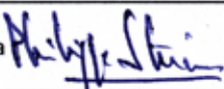


Date de mise en application : 02/01/2003

FEDERATION DES COMITES DE PATIENTS POUR LA RECHERCHE CLINIQUE LIGUE/FEDERATION

REDACTEUR	VERIFICATEUR	APPROBATEURS		
Nom : Philippe STEIMES	Nom : Dr. Jean GENEVE	Nom : Dominique MAIGNE	Nom : Pr. Dominique MARANINCHI	Nom : Pr. Henri PUJOL
Fonction : Responsable Affaires Réglementaires et Qualité	Fonction : Directeur du Bureau d'Etudes Cliniques et Thérapeutiques	Fonction : Délégué Général	Fonction : Vice-Président chargé de la Délégation Médicale et Scientifique:	Fonction : Président de la Ligue (LNCC)
Service : Bureau d'Etudes Cliniques et Thérapeutiques	Service : Bureau d'Etudes Cliniques et Thérapeutiques	Service : Délégation Générale	Service : Institut Paoli-Calmettes (Marseille)	Service : Ligue Nationale Contre le Cancer
Date : 8/12/2002	Date : 19.12.02	Date : 17/12/02	Date : 17-12-02	Date : 16.01.03
Visa : 	Visa : 	Visa : 	Visa : 	Visa : 

N° Version	Nature des modifications	Date
07 - 01	Création procédure	18/09/2000
07 - 02	§ 1, § 2, § 3.1, § 3.2.1, § 3.3, § 4 Annexes B, C, D, E.	02/01/2003

Les modifications sont signalées par ce symbole 

<p>GROUPE DE TRAVAIL AYANT PARTICIPE A L'ELABORATION DE LA PROCEDURE FEDERALE</p>
--

- Sylvia ACHIN : Coordinatrice du Comité de Patients de la Ligue
- Jean-Pierre ESCANDE : Membre du Comité de Patients de la Ligue
- Dr Françoise MAY-LEVIN : Coordinatrice médicale du Comité de Patients de la Ligue
- Corinne DENONFOUX : Assistante du Bureau d'Études Cliniques et Thérapeutiques
(BECT/FNCLCC)
- Myriam LAMBRECHT : Assistante Affaires Réglementaires et Qualité
BECT/FNCLCC
- Marie LANTA : Membre du Comité de Patients de la Ligue
- Hélène MOURIESSE : Membre du Comité de Patients de la Ligue
- Dominique SANTONI : Membre du Comité de Patients de la Ligue
- Philippe STEIMES : Responsable Affaires Réglementaires et Qualité
(BECT/FNCLCC)
- Nicole THEBAULT : Membre du Comité de Patients de la Ligue

TABLE DES MATIERES

1.	OBJET	4
2.	DOMAINE D'APPLICATION	4
3.	PROCÉDURE OPÉRATOIRE.....	4
3.1	MISSIONS DE FEDERATION DES COMITÉS DE PATIENTS	4
3.2	FONCTIONNEMENT DE LA FEDERATION DES COMITÉS DE PATIENTS	5
3.2.1	Circuit de relecture des protocoles.....	6
3.2.2	Participation à des groupes de travail	6
3.2.3	Réunions Plénières.....	6
3.3	PARTICIPATION A LA FÉDÉRATION DES COMITÉS DE PATIENTS	6
3.4	FORMATION DES COMITES DE PATIENTS	6
4.	DIFFUSION PROCÉDURE	7
4.1	DESTINATAIRES	7
4.2	MODALITÉS	7
5.	RÉFÉRENCE	7
6.	ANNEXES	7
	<i>Annexe A : Charte Comités de Patients.....</i>	<i>9</i>
	<i>Annexe B : Circuit de relecture des protocoles par les patients</i>	<i>12</i>
	<i>Annexe C : Tableau d'enregistrement des protocoles</i>	<i>14</i>
	<i>Annexe D : Grille de relecture des protocoles</i>	<i>16</i>
	<i>Annexe E : Fiche de participation à la Fédération des Comités de Patients en Recherche Clinique (FCPRC) Ligue/Fédération</i>	<i>24</i>

1. OBJET ✍

Décrire l'organisation et les missions de la Fédération des Comité de Patients dédiée à la recherche Clinique (FCPRC) entre et la Fédération Nationale des Centres de Lutte Contre le Cancer (FNCLCC) et la Ligue Nationale Contre le Cancer (LNCC).

