- Le nom du responsable scientifique et sa fonction si différent, et l'équipe associée</li> <li>- Le comité Scientifique <i>(le cas échéant)</i></li> <li>- Délégué à la protection des données – DPD <i>(le cas échéant)</i></li> </ul>	<p>Organisme : Institut de Cancérologie de Lorraine – Nancy – France Représentant Juridique : Pr PEIFFERT Didier Responsable scientifique : Dr LEDRICH Maxime</p>
<p><b>Responsable de la mise en œuvre</b> – RMO <i>(le cas échéant)</i></p>	
<p><b>OBJECTIFS ET FINALITÉS</b></p>	
<p><b>Contexte de l'étude et objectifs</b></p>	<p>Rechercher une association entre fragilités gériatriques et espérance de vie chez des patientes âgées &gt; 80 ans qui ont bénéficié d'une prise en charge curative d'un cancer du sein localisé RH positif, entre 2014 et 2022 au sein de l'Institut de Cancérologie de Lorraine</p>
<p><b>Justification de l'intérêt public</b> <i>(Bénéfice du projet pour la société, effort de transparence de publication des résultats)</i></p>	<p>Renforcer le dépistage des fragilités gériatriques, et la prise en charge spécifique de ces fragilités</p>
<p><b>Respect de l'éthique</b></p>	<p>Respect des données personnelles avec anonymisation des données, recueil et traitement des données uniquement sur les ordinateurs de l'ICL</p>

<b>Publication des résultats et valorisation</b>	début 2026 théoriquement
<b>MÉTHODOLOGIE</b>	
<b>Types de sources de données requises</b>	<input checked="" type="checkbox"/> Dossiers médicaux
<b>(a) Population ciblée</b> (critères d'inclusion et non inclusion)	(a) patientes âgées de plus de 85ans suivies à l'ICL pour un cancer du sein localisé RH positif
<b>(b) Période d'inclusion ou de ciblage<sup>1</sup></b>	(b) De 2014 à 2022
<b>Taille de la population et représentativité</b>	800 patientes
<b>Historique des données demandées</b> (période d'extraction <sup>2</sup> )	De 2014 à 2025
<b>Principales variables et variables d'appariement le cas échéant</b>	Statut carcinologique, schéma thérapeutique oncologique, Score G8, variables gériatriques de l'évaluation gériatrique standardisée, Date de décès, survie globale
<b>Méthode et analyse des données</b>	Étude rétrospective monocentrique
<b>Calendrier prévisionnel et faisabilité</b> (Préciser notamment si les membres de l'équipe ont déjà suivi les formations au SNDS le cas échéant)	fin 2025 atteinte du retour de la cellule statistique.
<b>Durée d'accès aux données<sup>2</sup></b>	En année : 2 an(s)

<sup>1</sup> La période de ciblage et la période d'extraction peuvent différer. Par exemple : On veut faire une étude sur des patients hospitalisés pour un infarctus du myocarde de 2011 à 2013 et les suivre jusqu'à 2019, on aura donc une période de ciblage de 2011 à 2013 et une période d'extraction allant de 2011 à 2019.

<sup>2</sup> La durée d'accès correspond à la durée nécessaire pour réaliser l'étude. Concrètement, il s'agit de la période pendant laquelle les données seront à la disposition du porteur de projet.

## PROTECTION DE LA VIE PRIVÉE, SÉCURITÉ ET CONFIDENTIALITÉ DES DONNÉES

<b>Information des patients et protection des droits</b>	<input type="checkbox"/> Information individuelle des patients, des usagers, ... <input checked="" type="checkbox"/> Information collective Demande de dérogation à l'information individuelle des personnes  Information livret d'accueil des patients  Listing des études MR004 sur site Unicancer  Recueil données dans la base informatique et archives de l'ICL
<b>Lieux d'hébergement des données dans le cadre du projet</b>	Le GP est ouvert
<b>Durée de conservation<sup>3</sup></b>	en année:            2    an(s)
<b>Circuit des données en cas d'appariement</b>	Espace sécurisé sur le groupe partagé

<sup>3</sup> La durée de conservation intervient une fois l'objectif de traitement des données atteint. Les données ne sont alors plus consultables par le porteur de projet mais elles sont conservées par l'hébergeur de données. Vous trouverez [ici](#), les recommandations de la CNIL sur la durée de conservation des données. Il s'agit généralement du délai de conservation des données après publication des résultats d'une étude.