

F.O.R.C.E. 1

1^{ère} Formation des Oncologues à la Recherche Clinique d'Excellence

7^e édition

Session 2014: 26 - 27 - 28 mars

ChâteauForm' Prés d'Ecoubly en région parisienne (50 kms d'Orly)

Formation pratique

**Comment concevoir et mettre en œuvre un essai clinique.
A partir de votre projet, élaboration du protocole final.**

Sous la direction du Comité Scientifique :

- Pr Thierry André (Paris)
- Pr David Azria (Montpellier)
- Pr Jean-Yves Blay (Lyon)
- Dr Marc Buyse (Bruxelles)
- Pr Jean-Pierre Delord (Toulouse)
- Pr Eric Deutsch (Villejuif)
- Pr Anthony Gonçalves (Marseille)
- Pr Thierry Lebret (Paris)
- Pr Olivier Lucidarme (Paris)
- Pr Frédérique Penault Llorca (Clermont-Ferrand)
- Dr Maurice Pérol (Lyon)
- Pr Marc-Denis Pocard (Paris)
- Pr Jean-Charles Soria (Villejuif)
- Pr Jean-Philippe Spano (Paris)



Les principes de cette formation

- **Objectif:** **Comment élaborer un protocole de Recherche Clinique Thérapeutique.**

En 3 jours, à partir de votre projet, concrétisation du draft du protocole dans les règles de l'art (statistiques, juridique, réglementaire, scientifique...).

- **Enseignements théoriques** portant sur l'ensemble de la problématique de la recherche clinique.

- **Ateliers pratiques:** réflexion en groupes restreints sur les protocoles, disponibilité des experts pendant 3 jours complets (environ 2 étudiants pour 1 enseignant).

- Encadrement et accompagnement des participants par le Comité Scientifique et par **un Comité d'experts méthodologistes :**

- Sophie Gourgou (Montpellier)
- David Perol (Lyon)
- Alexia Savignoni (Paris)



Témoignages des coaches

JC. Soria (IGR) : « Afin qu'un candidat puisse tirer le plus grand bénéfice de sa participation à FORCE 1, il faut qu'il arrive avec un projet d'essai thérapeutique mûri dans sa tête, non pas dans le dimensionnement statistique ni dans l'ensemble des composantes très opérationnelles mais dans la pertinence de la question médicale qu'il pose et dans la pertinence de ce que la littérature apporte déjà comme prémice ou piste vis-à-vis de cette question médicale. »

T. Lebreton (Hôpital Foch) : « C'est 3 jours que l'on doit préparer avec un projet qui a un intérêt et qui doit répondre à une question clinique. Ensuite savoir que pendant les 24 premières heures il y aura beaucoup de critiques et que le deuxième et le troisième jour, c'est là où on construit réellement. »

JY. Blay (Centre Léon Bérard) : « FORCE 1 est une expérience qui est unique. Il n'y a pas d'autres sessions de formation de ce type en France. »

Témoignages de quelques participants

O. Bylicki (Interne) : « Dans cette formation ce qui m'intéresse le plus, c'est le contact avec les chercheurs qui font la recherche clinique en permanence et d'apprendre à leurs côtés, leur expérience, leur vécu, leurs difficultés à mettre eux aussi en place des études, pour essayer d'améliorer notre projet. »

S. Thureau (Chef de clinique) : « Ce qui est intéressant dans FORCE 1, c'est qu'on a vraiment un temps dédié pour travailler sur notre projet, habituellement, on n'a pas forcément ce temps là pour le faire. »

A. Bellesoeur (Interne) : « Pouvoir avoir cette vision multidisciplinaire et être en relation avec les méthodologistes avec qui on a moins l'habitude de travailler, se rendre compte de ce qu'est que concevoir un essai et le mener à bien... c'est d'avoir un temps comme ça pour réfléchir sur la recherche clinique... c'est une chance dont il faut essayer de profiter. »

Programme

Arrivée le mardi 25 mars 2014 pour 19h30

20h00

Accueil des participants puis dîner

Mercredi 26 mars

8h30 - 9h30

Plénière

- Roche et la recherche clinique
- Pourquoi FORCE1 ?
- Phase I

9h30 - 12h00

Ateliers pratiques en sous-groupes

- Protocole : présentation de votre abstract : rationnel, objectif de l'étude

12h00 - 12h50

Plénière

- La communication non verbale

14h00 - 15h00

Sessions méthodologie

15h00 - 16h30

Ateliers pratiques en sous-groupe

- Statistiques - Population cible

17h00 - 19h00

Travail personnel des participants sur leur projet

19h00 - 20h00

Debriefing dans chacun des sous-groupes

Jeudi 27 mars

8h30 - 10h30

Plénière

- Biomarqueurs et essais fondés sur la biologie
- Intégration des données biologiques dans les essais cliniques
- Imagerie et essais cliniques
- Les raisons d'échecs

11h00 - 13h00

Ateliers pratiques en sous-groupe

- Rédaction et présentation du synopsis complet

14h30 - 16h30

Ateliers pratiques en sous-groupe

- Consentement - Etude Translationnelle

17h00 - 19h00

Travail personnel des participants sur leur projet

19h00 - 20h00

Debriefing dans chacun des sous-groupes

Vendredi 28 mars

8h30 - 10h00

Plénière

- Aspects réglementaires
- Mise en perspectives des essais
- Spécificités des Essais Chirurgicaux
- Spécificités de la radiothérapie dans les essais cliniques

10h30 - 12h00

Présentation des protocoles

13h00 - 16h00

Présentation des protocoles et conclusion

16h15

Départ



Conditions de participation

Séminaire ouvert à **25 participants** :

- **Internes**
- **Chefs de Clinique**
- **Praticiens Hospitaliers**

sur sélection de dossiers de candidature.

Soumission des projets

Dossier de candidature à télécharger sur **www.pro.lecancer.fr**,
rubrique **Enseignement > F.O.R.C.E. 1** à remplir accompagné de votre CV
et à nous retourner **uniquement par mail** à :
christine.lhomel@roche.com

Date limite d'envoi des dossiers : 3 février 2014

Validation par le comité scientifique : 2^{ème} semaine de février 2014

Pour plus d'informations...

Retrouvez les témoignages des participants des sessions précédentes sur **www.pro.lecancer.fr**