

# NEWSLETTER

## Recherche clinique en cancérologie



StARCC 59-62  
CLIP<sup>2</sup> Lille

### Accédez à la liste des études interventionnelles depuis le DCC

Le Dossier Communicant de Cancérologie, porté par Onco Hauts-de-France, vous permet désormais d'accéder à la liste des études cliniques potentielles pour votre patient dans les établissements des Hauts-de-France adhérents à StARCC.

Sélectionner « Oui » à la rubrique « Essai clinique » pour faire apparaître le bouton

Cadre de la proposition thérapeutique

Essai clinique :  Oui  Non

Liste des essais cliniques

Liste des essais cliniques dans les établissements adhérents à STARCC dans les Hauts-de-France



Le résultat tient compte des données renseignées dans la fiche de RCP telles que le siège de la tumeur (code CIM), l'âge, le stade de la maladie ou encore l'état général du patient (OMS).

Vous pouvez ensuite accéder à la **fiche descriptive** de l'étude qui vous intéresse ou **affiner le résultat** en modifiant les critères de recherche en haut de page.

### Découvrez la formation e-learning BPC du GIRCI Nord-Ouest

Une formation aux Bonnes Pratiques Cliniques est proposée gratuitement aux professionnels de la recherche des Hauts-de-France et de Normandie par le GIRCI Nord-Ouest.



Réalisez la formation à votre rythme et recevez un certificat labellisé TransCelerate.

→ **INFORMATIONS ET INSCRIPTIONS** [ICI](#)

### Evènements à venir

→ Participez à la 4<sup>ème</sup> édition de la rencontre **Phases Précoces en Cancérologie** le 24 novembre 2022 – Palais des Congrès d'Issy-les-Moulineaux

[www.phases-precoces.fr/](http://www.phases-precoces.fr/)

« Un événement académique à destination de l'ensemble des acteurs français »

→ Cliquez [ici](#) pour vous inscrire à nos prochaines formations

#### Stratégies thérapeutiques en oncologie



- Prise en charge des myélomes le 21 novembre 2022 de 13h à 14h
- Prise en charge des leucémies aiguës le 15 décembre 2022 de 13h à 14h
- Prise en charge des leucémies chroniques le 19 janvier 2023 de 13h à 14h

## 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

→ **CLIP<sup>2</sup> Lille**

Contact : [aurore.acroute@chru-lille.fr](mailto:aurore.acroute@chru-lille.fr)

→ **StARCC 59-62**

Contact : [maud.pouwels@chru-lille.fr](mailto:maud.pouwels@chru-lille.fr)





## Dermatologie



Pas de nouvelle étude sur la période



## Endocrinologie



Pas de nouvelle étude sur la période



## Gynécologie



### - PICCOLO -

« Étude de phase II, à bras unique, portant sur le mirvétuximab soravtansine dans le cancer épithélial de l'ovaire, du péritoine primitif ou des trompes de fallope, de haut grade, récidivant, sensible au platine et avec une expression élevée des récepteurs alpha des folates »

### - ZN-c3-006 -

« Étude de phase I/II d'escalade et d'extension de dose portant sur le ZN-c3 en association avec le niraparib chez des patientes souffrant d'un cancer de l'ovaire résistant au platine »



## Hématologie



### Leucémie

#### - ELVN-001-101-

« Étude de phase Ia/Ib évaluant l'ELVN-001 dans le cadre du traitement de la leucémie myéloïde chronique »

#### - KCP-8602-801-

« Étude de phase 1/2 en ouvert sur la sécurité D'emploi, la tolérance et l'efficacité du composé inhibiteur sélectif d'exportation nucléaire (SINE) eltanexor (KPT-8602) chez des patients atteints de cancers nouvellement diagnostiqués et en rechute/réfractaires »

#### - MO-TRANS / PKRPC001 -

« Étude prospective de phase IIb, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, multicentrique, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du mocravimod comme traitement d'appoint et d'entretien chez des patients adultes atteints d'une leucémie aiguë myéloblastique (LAM) et recevant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques (GCSH) »

#### - PCL-2 -

« Étude prospective de phase IIb, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, multicentrique, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du mocravimod comme traitement d'appoint et d'entretien chez des patients adultes atteints d'une leucémie aiguë myéloblastique (LAM) et recevant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques (GCSH) »

### Lymphome

#### - 80948543LYM1001-

« Étude de phase 1, de première administration à l'Homme du JNJ-80948543, un anticorps ciblant les lymphocytes T, chez des patients présentant un Lymphome Non Hodgkinien et une Leucémie Lymphoïde Chronique »

