

L'échelle internationale INES (*International Nuclear and Radiological Event Scale*) permet à chaque pays de pouvoir communiquer de manière similaire sur la gravité d'un événement en lien avec la sûreté nucléaire ou la radioprotection du public et des travailleurs. Cette échelle a été développée à la suite de l'accident de Tchernobyl en 1986 et ne concernait initialement que les événements affectant la sûreté nucléaire.

L'échelle INES a été élaborée sous la coordination conjointe de l'Agence internationale de l'énergie atomique (AIEA) et de l'Agence pour l'énergie nucléaire (AEN) de l'Organisation pour la coopération et le développement économique (OCDE), sur le même principe que celles utilisées dans d'autres domaines : tremblements de terre ou ouragans par exemple. Sa dernière version, publiée en 2008, permet de classer tout événement concernant la sûreté nucléaire ou la radioprotection du public et des travailleurs.

L'échelle INES ne s'applique pas aux événements de radioprotection affectant les patients dans le cadre d'une radiothérapie. Pour ces événements, l'ASN a élaboré, en concertation avec la Société française de radiothérapie oncologique (SFRO), l'échelle ASN-SFRO. Publiée en 2008, cette échelle n'est utilisée qu'en France.

ÉCHELLE ASN-SFRO DES ÉVÉNEMENTS DE RADIOPROTECTION AFFECTANT DES PATIENTS DANS LE CADRE D'UNE PROCÉDURE DE RADIOTHÉRAPIE EXTERNE ET DE CURIETHÉRAPIE

■ PRÉSENTATION ET OBJECTIFS

L'échelle ASN-SFRO a été élaborée en juillet 2007 par l'ASN en concertation avec la Société française de radiothérapie oncologique (SFRO). Après évaluation conjointe avec la SFRO et la Société française de physique médicale (SFPM) sur une période de douze mois, l'échelle a été publiée sur asn.fr en juillet 2008.

Elle a pour objectif d'informer le public sur les événements de radioprotection affectant des patients dans le cadre d'une procédure de radiothérapie externe et de curiethérapie.

Les événements sont classés sur l'échelle ASN-SFRO selon huit niveaux :

- **les niveaux 0 et 1** sont utilisés pour classer les événements sans conséquence clinique pour le (ou les) patient(s) concerné(s) ;
- **les niveaux 2 à 3** correspondent aux événements qualifiés d'« incidents » ;
- **les niveaux 4 à 7** correspondent aux événements qualifiés d'« accidents ».

La gravité des effets est appréciée en se référant à la classification clinique internationale de la sévérité des effets indésirables (grades CTCAE¹), déjà utilisée par les praticiens.

Les effets pris en compte dans la déclaration faite à l'ASN sont des effets inattendus ou imprévisibles dus à des doses délivrées ou à des volumes irradiés inappropriés. Ne sont pas pris en compte les éventuels effets secondaires, quel que soit leur grade, résultant de la stratégie de traitement retenue par le praticien en concertation avec le patient, et apparus en dehors de toute erreur de volume irradié ou de dose délivrée (risque accepté).

Pour les patients affectés par un événement de radiothérapie externe et de curiethérapie, l'apparition des effets ou des complications résultant peuvent être différés dans le temps. Ainsi, un événement peut être classé provisoirement à un niveau, celui-ci pouvant être modifié en fonction de l'évolution de l'état de santé du patient. À la différence de l'échelle INES, le critère de défense en profondeur (appréciation du niveau de sûreté de l'activité de radiothérapie) n'est pas retenu pour cette classification, cela afin d'éviter la confusion entre gravité médicale et défaillance du dispositif ou de l'organisation du service.

■ CRITÈRES DE CLASSIFICATION

Comme dans l'échelle INES, les critères de classement d'un événement sur l'échelle ASN-SFRO portent non seulement sur les conséquences avérées mais aussi sur les effets potentiels des événements. Lorsque plusieurs patients sont concernés par le même événement, le niveau de classement retenu correspond aux effets observés ou attendus les plus graves. Dans le cas d'effets avérés, le nombre de patients exposés est également pris en compte.

■ CRITÈRES PORTANT SUR LES CONSÉQUENCES AVÉRÉES

Lorsque les effets sont avérés, la classification est effectuée en se référant aux différents grades de classification clinique de l'échelle CTCAE. Ainsi :

- le **niveau 1**

Correspondant au grade 1, intègre des effets bénins mais aussi des événements pour lesquels aucun effet n'est attendu ;

- le **niveau 2**

Correspondant au grade 2, intègre les effets aigus ou effets tardifs modérés tels qu'une sténose radique modérée, altération tissulaire peu gênante (fibrose cutanée), ou une altération minimale ou nulle de la qualité de vie ;

- le **niveau 3**

Correspondant au grade 3, intègre les effets aigus ou effets tardifs sévères tels qu'une nécrose tissulaire gérable n'engageant pas le pronostic vital avec altération modérée de la qualité de vie (rectite sévère, cystite sévère, etc.) ;

- le **niveau 4**

Correspondant au grade 4, intègre les effets aigus ou effets tardifs graves tels qu'une myélite radique, une nécrose tissulaire étendue non gérable engageant le pronostic vital avec altération importante ou majeure de la qualité de vie (rectite grave, cystite grave, etc.) ;

- les **niveaux 5, 6 et 7**

Correspondant au grade 5 de la classification clinique, font référence à un ou plusieurs décès.

