

<p align="center">Titre/Acronyme <i>(sera rendu public)</i></p>	<p>Pertinence de l'intelligence artificielle pour la sélection des essais cliniques chez les patients atteints d'un cancer du pancréas localement avancé ou métastatique</p>
<p>PRÉSENTATION DE L'ÉQUIPE PROJET</p>	
<p>Responsable de traitement (RT) Merci de préciser :</p> <ul style="list-style-type: none"> - L'organisme d'appartenance - Le nom du représentant juridique et sa fonction - Le nom du responsable scientifique et sa fonction si différent, et l'équipe associée - Le comité Scientifique (<i>le cas échéant</i>) - Délégué à la protection des données – DPD (<i>le cas échéant</i>) 	<ul style="list-style-type: none"> - Institut de Cancérologie de Lorraine, représentant Pr Didier Peiffert - Responsable scientifique : Dr Aurélien LAMBERT, oncologue - Comité scientifique : Arthur CLAESSENS et Dr Arnaud BAUDIN - DPD : Dr Emmanuel DESANDES
<p>Responsable de la mise en œuvre – RMO (<i>le cas échéant</i>)</p>	<p align="center">Arthur CLAESSENS</p>
<p>OBJECTIFS ET FINALITÉS</p>	
<p>Contexte de l'étude et objectifs</p>	<p>Pertinence de l'intelligence artificielle pour la sélection des essais cliniques chez les patients atteints d'un cancer du pancréas localement avancé ou métastatique</p>
<p>Justification de l'Intérêt public <i>(Bénéfice du projet pour la société, effort de transparence de publication des résultats)</i></p>	<p>Tache consommatrice de ressources humaines et non réalisée de manière systématique avec perte de chance potentielle pour les patients atteints d'un cancer du pancréas.</p>
<p>Respect de l'éthique</p>	<p>Selon le règlement en vigueur au sein de l'Institut de Cancérologie de Lorraine.</p>

Publication des résultats et valorisation	Objectifs de publications dans une revue scientifique et comité de lecture
MÉTHODOLOGIE	
Types de sources de données requises	X Dossiers médicaux <input type="checkbox"/> Données du SNDS historique : <input type="checkbox"/> DCIR / SNIIRAM <input type="checkbox"/> PMSI <input type="checkbox"/> Causes d décès <input type="checkbox"/> EGB ¹ <input type="checkbox"/> Registre <input type="checkbox"/> Enquête / Cohorte <input type="checkbox"/> Autre(s) :
(a) Population ciblée (critères d'inclusion et non inclusion) (b) Période d'inclusion ou de ciblage²	Base de données DATA-PANC sur les cancers du pancréas suivi à l'ICL
Taille de la population et représentativité	141 patients adultes atteints d'un cancer du pancréas localement avancé ou métastatique à l'ICL
Historique des données demandées (période d'extraction ²)	De 2018 à 2023
Principales variables et variables d'appariement le cas échéant	OMS, histologie, âge, sexe, chimiothérapie reçu
Méthode et analyse des données	Extraction de données textuelle du dossier médical informatisé des patients pour analyse en local par intelligence artificielle type LLM afin d'identifier des patients éligible à un essai clinique de manière rétrospective.

¹ Si vous mobilisez cette seule source, une [procédure d'accès simplifiée](#) à ces données a été mise en place. Nous vous invitons à vérifier que vous n'êtes pas éligible à celle-ci.

² 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.

<p>Calendrier prévisionnel et faisabilité</p> <p><i>(Préciser notamment si les membres de l'équipe ont déjà suivi les formations au SNDS le cas échéant)</i></p>	<p>Janvier à Juin 2025</p>
<p>Durée d'accès aux données³</p>	<p>En année : 2 an(s)</p>
<p>PROTECTION DE LA VIE PRIVÉE, SÉCURITÉ ET CONFIDENTIALITÉ DES DONNÉES</p>	
<p>Information des patients et protection des droits</p>	<p><input type="checkbox"/> Information individuelle des patients, des usagers, ... Information collective <input checked="" type="checkbox"/> Demande de dérogation à l'information individuelle des personnes</p> <p>Information livret d'accueil des patients Listing des études MR004 sur site Unicancer Recueil données dans la base informatique et archives de l'icl</p>
<p>Lieux d'hébergement des données dans le cadre du projet</p>	<p>GP sécurisé</p>
<p>Durée de conservation⁴</p>	<p>en année: 2 an(s)</p>
<p>Circuit des données en cas d'appariement</p>	<p>Espace sécurisé sur le groupe partagé</p>

³ 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.

⁴ 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.