2. DOMAINE D'APPLICATION ✍

Cette procédure s'applique à tous les essais cliniques en cancérologie promus par :

- la Fédération Nationale des Centres de Lutte Contre le Cancer (FNCLCC),
- les Centres de Lutte Contre le Cancer (CLCC),
- d'autres promoteurs institutionnels (CHU, CHG, Sociétés savantes),
- des promoteurs industriels uniquement pour les molécules innovantes non commercialisées.

3. PROCEDURE OPERATOIRE

3.1 MISSIONS DE LA FEDERATION DES COMITES DE PATIENTS ✍

Les Comités de Patients qui adhèrent à la Fédération des Comités de Patients s'engagent à suivre la charte jointe en annexe A.

Les principales missions de ces Comités sont :

- ① de faire du patient un partenaire actif dans l'élaboration des essais thérapeutiques en apportant leur expérience du vécu de la pathologie,
- ② d'ajouter à la connaissance scientifique leur vécu de la maladie afin de tenir compte de la qualité de vie des patients dans les contraintes imposées par le protocole,
- ③ de s'assurer de la clarté de la fiche d'information,
- ④ de vérifier l'existence d'un plan de traitement et de surveillance associé à cette fiche qui est remise au patient,
- ⑤ de rendre accessible aux patients les résultats des essais dans un langage compréhensible dès leur publication,
- ⑥ la diffusion du journal d'information "Trait d'Union" destiné aux patients. ✍

3.2 FONCTIONNEMENT DE LA FEDERATION DES COMITES DE PATIENTS

Les activités des Comités de Patients comprennent :

- la relecture des protocoles par les patients,
- la participation à des groupes de travail,
- la participation aux réunions plénières (2/an) afin de réaliser une synthèse des activités réalisées et de permettre les échanges entre les patients et les investigateurs.

3.2.1 Circuit de relecture des protocoles ✍

Le circuit de relecture des protocoles est décrit en annexe B et doit se dérouler en **3 semaines** comme suit :

- ① L'assistante du BECT (cellule de coordination BECT/FCPRC) réceptionne les protocoles des différents promoteurs et attribue un n° d'identification (cf tableau d'enregistrement des protocoles en annexe C),
- ② L'assistante du BECT envoie les protocoles et les grilles de relecture standardisées (annexe D) aux Coordinateurs des Comités de Patients en Recherche Clinique (CCPRC) ; 2 protocoles pour la Ligue/ 1 protocole extérieur à la Ligue,
- ③ Les coordinateurs désignent les patients relecteurs et leur adresse la grille de relecture ainsi que le protocole accompagné d'une note explicative rédigée par le coordinateur médical ,
- ④ Les patients relecteurs renvoient sous un délai de 15 jours leur grille complétée directement à la cellule de coordination (BECT/FCPRC). Les relecteurs d'un même protocole peuvent se contacter s'ils le souhaitent et bénéficier de l'expérience d'un membre d'un autre Comité de Patients de la Ligue,
- ⑤ L'assistante du BECT transmet les grilles complétées aux investigateurs coordonnateurs via les chefs de projets du BECT pour les essais dont la Fédération est promoteur et directement aux coordonnateurs pour les essais dont la Fédération n'est pas promoteur,
- ⑥ L'investigateur coordonnateur renvoie ses commentaires à la cellule de coordination du BECT,
- ⑦ L'assistante du BECT retourne les commentaires de l'investigateur aux coordinateurs des CPRRC qui informent les patients de la prise en compte de leurs commentaires . Le tableau d'enregistrement des protocoles est également mis à jour et les originaux des grilles de relecture complétés sont archivés avec les protocoles à la cellule de coordination du BECT.

3.2.2 Participation à des groupes de travail

Des groupes de travail peuvent se constituer entre les différents Comités de Patients pour élaborer différents documents.

