



<input type="checkbox"/> Première déclaration	<input type="checkbox"/> Évolution (thérapie, maladie) / Suivi	<input type="checkbox"/> Séquelles tardives
Date d'information du patient	Hôpital/ Institut	
	Clinique/ service	
Rempli par (Nom)		
E- Mail		
Informations générales du patient		
Nom	Date de naissance	
Prénom(s)		
Adresse	Sexe	<input type="checkbox"/> f <input type="checkbox"/> m <input type="checkbox"/> divers
NPA, Lieu		
Numéro AVS		
Informations sur le diagnostic		
Date du diagnostic		
Diagnostic		
Métastases <input type="checkbox"/> oui <input type="checkbox"/> non	Localisation des métastases	
Prédisposition tumorale		
Informations sur le traitement		
Début du traitement	Objectif du traitement	<input type="checkbox"/> curatif <input type="checkbox"/> palliatif
Date de la tumor board		
Traitement	<input type="checkbox"/> Chimiothérapie néoadjuvante <input type="checkbox"/> Chimiothérapie adjuvante <input type="checkbox"/> Radiothérapie <input type="checkbox"/> Immunothérapies <input type="checkbox"/> Thérapie chirurgicale <input type="checkbox"/> Wait and watch <input type="checkbox"/> Transplantation de cellules souches <input type="checkbox"/> Autres	
Commentaire		
Déroulement de la thérapie		
Début de la modification de la thérapie	Objectif du traitement	<input type="checkbox"/> curatif <input type="checkbox"/> palliatif
Traitement	<input type="checkbox"/> Chimiothérapie adjuvante <input type="checkbox"/> Radiothérapie <input type="checkbox"/> Immunothérapies <input type="checkbox"/> Thérapie chirurgicale <input type="checkbox"/> Wait and watch <input type="checkbox"/> Transplantation de cellules souches <input type="checkbox"/> Autres	
Commentaire		



Évolution de la maladie

Date de l'événement

Nouvel événement Récidive Progression Métastase

Suivi

Type d'événement Suivi Thérapie Décès

Date de l'événement

Statut de rémission

Informations complémentaires sur le traitement

Séquelles tardives

Date du diagnostic

Spécification du diagnostic

Commentaire

Informations sur les études

Traitement selon un protocole d'étude oui non

Patient participant à une étude oui non

Protocole d'étude

Régime/bras

Commentaire

Si vous en disposez, veuillez joindre les rapports suivants:

- Rapports de pathologie
- Rapports d'imagerie
- Rapports de la tumor board
- Rapports d'opération
- Rapports de sortie
- Première annonce de l'étude
- Résultats de laboratoire (cytologie, hématologie, analyse moléculaire, etc.)
- Rapports thérapeutiques (radiothérapie, chimiothérapie, etc.)
- Formulaires de consentement (si pertinent)
- Rapports de traitement
- Rapport d'autopsie

La loi sur l'enregistrement des maladies oncologiques (LEMO) et son ordonnance (OEMO) sont entrées en vigueur le 1er janvier 2020. Le médecin qui a annoncé le diagnostic est responsable de l'information concernant l'enregistrement du cancer/le droit d'opposition (OEMO, art. 13). Le respect de ces obligations légales d'annonce et d'information est un devoir professionnel au sens de l'art. 40 de la loi sur les professions médicales (LPMéd ; RS 811.11).