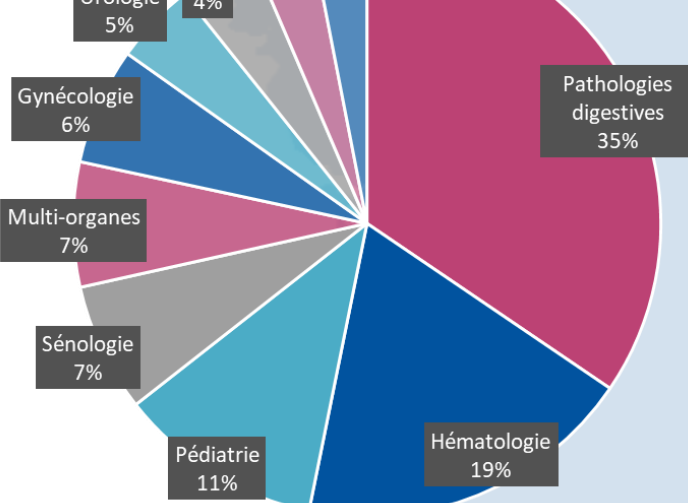


NEWSLETTER

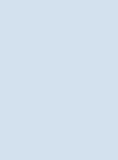
Recherche clinique en cancérologie

**StARCC 59-62
CLIP² Lille**

Patients inclus dans les études cliniques en cancérologie – Année 2021



Répartition des inclusions dans les études thérapeutiques
- Etablissements StARCC 59-62 -



3682 nouveaux patients *
dont 360 en phases précoce - CLIP² Lille



35 % Hématologie
18 % Pathologies digestives
13 % Multi-organes



389 études actives *
dont 107 en phases précoce - CLIP² Lille

* Recherches Impliquant la Personne Humaine
comptabilisant au minimum une inclusion en 2021

Inscrivez-vous au module recherche du DESC de Cancérologie

« Ethique, méthodologie, encadrement réglementaire de la recherche clinique et translationnelle en Cancérologie »

Formation gratuite, ouverte au personnel médical et paramédical des établissements StARCC ou CLIP² Lille
13 et 14 octobre 2022 à Lille



INFORMATIONS ET INSCRIPTIONS [ICI](#)

(date limite : 12 septembre 2022)

Etudes interventionnelles nouvellement ouvertes



Cliquez sur la rubrique souhaitée pour y accéder

Dermatologie

Pathologies digestives

Endocrinologie

Pédiatrie

Gynécologie

Pneumologie

Hématologie

Sénologie

Neurologie

Urologie

ORL

Autres localisations

« Toute avancée des connaissances génère autant d'interrogations qu'elle apporte de réponses. »

Pierre Joliot-Curie

CLIP² Lille

Contact : aurore.acroute@chru-lille.fr



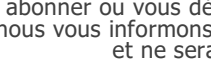
unicancer HAUTS-DE-FRANCE

StARCC 59-62

Contact : maud.pouwels@chru-lille.fr



59-62



Vous pouvez à tout moment vous abonner ou vous désinscrire de cette newsletter en contactant Aurore Acroute ou Maud Pouwels. Sans désinscription de votre part, nous vous informons que votre adresse email n'est utilisée que pour vous adresser des newsletters et ne sera jamais communiquée à un tiers.



Dermatologie



- IO102-IO103-013 / MK3475-D18 -

« Étude clinique de phase 3, en ouvert, randomisée, visant à évaluer l'IO102-IO103 en association avec le pembrolizumab par rapport au pembrolizumab seul chez des patients atteints de mélanome non traité précédemment, non résécable ou métastatique (avancé) »

- COLUMBUS-AD / W00090GE303/EORTC-2139-MG -

« Traitement adjuvant par encorafenib et binimetinib versus placebo dans le traitement des mélanomes réséqués de stade II avec mutation BRAF V600E/K : étude de phase III randomisée en triple aveugle, en collaboration avec le groupe mélanome de l'OERTC (Columbus AD) »

- HBI-8000-303 -

« Etude de phase 3 multicentrique, randomisée, en double aveugle, portant sur le HBI-8000 associé au nivolumab par rapport à un placebo associé au nivolumab chez des patients atteints d'un mélanome non résécable ou métastatique non traité au préalable par des inhibiteurs de PD-1 ou de PD-L1 »