3.2.3 Réunions Plénières

L'ensemble des membres des Comités de patients se rencontrent 2 fois par an en réunion plénière pour établir le bilan de l'année écoulée.

3.3 PARTICIPATION A LA FEDERATION DES COMITES DE PATIENTS ✍

Les personnes intéressées pour adhérer à la Fédération des Comités de Patients complètent le bulletin de participation (annexe E) en précisant le nom du coordinateur médical ainsi que du coordinateur des patients et renvoient ce bulletin à la cellule de coordination du BECT.

3.4 FORMATION DES COMITES DE PATIENTS ✍

Les nouveaux adhérents reçoivent un livret d'accueil qui comprend :

- ① la charte patient entre la Ligue Nationale Contre le Cancer et la Fédération Nationale des Centres de Lutte Contre le Cancer,
- ② la procédure de fonctionnement de la Fédération des Comités de patients (BECT n° 07-02),
- ③ un document sur les essais thérapeutiques en cancérologie (pourquoi, comment, quelle sécurité et quels droits pour les patients?),
- ④ un résumé de la charte du patient hospitalisé,
- ⑤ un lexique des termes médicaux.

Une formation est également proposée à chaque nouvel adhérent afin que celui-ci prenne connaissance du fonctionnement de la Fédération des Comités de Patients et relise les deux premiers protocoles qui lui sont confiés avec un membre du Comité ayant acquis une certaine expérience.

4. DIFFUSION PROCEDURE

4.1 DESTINATAIRES

La procédure sera diffusée aux personnes suivantes :

- Président de la Ligue (LNCC)
- Membres du Comité de Patients (Ligue-Fédération)
- Vice-Président chargé de la Délégation Médicale et Scientifique (FNCLCC),
- Délégué Général (FNCLCC),
- Délégué Général Adjoint (FNCLCC),
- Directeur du BECT (FNCLCC),
- Chefs de Projets (FNCLCC),
- Attachés de Recherche Clinique (FNCLCC),
- Assistantes des Chefs de Projets (FNCLCC),
- Assistante de Pharmacovigilance (FNCLCC),
- Responsables des Bureaux d'Etudes Cliniques (BEC) des Centres de Lutte Contre le Cancer (CLCC).

Cette procédure sera également diffusée à toute autre personne concernée par le fonctionnement du Comité de Patients (coordinateurs PAC ou Projet...).

4.2 MODALITES

Cette procédure sera diffusée par messagerie électronique et mise à disposition sur le site Internet de la FNCLCC (fnclcc.fr/BECT).

L'original de la procédure signée sera archivé au secrétariat du Responsable Affaires Réglementaires et Qualité où seront conservées toutes les différentes versions de procédures signées.

5. REFERENCE

Non applicable

6. ANNEXES

- **Annexe A** : Charte Comités de Patients
- **Annexe B** : Circuit de relecture des protocoles par les patients
- **Annexe C** : Tableau d'enregistrement des protocoles
- **Annexe D** : Grille de relecture des protocoles
- **Annexe E** : Fiche de participation à la Fédération des Comités de Patients en Recherche Clinique (FCPRC) Ligue/Fédération



ANNEXES



ANNEXE A

Charte Comités de Patients

CHARTRE COMITES DE PATIENTS

PRINCIPE

Faire du patient le partenaire du médecin investigateur dans le cadre des études cliniques

Dans le cadre des études cliniques en cancérologie promues par la Fédération Nationale des Centres de Lutte Contre le Cancer, avec le soutien de la Ligue Nationale Contre le Cancer, les médecins investigateurs s'engagent à associer les patients à leur traitement. Ce principe de partenariat est garanti par le développement de l'information et par l'intervention d'un Comité de patients.

1. UNE MEILLEURE INFORMATION DES PATIENTS

Les patients susceptibles d'être inclus dans des études cliniques peuvent avoir accès :

- aux études en cours, grâce à la mise à jour du site Internet www.fnclcc.fr - rubrique BECT, dans lequel figurent l'ensemble des études cliniques ouvertes, leur résumé, leur état d'avancement et les coordonnées des investigateurs concernés,
- au déroulement des études grâce à la publication d'une lettre d'information spécifiquement destinée aux patients,
- aux résultats des études, également mis en ligne sur le site internet www.fnclcc.fr - rubrique BECT, dès publication dans une revue scientifique.

