

# F.O.R.C.E. 1

1<sup>ère</sup> Formation des Oncologues à la Recherche Clinique d'Excellence

**8<sup>e</sup> édition**

**Session 2015: 25 - 26 - 27 mars**

**Chaumont-en-Vexin (70 kms de Roissy)**

## 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 coachs

**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. Lebret (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

**A. Daste (Interne)** : « Dans cette formation ce qui m'intéresse le plus, c'est le contact avec tous ces experts reconnus qui sont présents et accessibles pour développer et améliorer notre projet, c'est la force de ce séminaire. »

**L. Eberst (Interne)** : « Ce qui est intéressant dans FORCE 1, c'est la perspective de passer 3 jours avec des spécialistes français en oncologie, d'échanger sur notre projet de recherche et de le défendre. »

# Programme

## Arrivée le mardi 24 mars 2015 pour 19h30

**20h00**                      **Accueil des participants puis dîner**

## Mercredi 25 mars

- 08h30 - 09h30**            **Plénière**  
- Roche et la recherche clinique  
- Pourquoi FORCE1 ?  
- Phase I
- 09h30 - 13h00**            **Ateliers pratiques en sous-groupes**  
- Protocole : présentation de votre abstract : rationnel, objectif de l'étude
- 14h00 - 14h50**            **Plénière**  
- La communication non verbale
- 14h50 - 15h40**            **Sessions en parallèle**
- 15h40 - 16h30**            **Ateliers pratiques en sous-groupe**  
- Statistiques - Population cible
- 17h00 - 18h30**            **Travail personnel des participants sur leur projet**
- 19h00 - 20h00**            **Debriefing dans chacun des sous-groupes**

## Jeudi 26 mars

- 08h30 - 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 27 mars

- 08h30 - 10h00**            **Plénière**  
- Aspects réglementaires  
- Mise en perspectives des essais  
- Spécificités des Essais Chirurgicaux  
- Spécificités de la radiothérapie dans les essais cliniques
- 10h15 - 12h45**            **Présentation des protocoles**
- 13h45 - 15h50**            **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](mailto:christine.lhomel@roche.com)

**Date limite d'envoi des dossiers : 2 février 2015**

**Validation par le comité scientifique : 2<sup>ème</sup> semaine de février 2015**

## Pour plus d'informations...

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