

**Objectif principal :** Évaluer l'efficacité du système CAD EYE dans le dépistage des lésions néoplasiques chez les patients SL.

## Critères d'inclusion

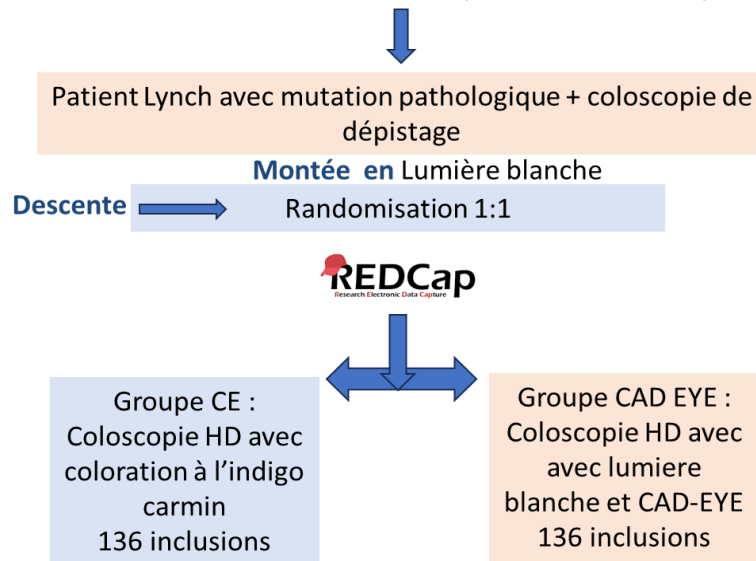
- Mutation pathologique confirmée
- Homme ou femme majeur >18 ans lors de la prescription de la coloscopie.
- Personne affiliée ou bénéficiaire d'un régime de sécurité sociale
- Consentement libre, éclairé et exprès (confirmé par écrit) (au plus tard le jour de l'inclusion et avant tout examen nécessité par la recherche.

## Critères de non-inclusion

- colectomie totale avec anastomose iléo-anale ou iléo-sigmoïdienne
- antécédents de maladie de Crohn ou de Rectocolite hémorragique
- allergie ou intolérance connue au produit de préparation colique par polyéthylèneglycol et acide ascorbique.
- Préparation insuffisante : sous score de Boston <2 sur segment colique

### SCHEMA DE LA RECHERCHE

Confirmation d'admissibilité (critères d'inclusion)



Groupe CE :  
Coloscopie HD avec coloration à l'indigo carmin  
136 inclusions

Groupe CAD EYE :  
Coloscopie HD avec avec lumière blanche et CAD-EYE  
136 inclusions

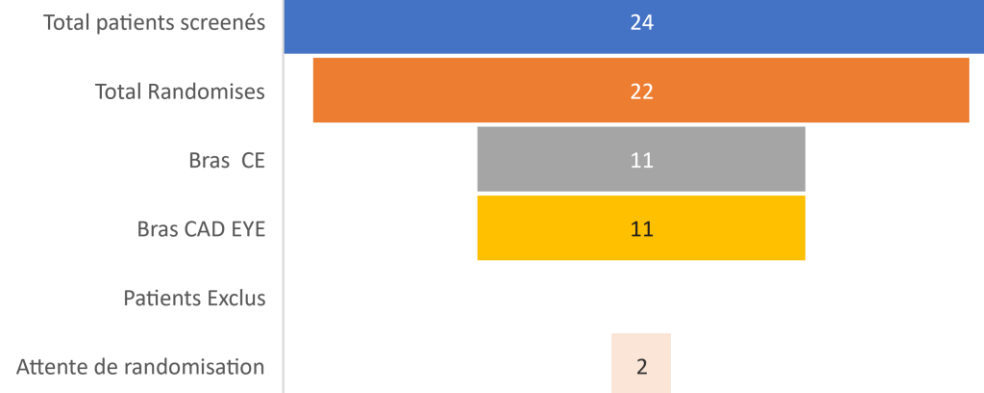
**INVESTIGATEUR COORDONATEUR**  
Dr. Guillaume PERROD  
Hôpital européen Georges-Pompidou  
[guillaume.perrod@aphp.fr](mailto:guillaume.perrod@aphp.fr)  
Tel: +331 56 09 34 17

**CHARGE DE PROJET**  
Maira-MORENO GARCIA  
[rechercheclinique@sfed.org](mailto:rechercheclinique@sfed.org)  
Tél : 04 72 11 75 13

## A ce jour 24 patients inclus

CENTRE	INCLUSIONS
Saint Antoine	6
APHM Timone	4
HEGP	13
Avicenne	0
Cochin	1
CHU tours	0
CHU NICE	0
Clinique de Bercy	0

### Distribution des patients



Etude multicentrique	Echantillon	Période d'inclusion	Suivi	Durée de l'étude
8 centres	272 patients	24 mois	1 mois	25 mois