2. L'INTERVENTION D'UN COMITE DE PATIENTS

supervisé par la LNCC, le comité de patients intervient dans le cadre des études cliniques promues par la fnclcc, avec mission de :

- relire systématiquement les protocoles d'études cliniques qui décrivent les conditions de réalisation et de déroulement de l'étude,
- proposer des améliorations, notamment sur la fiche d'information précisant les objectifs, moyens, contraintes et bénéfices des études, jointe au formulaire de consentement,
- valider un plan de traitement et de surveillance simple, clair et accessible destiné aux patients qui seront inclus dans les études afin de leur assurer une visibilité globale sur le déroulement du protocole et sur les visites planifiées,
- suggérer des mesures et des évolutions de pratique visant à améliorer le confort des patients.

FONCTIONNEMENT

Dans l'esprit de partenariat énoncé et afin de garantir à tous l'égalité d'accès à l'information, dans le respect de la confidentialité, un véritable dialogue est instauré selon le schéma suivant :

COMITE DE PATIENTS

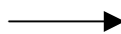
PROMOTEUR ET INVESTIGATEURS

Relecture des protocoles à travers une « grille » de questions



Soumission systématique des protocoles

Transmission de suggestions à travers une « grille » de réponses



Commentaires écrits et prise en compte des suggestions

Rédaction des résultats dans un langage accessible



Communication des résultats de l'étude dès publication dans une revue scientifique