- KRT-232-103-

« Étude de Phase Ib/II en ouvert visant à évaluer la sécurité et l'efficacité de KRT-232 en monothérapie chez des patients atteints d'un carcinome à cellules de Merkel (CCM) exprimant p53 de type sauvage (p53WT) n'ayant pas répondu à une immunothérapie par anti-PD-1 ou anti-PD-L1, ou en association avec l'avélimab chez des patients atteints de CCM n'ayant jamais reçu de traitement par anti-PD-1 ou anti-PD-L1 »

- Pegathor Skin 201 / ACT16845 -

« Étude de phase 1/2 multicentrique, non randomisée, en ouvert, à cohortes multiples évaluant le bénéfice clinique du SAR444245 (THOR-707) associé au céplimab pour le traitement de patients atteints de cancers cutanés avancés non résécables ou métastatiques »

- PICASSO -

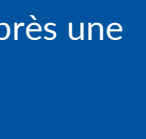
« Essai prospectif randomisé évaluant la tolérance et le bénéfice clinique de la transplantation fécale chez les patients atteints de mélanomes, traités par inhibiteurs de CTLA-4 et de PD1 »

Endocrinologie



Absence de nouvelle étude sur la période

Gynécologie



- NIRVANA-1 / GINECO-OV129b -

« Etude randomisée comparant Paclitaxel-Carboplatine suivi d'une maintenance par Niraparib versus Paclitaxel-Carboplatin-Bevacizumab suivi d'une maintenance par Niraparib + Bevacizumab chez des patientes atteintes d'un cancer de l'ovaire avancé, des trompes ou du péritoine après une chirurgie de cytoréduction initiale complète »

- TROPHAMET -

« Essai de phase I/II avec Avelumab associé au Methotrexate chez des patientes atteintes de tumeur trophoblastique gestationnelle (TTG) de bas risque en 1ère ligne thérapeutique »

Hématologie



Leucémie

- CPX-351 TA-SMP -

« Étude de phase II d'une monothérapie par CPX-351 dans les leucémies aiguës secondaires à un syndrome myéloprolifératif »

- KB-ENTO-3001 / AGILITY -

« Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'entosplétilib en association avec une chimiothérapie d'induction et de consolidation intensive chez des adultes atteints de leucémie myéloïde aiguë nouvellement diagnostiquée avec mutation du gène de la nucléophosphomine 1 »

- VIALE-T / M19-063 -

« Étude de phase III, randomisée, en ouvert, évaluant la sécurité et l'efficacité du vénétoclax en association avec l'azacitidine après une allogreffe de cellules souches chez des patients atteints de leucémie aiguë myéloïde (LAM) »

Lymphome

- DALY 2-EU / M-2020-371 -

« Etude pivot de phase II randomisée, multicentrique, menée en ouvert, visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité du MB-CART2019.1 par rapport au traitement de référence chez des participants présentant un lymphome diffus à grandes cellules B récidivant ou réfractaire (LDGCB R-R), non candidats à une chimiothérapie à haute dose et à une greffe autologue de cellules souches »

- BRUIN CLL-313 / LOXO-BTK-20023 -

« Etude de phase III, en ouvert, randomisée, évaluant le pirtobrutinib (LOXO-305) par rapport à l'association bendamustine plus rituximab chez des patients non traités atteints de leucémie lymphoïde chronique ou de lymphome lymphocytaire de petite taille »

- CC-99282-NHL-001 -

« Etude de phase 1 évaluant la sécurité, le profil pharmacocinétique et l'efficacité préliminaire du CC-99282 seul et en association avec du rituximab chez des patients ayant un lymphome non hodgkinien (LNH) réfractaire ou en rechute »

- D8231C00001 / SOLIS -

« Étude modulaire de phase II, en ouvert, multicentrique, évaluant l'efficacité et la sécurité de l'AZD4573 en monothérapie ou en association avec des agents anti-cancéreux chez des patients atteints d'un lymphome périphérique à cellules T ou d'un lymphome de Hodgkin classique en rechute ou réfractaire »

— — — Myélome — — —

- CASI-CID-103-101 -

« Étude de Phase 1 d'augmentation de dose et d'expansion du CID-103, un anticorps anti-CD38, chez des patients précédemment traités, présentant un myélome multiple récidivant ou résistant »