#### - CAMIL -

« Evaluation de l'ADN tumoral Circulant dans les Lymphomes B primitifs du Médiastin »

#### - D8230C00002 -

« Etude modulaire de phase I/II, multicentrique, ouverte, destinée à évaluer l'AZD4573 en nouvelles associations à des agents anticancéreux chez des patients ayant des hémopathies malignes avancées »

#### - D8242C00001 -

« Étude modulaire, multicentrique, de phase I/II, d'escalade et d'expansion de dose en ouvert, évaluant la sécurité, la tolérance, la pharmacocinétique et l'efficacité préliminaire de l'AZD0466 en monothérapie ou en association à des agents anticancéreux chez des patients ayant un lymphome non hodgkinien avancé »

#### - D9571C00001 -

« Étude multicentrique, de phase I/II en ouvert, évaluant la sécurité, la tolérance, la pharmacocinétique et l'efficacité préliminaire de l'AZD7789, un anticorps bispécifique anti-PD-1 et anti-TIM-3 chez des patients présentant un lymphome de Hodgkin classique récidivant ou réfractaire »

## Myélome

### - EXCALIBER-RRMM / CC-220-MM-002 -

« Étude de phase 3, randomisée, comparant l'iberdomide, le daratumumab et la dexaméthasone (IberDd) au daratumumab, au bortézomib et à la dexaméthasone (DVd), chez des patients atteints de myélome multiple récidivant ou réfractaire (RRMM) »

### - MajesTEC-7 / 64007957MMY3005 -

« Étude de phase 3, randomisée, comparant le téclistamab en association avec le daratumumab SC et lénalidomide (Tec-DR) à l'association daratumumab SC, lénalidomide et dexaméthasone (DRd) chez des patients atteints de myélome multiple nouvellement diagnostiqué, qui soit ne sont pas éligibles, soit non destinés à recevoir une greffe autologue de cellules souches en traitement de première intention »

### - MagnetisMM-5 / C1071005 -

« Étude de phase 3, en ouvert, multicentrique, randomisée, à 3 bras, évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'elranatamab (PF-06863135) en monothérapie et de l'elranatamab + daratumumab versus daratumumab + pomalidomide + dexaméthasone chez des patients atteints d'un myélome multiple en rechute/réfractaire ayant reçu au moins 1 ligne de traitement antérieure, dont le lénalidomide et un inhibiteur du protéasome »

### - MagnetisMM-7 / C1071007 -

« Étude de phase 3, randomisée, à 2 bras, visant à évaluer l'elranatamab (PF-06863135) par rapport au lénalidomide chez des patients atteints d'un myélome multiple nouvellement diagnostiqué et positifs pour la maladie résiduelle minimale après avoir reçu une greffe autologue de cellules souches »

## Autres hémopathies malignes

### - FIBRAPLO -

« Transplantation haplo-identique chez des patients atteints de myélofibrose : Etude prospective multicentrique de phase II »



## Neurologie



### - FIGHT-209 -

« Étude de phase 2 multicentrique, à bras unique, en ouvert, visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité du pémigatinib chez des patients atteints de glioblastome précédemment traité ou d'autres tumeurs primitives du système nerveux central avec altérations activatrices du FGFR1-3 »



## ORL



### - F-star / FS118 17101 -

« Étude de phase I/II, en ouvert, réalisée pour la première fois chez l'Homme, visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'activité antitumorale de FS118, un anticorps bispécifique anti-LAG-3/anti-PD-L1, chez des patients présentant des tumeurs malignes avancées »

### - Validive VOICE Trial / MNPR-301-001 -

« Étude de phase 2b/3, multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, comparant l'efficacité et la tolérance d'un comprimé buccal muco-adhésif de clonidine à celles d'un placebo pour la prévention de la mucite buccale sévère induite par la chimiothérapie chez des patients atteints d'un cancer oro-pharyngé »



## Pathologies digestives



## Cancers oesogastriques

### - CARDIA Trial -

« Chirurgie de l'adénocarcinome de la jonction gastro-oesophagique (GEJ) type II : oesophagectomie transthoracique vs. gastrectomie prolongée transhiatale »

### - FORTITUDE-101 / AMGEN 20210096-

« Étude de phase III randomisée, multicentrique, en double aveugle, contrôlée contre placebo du bémarituzumab associé à une chimiothérapie versus placebo associé à une chimiothérapie chez les patients atteints d'un cancer gastrique ou d'un cancer de la jonction gastro-oesophagienne (JGO) de stade avancé non préalablement traités et présentant une surexpression de FGFR2b »