■ CRITÈRES DOSIMÉTRIQUES ET EFFETS POTENTIELS

Lorsque les effets ne sont pas encore avérés, des critères de dose ou de volume irradié sont retenus pour une classification provisoire. L'écart entre la dose reçue et la dose prévue est évalué sur la base des écarts admis ou tolérés, compte tenu des pratiques existantes ou des références disponibles.

De la même façon, l'écart entre le volume réellement irradié et le volume qui aurait dû être traité est analysé en prenant en compte la présence ou non d'organes particulièrement sensibles aux rayonnements.

Pour des écarts significatifs, voire très significatifs, l'événement sera classé au niveau 2 ou 3, voire 4.

En cas de forte incertitude sur la survenue éventuelle des effets possibles, l'événement est classé au niveau 1 ou niveau 2 (selon les conditions de l'événement).

■ CRITÈRES PORTANT SUR LE NOMBRE DE PATIENTS EXPOSÉS

Pour des effets avérés de niveau égal à 2, 3 ou 4, le niveau de classement est affecté du signe + lorsque le nombre de patients concernés est supérieur à 1.

Pour le cas d'un événement ayant entraîné le décès de plusieurs patients, le classement au niveau 5 est augmenté de :

- **+ 1** si le nombre de patients concernés est supérieur à 1 et inférieur ou égal à 10 ;

- **+ 2** si le nombre de patients concernés est supérieur à 10.

Afin d'éviter toute confusion sur la gravité des effets, le critère de sur-classement portant sur le nombre de cas n'est pas appliqué dans le cas d'effets potentiels, sauf lorsque les informations portant sur la dose délivrée ou sur le volume irradié permettent déjà un pronostic en matière de décès, d'effets graves ou sévères.

| APPLICATION DE L'ÉCHELLE ASN-SFRO | ÉVÉNEMENTS (IMPRÉVUS, INNATENDUS) | CAUSES | CONSÉQUENCES (GRADE CTCAE V3.0) | ÉVÉNEMENTS CLASSÉS |
|-----------------------------------|---|--|---|--|
| 5.7* À ACCIDENT | Décès | Dose (ou volume irradié) très supérieur(e) à la normale entraînant des complications ou séquelles non compatibles avec la vie. | Décès | Aucun depuis la création de l'échelle ASN-SFRO. |
| 4** ACCIDENT | Événement grave mettant la vie en danger, complication ou séquelle invalidante. | Dose ou volume irradié très supérieur(e) aux doses ou volumes tolérables. | Effet aigu ou tardif grave, inattendu ou imprévisible, de grade 4. | Dose (ou volume irradié) très supérieur(e) à la normale entraînant des complications ou séquelles non compatibles avec la vie. |
| 3** INCIDENT | Événement occasionnant une altération sévère d'un ou plusieurs organes ou fonctions. | Dose ou volume irradié supérieur(e) aux doses ou volumes tolérables. | Effet aigu ou tardif sévère, inattendu ou imprévisible, de grade 3. | Un événement en 2021. |
| 2** INCIDENT | Événement occasionnant ou susceptible d'occasionner une altération modérée d'un organe ou fonction. | Dose supérieure aux doses recommandées ou irradiation d'un volume pouvant entraîner des complications inattendues, restant modérées. | Effet aigu ou tardif modéré, inattendu ou imprévisible, de grade 2, altération minimale ou nulle de la qualité de la vie. | Entre 2 et 5 événements par an en moyenne depuis 2011. |
| 1 ÉVÉNEMENT | Événement avec conséquence dosimétrique mais sans conséquence clinique attendue. | Erreur de dose ou de volume : par exemple, erreur de dose ou erreur de cible sur une séance non compensable sur la totalité du traitement. | Aucun symptôme attendu. | Environ une centaine d'événements par an en moyenne depuis 2011 (tendance à la baisse). |
| 0 ÉVÉNEMENT | Événement sans aucune conséquence pour le patient. | Par exemple, erreur d'identification de patient traité pour une même pathologie (compensable). | | Environ une cinquantaine d'événements par an en moyenne depuis 2011 (tendance à la baisse). |

* En cas de décès de plusieurs patients :

- le niveau minimal 5 est porté à 6 si le nombre de patients est supérieur à 1 mais inférieur ou égal à 10 ;
- le niveau minimal 5 est porté à 7 si le nombre de patients est supérieur à 10.

** Si le nombre de patients est supérieur à 1, il est ajouté un signe + au niveau retenu (exemple : 3 devient 3+).