- IFM2021-03 / I2D IFM2021_03 -

« Etude randomisée de phase II évaluant l'association Ibrutinib/anti-CD20 et Ibrutinib/anti-CD20/Venetoclax chez des patients atteints d'un lymphome à cellules du manteau non traités antérieurement »

— — — Autres hémopathies malignes — — —

- AFFIRM-AL / NEOD001-301 -

« Etude de phase 3, randomisée, multicentrique, en double aveugle, contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du birtamimab en association avec le traitement standard par rapport au placebo en association avec le traitement standard chez des patients atteints d'amylose à chaîne légère (AL) de stade IV selon la classification de la Mayo Clinic »

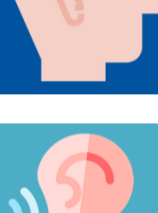
- IsAMYP / IFM2020-01 -

« Etude de phase 2, interventionnelle, ouverte et multicentrique visant à évaluer l'efficacité de l'isatuximab en association avec du pomalidomide et de la déexamethasone (IPd), chez les patients atteints d'amylose AL qui n'ont pas atteint une très bonne réponse partielle (VGPR) ou une meilleure réponse avec leur traitement précédent »

- SLPRareHvisc -

« Clinical Study of the Hyperviscosity Syndrome in Waldenström Macroglobulinemia »

Neurologie



Absence de nouvelle étude sur la période

ORL



- NANORAY-312 -

« Étude de phase 3 (stade pivot) visant à évaluer le NBTXR3 activé, au choix de l'investigateur, par radiothérapie seule ou par radiothérapie en association avec le cétximab chez des patients âgés non éligibles à une chimiothérapie à base de platine atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou localement avancé »

- PETAL2 -

« Programme d'éducation thérapeutique pour l'amélioration de la qualité de vie des patients laryngectomisés et des aidants »

Pathologies digestives



— — — Cancers colorectaux — — —

- GRECCAR 14 -

« Essai phase II-III multicentrique évaluant la prise en charge personnalisée des cancers du rectum localement avancé ayant bien répondu à une chimiothérapie d'induction »

- KRYSTAL-10 -

« Etude randomisée de phase 3 évaluant le MRTX849 en association avec le cétximab par rapport à la chimiothérapie chez des patients atteints d'un cancer colorectal avec mutation KRAS G12C avec progression de la maladie pendant ou après un traitement de première intention standard »

- NIPIRESCUE G-113 -

« Nivolumab et ipilimumab chez les patients atteints d'un cancer colorectal métastatique dMMR et/ou MSI résistant aux anti-PD1 en monothérapie : étude GERCOR de phase II, en ouvert »

— — — Cancers du foie et du pancréas — — —

- PSOAS -

« Programme préopératoire de préhabilitation chez les patients sarcopéniques opérés de Duodénopancréatectomie céphalique (DPC) pour cancer »

— — — Cancers œsogastriques — — —

- MK-7902-014 / E7080-G000-320 / LEAP-014 -

« Etude randomisée de phase III évaluant l'efficacité et la sécurité du Pembrolizumab (MK-3475) plus Lenvatinib (E7080/MK-7902) plus chimiothérapie en comparaison avec le traitement standard comme traitement de première intention chez des participants atteints de carcinome métastatique de l'œsophage »

— — — Localisations multiples — — —

- ACOTAS_G098 / ACOTAS G-098 -

« Etude de phase II, nationale, multicentrique, pour l'évaluation de l'incidence des événements cardiovasculaires chez les patients atteints d'un cancer de l'œsophage / de l'estomac ou colorectal traités par trifluridine/tipiracil +/- oxaliplatine après un épisode de douleur thoracique liée à l'angine cardiaque en situation adjuvante, périopératoire ou métastatique »



Pédiatrie



Absence de nouvelle étude sur la période



Pneumologie



CBPC

- CAAA601A42101 / Lu-DOTA-TATE -

« Etude de phase Ib, de détermination de la dose, évaluant l'innocuité et l'effet de [177Lu]Lu-DOTA-TATE en association avec le carboplatine, l'étoposide et le tislelizumab en traitement d'induction et en association avec le tislelizumab en traitement d'entretien dans le cancer bronchique à petites cellules à un stade avancé (CBPC-SA) récemment diagnostiqué »