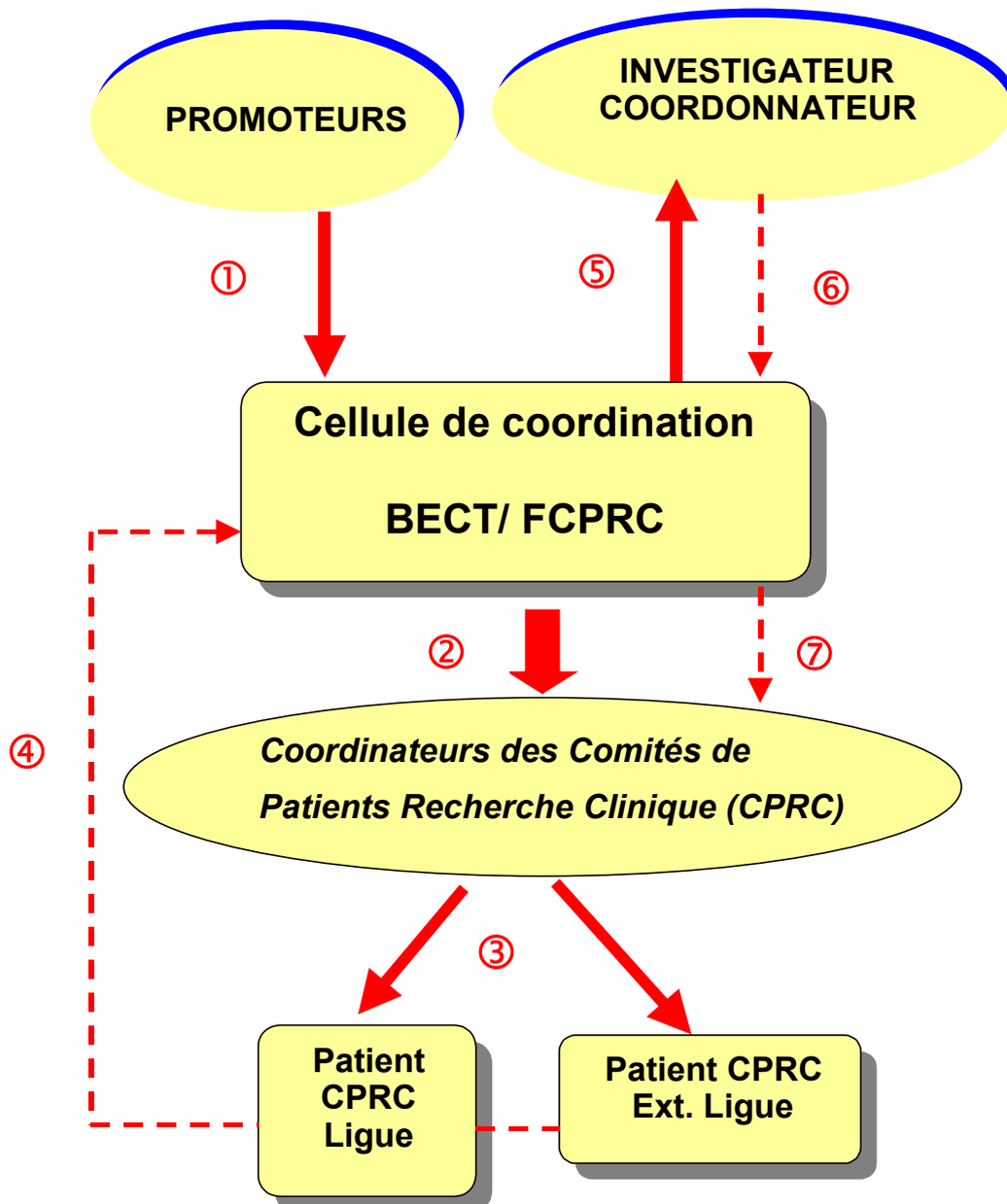
OUTILS

Les patients disposent de trois outils essentiels pour dialoguer avec les médecins investigateurs et pour participer aux décisions qui les concernent :

Une lettre annuelle destinée aux patients inclus dans les études cliniques	Une réunion semestrielle rassemblant les médecins investigateurs et le Comité de patients	Le site Internet : -rubrique BECT
--	---	--------------------------------------

ANNEXE B

Circuit de relecture des protocoles par les patients



- ① Réception et enregistrement des protocoles par la cellule de coordination BECT/FCPRC
- ② Envoi des protocoles et des grilles de relecture aux coordinateurs des Comités de Patients Recherche clinique (CPRC)
- ③ Désignation des relecteurs et transmission des protocoles et grilles de relecture aux patients
- ④ Retour des grilles à la cellule de coordination BECT/FCPRC (sous 15 jours)
- ⑤ Envoi des grilles complétées à l'investigateur coordonnateur
- ⑥ Retour des commentaires de l'investigateur coordonnateur à la cellule de coordination BECT/FCPRC
- ⑦ Envoi des commentaires de l'investigateur aux coordinateurs des CPRC et information des patients relecteurs de la prise en compte de leurs commentaires

ANNEXE C

Tableau d'enregistrement des protocoles

**TABLEAU D'ENREGISTREMENT DES PROTOCOLES
PAR LA CELLULE DE COORDINATION BECT/FCPRC**

N° enregistrement	N° protocole	Catégorie	Investigateur Coordonnateur (Nom et adresse)	Titre du protocole	Date réception cellule coordination BECT/FCPRC	Date envoi coordonateur CPRC Ligue	Date envoi coordonateur CPRC extérieur ligue	Date retour Cellule coordination BECT/FCPRC

* Catégorie : 1 = FNCLCC ; 2 = CLCC ; 3 = CHU/CHG ; 4 = Sociétés savantes ; 5 = Industrie pharmaceutique

BECT : Bureau d'Etudes Cliniques et Thérapeutiques FNCLCC
FCPRC : Fédération Comité Patients Recherche Clinique