## Localisations multiples

### - ATEZOGIST -

« Essai randomisé, comparatif, prospectif et multicentrique évaluant l'efficacité de la réintroduction de l'imatinib associé à l'atézolizumab versus la réintroduction de l'imatinib seul chez des patients porteurs de tumeurs stromales gastrointestinales (GIST), non opérables en situation avancée, après échec des traitements standards »

### - DONEPEZOX / PRODIGE S8 – FFCD 1705 -

« Evaluation de l'efficacité du Donépézil dans le traitement des neuropathies périphériques induites par l'oxaliplatine: Etude preuve de concept »



## Pédiatrie



### - AsiDNA -

« Étude de phase Ib/II sur l'association d'AsiDNA™ avec la ré-irradiation dans les gliomes de haut grade chez les enfants, adolescents et jeunes adultes »



## Pneumologie



### - AMGEN 20190288 / CodeBreak 201 -

« Étude de phase II multicentrique menée en ouvert portant sur le sotorasib (AMG 510) chez des patients atteints d'un CPNPC de stade IV dont les tumeurs portent la mutation KRASG12C, et qui nécessitent un traitement de première ligne»

### - CASCADE -

« Dépistage du CAncer du poumon par SCAnner faible DosE chez les femmes »

### - DIAL / IFCT-2103 -

« Essai de phase II-III randomisé, ouvert, évaluant une maintenance par pembrolizumab ( $\pm$  pemetrexed) jusqu'à progression versus observation ( $\pm$  pemetrexed) après 6 mois de traitement d'induction par chimiothérapie à base de platine + pembrolizumab chez des patients porteurs d'un Cancer Bronchique Non à Petites Cellules (CBNPC) de stade IV »

### - MASTERPROTOCOL-ALK / IFCT-2101 -

« Etude de phase II randomisée, ouverte, multicentrique, évaluant l'efficacité et la tolérance en 1ère ligne de traitement du brigatinib en combinaison avec carboplatine-pemetrexed ou du brigatinib en monothérapie chez des patients présentant un Cancer Bronchique Non à Petites Cellules (CBNPC) de stade avancé ALK positif »



## Sénologie



### - Exo-LCR -

« Faisabilité de l'analyse des exosomes dans le liquide céphalo-rachidien au cours du bilan diagnostique de méningite métastatique d'un cancer du sein»

### - PERSEVERE / HCRN BRE18-334 -

« A Phase II Circulating Tumor DNA Enriched, Genomically Directed Post-neoadjuvant Trial for Patients With Residual Triple Negative Breast Cancer »

### - QISEIN -

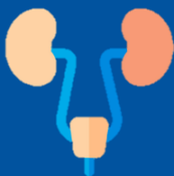
« Evaluation de l'impact de la prise de ginseng américain pendant 8 semaines sur la fatigue chez des patientes traitées pour un cancer du sein localisé. Etude randomisée, contrôlée versus placebo, double aveugle »

### - RIBOLARIS / SOLTI-1911 -

« Ribociclib et endocrinothérapie en traitement néoadjuvant et adjuvant dans le cancer du sein avec statut des récepteurs des oestrogènes positif (RE+) et HER2 négatif (HER2-) à risque clinique élevé»

### - TROPION-Breast01 / D9268C00001 -

« Etude de phase 3, randomisée, en ouvert, évaluant le Dato-DXd versus une chimiothérapie au choix de l'investigateur, chez des patients atteints d'un cancer du sein positif aux récepteurs hormonaux, HER2 négatif, de stade inopérable ou métastatique et ayant été préalablement traités par une ou deux lignes de chimiothérapie systémique »



## Urologie



Pas de nouvelle étude sur la période



## Autres localisations



### - AMGEN 20210023 -

« Étude de phase 1/1b/2 évaluant la sécurité, la tolérabilité, la pharmacocinétique, la pharmacodynamique et l'efficacité de l'AMG 193 seul et en association avec le docétaxel, chez des patients présentant des tumeurs solides avancées avec délétion du gène MTAP »

### - ORGANOTREAT -

« Étude prospective, multi-centrique, évaluant la faisabilité et l'efficacité de la médecine de précision basée sur les organoïdes chez des patients souffrant d'un cancer avancé réfractaire »

### - MOIO -

« Etude de phase 3 randomisé évaluant un traitement d'immunothérapie (IO) standard par des inhibiteurs de point de contrôle, par rapport à une intensité de dose réduite d'IO, chez des patients atteints d'un cancer métastatique en réponse après 6 mois d'IO standard »