CBNPC

- EVOKE-01 / GS-US-577-6153 -

« Étude internationale en ouvert de phase III, multicentrique, randomisée, évaluant le Sacituzumab Govitécan comparé au Docétaxel chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) avancé ou métastatique avec progression pendant ou après une chimiothérapie à base de platine et une immunothérapie par anti-PD-1/PD-L1 »

- MK-7684A-007 / KEYVIBE-007 -

« Etude de phase 3, randomisée, en double aveugle, évaluant le MK-7684A, coformulation Vibostolimab + Pembrolizumab, avec chimiothérapie versus Pembrolizumab avec chimiothérapie en première ligne de traitement chez les patients atteints de cancer du poumon non à petites cellules métastatique »

- MO41552 -

« Etude de phase III, multicentrique, randomisée, en Ouvert, évaluant entrectinib versus crizotinib chez des patients atteints d'un cancer bronchique non à Petites cellules localement avancé ou métastatique Présentant un réarrangement du gène ros1 avec ou sans métastases du système nerveux central »

Mésothéliome

- IMPALA -

« Etude pilote de la faisabilité d'un traitement multimodal innovant associant une thérapie photodynamique intrapleurale par vidéotoracoscopie suivie d'une immunothérapie adjuvante par anticorps anti-PD-1 Nivolumab chez des patients porteurs d'un mésothéliome pleural malin »



Sénologie



- IidERA Breast Cancer / GO42784 -

« A Phase III, Randomized, Open-Label, Multicenter Study Evaluating the Efficacy and Safety of Adjuvant Giredestrant Compared With Physician's Choice of Adjuvant Endocrine Monotherapy in Patients With Estrogen Receptor-Positive, HER2-Negative Early Breast Cancer »

- SASCIA -

« Étude de phase III post-néoadjuvante évaluant le sacituzumab govitecan, conjugué anticorps-médicament, chez des patients atteints d'un cancer du sein primitif HER-2 négatif à risque élevé de récidive après un traitement néoadjuvant standard »

- TRIPLE A -

« Etude de phase III randomisée contre placebo, évaluant l'efficacité de l'auriculothérapie chez des patients présentant des douleurs musculo-squelettiques sous inhibiteurs de l'aromatase en traitement adjuvant d'un cancer du sein »



Urologie



- Unfit / PEACE 6 -

« Essai de phase III randomisé en double aveugle évaluant l'efficacité de l'ADT +/- darolutamide chez les patients atteints d'un cancer de la prostate de novo métastatique vulnérables avec une capacité fonctionnelle amoindrie et non éligibles au docétaxel ou aux agents ciblant les récepteurs aux androgènes »

- TROPIC-04 / IMMU-132-13 -

« Étude de phase III en ouvert, randomisée, évaluant le sacituzumab govitécan contre le traitement choisi par le médecin chez des patients atteints d'un cancer urothelial métastatique ou localement avancé et non résécable »



Autres localisations



- API-CAT -

« Traitement anticoagulant prolongé d'un ETEV (événement thromboembolique veineux) associé au cancer : dose réduite vs dose pleine d'Apixaban : API-CAT STUDY pour APIxaban et Thrombose associée au cancer»

- IMHOTEP -

« Immunothérapie en péri-opératoire dans les tumeurs MSI/dMMR »

- NEHOTEL -

« Etude de faisabilité d'un dispositif de préhabilitation nutritionnelle précoce dans les cancers à risque de dénutrition (cancer du pancréas, oeso-gastrique, ORL, duodénal)»

Sarcome

- BFR-ESS / ET17-200 -

« Etude de phase II, randomisée comparative, prospective, multicentrique, évaluant l'impact clinique de l'interruption versus le maintien d'un traitement par inhibiteur de l'aromatase chez les patientes atteintes d'un sarcome du stroma endométrial de bas grade localement avancé ou métastatique »

- BRIGHTLINE-1 -

« Brightline-1: A Phase II/III, Randomized, Open-label, Multi-center Study of BI 907828 Compared to Doxorubicin as First Line Treatment of Patients With Advanced Dedifferentiated Liposarcoma »