ANNEXE D

Grille de relecture des protocoles

N°	QUESTIONS	Réponses Patient		
		Oui ⁽¹⁾ (sans suggestions)	Oui ⁽²⁾ (avec suggestions)	Non ⁽³⁾ (avec commentaires)
1	Les termes utilisés dans la fiche d'information qui vous a été remise vous paraissent-ils suffisamment clairs et explicites ?			
2	Les objectifs de l'étude sont-ils clairement énoncés au patient ?			
3	Les bénéfices de l'étude pour le patient sont-ils clairement énoncés ?			
4	Le patient est-il suffisamment informé des contraintes liées à l'étude ?			
5	Le patient est-il suffisamment informé des effets indésirables potentiels pouvant survenir dans l'essai ?			
6	Le traitement et la prise en charge des effets indésirables sont-ils mentionnés dans la fiche d'information ?			
7	Le patient a-t-il été informé qu'il sera pris en charge par la même équipe médicale en cas de refus ou de retrait de l'essai si le patient le souhaite ?			
8	Les plans de traitement et de surveillance qui sont joints à la fiche d'information vous paraissent-ils être pratique pour le patient dans l'organisation de sa vie quotidienne ?			
9	Est-il prévu de donner au patient un ou plusieurs contacts pour tout complément d'information ?			

10 Avez vous des propositions concernant d'éventuelles valeurs ajoutées à offrir au patient dans le cadre de ce protocole?

E
r
r
e
u
r
!
S
i
g
n
e
t
n
o
n
d
é
f
i
n
i
.
E
r
r
e
u
r
!
S
i
g
n
e
t
n
o
n
d
é
f
i
n
i
.
E
r
r
e
u
r
!
S
i
g
n
e
t
n
o
n

⁽¹⁾ Oui sans suggestions : Aucun commentaire n'est requis.

⁽²⁾ Oui avec suggestions : Si vous cochez cette case, vous devez développer vos suggestions sur les pages ci-après afin que l'investigateur coordonnateur puisse y répondre.

⁽³⁾ Non avec commentaires : Si vous cochez cette case, vous devez systématiquement reporter vos commentaires sur les pages ci-après afin que l'investigateur coordonnateur puisse y répondre.



Question n°1 :

Les termes utilisés dans la fiche d'information qui vous a été remise vous paraissent-ils suffisamment clairs et explicites ?

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. **NON** (avec commentaires) Erreur! Signet non défini.

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

Réponse investigateur coordonnateur :

.....
.....
.....
.....
.....
.....

Question n°2 :

Les objectifs de l'étude sont-ils clairement énoncés au patient ?

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. **NON** (avec commentaires) Erreur! Signet non défini.

.....
.....
.....
.....
.....

Réponse investigateur coordonnateur :

.....
.....
.....

.....

Question n°3 :

Les bénéfiques de l'étude, pour le patient, sont-ils clairement énoncés ?

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini. **NON** (avec commentaires) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

.....

Réponse investigateur coordonnateur :

.....

Question n°4 :

Le patient est-il suffisamment informé des contraintes liées à l'étude ?

(ex : nombre de consultation; nombre, nature et rythme des examens complémentaires; modalités d'administration du traitement)

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini. **NON** (avec commentaires) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

.....

Réponse investigateur coordonnateur :



.....
.....
.....
.....
Question n°5 :

Le patient est-il suffisamment informé des effets indésirables pouvant survenir dans l'essai ? (ex :nausées, vomissements, perte de cheveux , etc)

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini. **NON**(avec commentaires) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

.....
.....
.....
.....
.....
.....
Réponse investigateur coordonnateur :

.....
.....
.....
.....
.....
.....
Question n°6 :

Le traitement et la prise en charge des effets indésirables sont-ils mentionnés dans la fiche d'information ? (ex : prise en charge de la douleur, etc....)

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini. **NON**(avec commentaires) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

.....
.....
.....
.....
.....
.....
Réponse investigateur coordonnateur :



PROCEDURE FEDERALE BECT/N°07-02 - 02/01/2003

.....

.....

.....

.....

.....

.....



Question n°7 :

Le patient a-t-il été informé qu'il sera pris en charge par la même équipe médicale en cas de refus ou de retrait de l'essai , si le patient le souhaite ?

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini. **NON**(avec commentaires) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

Réponse investigateur coordonnateur :

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

Question n°8 :

Les plans de traitement et de surveillance qui sont joints à la fiche d'information vous paraissent-ils être pratique pour le patient dans l'organisation de sa vie quotidienne ?

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini. **NON**(avec commentaires) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....

Réponse investigateur coordonnateur :

.....
.....
.....
.....
.....



PROCEDURE FEDERALE BECT/N°07-02 - 02/01/2003

.....

.....



Question n°9 :

Est-il prévu de donner au patient un ou plusieurs contacts en cas d'urgence ou pour tout complément d'information ? (n° urgence de l'établissement de soins, coordonnées du médecin référant, coordonnées assistantes sociales)

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

NON(avec commentaires) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

.....
.....
.....
.....
.....
.....

Réponse investigateur coordonnateur :

.....
.....
.....
.....
.....
.....

Question n°10 :

Avez vous des propositions concernant d'éventuelles valeurs ajoutées à offrir au patient dans le cadre de ce protocole?

OUI (avec suggestions) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

NON(avec commentaires) Erreur! Signet non défini. Erreur! Signet non défini.

.....
.....
.....
.....
.....
.....

Réponse investigateur coordonnateur :

.....
.....
.....
.....



PROCEDURE FEDERALE BECT/N°07-02 - 02/01/2003

ANNEXE E

Fiche de participation à la Fédération des Comités de Patients en Recherche Clinique (FCPRC) Ligue/Fédération

**PARTICIPATION A LA FEDERATION
DES COMITES DE PATIENTS
RECHERCHE CLINIQUE (FCPRC)
LIGUE/FEDERATION**

Le Bureau d'Etudes Cliniques et Thérapeutiques (BECT) de la Fédération Nationale des Centres de Lutte Contre le Cancer (FNCLCC) en collaboration avec la Ligue Nationale Contre le Cancer, souhaite associer les patients à leur traitement et à leur suivi dans le cadre des études cliniques conduites en cancérologie.

Ce partenariat est garanti par l'intervention du Comité de Patients Recherche Clinique et selon les principes énoncés dans la charte établie entre la Ligue et la Fédération :

1. relire les protocoles d'études cliniques,
2. proposer des améliorations de la fiche d'information destinée au patient ,
3. valider un plan de traitement et de surveillance,
4. suggérer des mesures visant à améliorer le confort des patients,
5. garantir à tous l'accès à l'information par la mise à jour du site internet (www.fnclcc.fr),
6. diffuser le journal relatif aux essais cliniques « Trait d'Union » à chaque patient nouvellement inclus dans un protocole.

Dans l'esprit de ce partenariat nous souhaitons regrouper l'ensemble des Comités de Patients dédiés aux essais cliniques, au sein d'une Fédération de Comité de Patients Recherche Clinique (FCPRC), pour laquelle nous sollicitons votre participation.



PROCEDURE FEDERALE BECT/N°07-02 - 02/01/2003

Nous comptons sur votre participation à l'activité de cette Fédération de Comité de Patients Recherche Clinique (FCPRC) et nous vous remercions de bien vouloir répondre aux questions suivantes :

- | | Oui | Non |
|---|--------------------------|--------------------------|
| 1. Avez-vous au sein de votre établissement un comité de patients formé à la recherche clinique ? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 2. Connaissez-vous un ou plusieurs patients qui seraient intéressés par la relecture des protocoles de recherche clinique ? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 3. Souhaitez-vous que les protocoles dont vous êtes promoteurs soient relus par cette Fédération de Comité de Patients, notamment dans le cas où vous n'avez pas de Comités de Patients dédiés aux essais cliniques ? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |
| 4. Souhaitez-vous faire partie de cette Fédération des Comités de Patients ? | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> |

Si oui pouvez-vous nous indiquer les noms et coordonnées du coordinateur médical et du coordinateur des patients qui acceptent d'assurer le relais entre votre établissement et la cellule de coordination de la Fédération des Comités de Patients

	Coordinateur médical	Coordinateur des patients
Nom des personnes à contacter :		
Etablissement :		
Adresse :		
Tél. :		
Fax :		
E-mail :		

Nom de la personne ayant complété ce bulletin :

Date :

Signature :

Nous vous remercions de bien vouloir retourner ce bulletin de participation à :

FNCLCC

Cellule de Coordination Fédération Comités de Patients Recherche Clinique

101 rue de Tolbiac

75654 PARIS Cedex 13