

NEWSLETTER

Recherche clinique en cancérologie



StARCC 59-62
CLIP² Lille

Identifiez rapidement les études disponibles pour votre patient

Les arbres décisionnels rassemblent par spécialité les études à visée thérapeutique ou de screening moléculaire disponibles dans les établissements StARCC du Nord et du Pas-De-Calais. Les accès précoces ou compassionnels portés à notre connaissance y figurent également.

Pour les découvrir, rendez-vous sur [ARCHIMAIID](https://www.archimaid.fr), page d'accueil des départements 59 et 62.



L'immunothérapie : futur standard néoadjuvant du cancer colorectal

Les [résultats de l'étude NICHE 2](#) ont démontré l'intérêt de l'immunothérapie (nivolumab + ipilimumab) dans le cancer colorectal localisé (stade III) MSIh/dMMR avec une réponse pathologique majeure chez 95% des patients dont 67 % de réponse complète (112 patients inclus).

L'étude [IMHOTEP](#) sera bientôt à nouveau disponible dans notre région pour les patients ayant un carcinome non résectable non traité avec instabilité des microsatellites et une défaillance du système de réparation de l'ADN (MSI-dMMR) ou un cancer gastrique EBV+.

Evènements à venir



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

Stratégies thérapeutiques en oncologie



- Les CAR-T cells et thérapies innovantes en onco-hématologie le 7 mars 2023 à 13h
- L'anatomopathologie en oncologie le 13 avril 2023 à 13h

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



StARCC 59-62

Contact : maud.pouwels@chru-lille.fr



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



Dermatologie



- ATLAS-IT-05 -

« Étude de phase 2 sur l'injection intratumorale de LTX-315 en association avec le pembrolizumab chez des patients atteints de mélanome avancé réfractaire au pembrolizumab présentant des lésions accessibles par voie percutanée »

- KEYVIBE-010 / MK-7684A-010 -

« Etude de phase 3, randomisée, en double aveugle, évaluant le MK-7684A (Vibostolimab et Pembrolizumab) versus Pembrolizumab en adjuvant, chez des participants atteints d'un mélanome à haut risque de stade II-IV »



Endocrinologie



- ReLUTH -

« Etude prospective de phase II randomisée, évaluant les schémas de retraitement par Lutathera ® (177Lu-DOTA-TATE) chez les patients présentant une nouvelle progression de leur tumeur neuroendocrine intestinale bien différenciée »



Gynécologie



- DOMENICA / GINECO-EN105b -

« Etude de phase 3, randomisée, multicentrique, évaluant l'efficacité et la sécurité du dostarlimab versus carboplatine-paclitaxel chez les patientes présentant un cancer de l'endomètre avancé ou métastatique, avec une anomalie de réparation de l'ADN (déficit MMR) »

- OVHIPEC-2-

« Etude de phase 3 randomisée multicentrique et internationale comparant la chirurgie de cytoréduction première avec ou sans chimiohyperthermie intrapéritonéale dans les cancers épithéliaux de l'ovaire de stade III »



Hématologie



Leucémie

- ASC4START / CABL001J12302 -

« Etude de phase IIIb, multicentrique, en ouvert, randomisée évaluant la tolérance et l'efficacité de l'asciminib par voie orale par rapport au nilotinib chez des patients atteints d'une leucémie myéloïde chronique à chromosome Philadelphie en phase chronique nouvellement diagnostiquée »

- CC-90009-AML-001 -

« Étude de recherche de dose de phase I, en ouvert, du CC-90009, un nouveau modulateur du complexe cereblon E3 ligase, chez des patients atteints de leucémie aiguë myéloblastique en rechute ou réfractaire ou de syndrome myélodysplasique de haut risque en rechute ou réfractaire »

- ENHANCE-3 / GS-US-590-6154 -

« Étude de phase III, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du magrolimab par rapport au placebo en association avec le vénétoclax et l'azacitidine chez des patients atteints de leucémie aiguë myéloïde nouvellement diagnostiquée et non traitée antérieurement, qui ne sont pas éligibles à une chimiothérapie intensive »

Lymphome

- M22-132 -

« Etude de phase 1b/2 en ouvert évaluant la sécurité et la tolérance de l'epcoritamab en association à des agents antinéoplasiques chez des patients atteints d'un lymphome non hodgkinien »

- TRANSCRIPT -

« Etude internationale, multicentrique, contrôlée, randomisée, en ouvert, évaluant le bénéfice de la greffe autologue de cellules souches après réponse complète chez les patients atteints d'un lymphome T »

Myélome

- CA057-001 / SUCCESSOR-1 -

« Étude de phase 3, en deux phases, randomisée, multicentrique, en ouvert, comparant le traitement par CC-92480, Bortézomib et Dexaméthasone (480Vd) au traitement par Pomalidomide, Bortézomib et Dexaméthasone (PVd) chez des patients atteints de myélome multiple en rechute ou réfractaire (MMRR) »

- CARAMBA-1 -

« A Phase I/IIa Clinical Trial to Assess Feasibility, Safety and Antitumor Activity of Autologous SLAMF7 CAR-T Cells in Multiple Myeloma »

- CPHE885B12201 -

« Etude de phase II évaluant PHE885, des cellules CAR-T exprimant un récepteur antigénique chimérique dirigé contre l'antigène de maturation des lymphocytes B (BCMA), chez des patients adultes atteints de myélome multiple réfractaire et en rechute »

Autres hémopathies malignes

- EQUATOR / EQ-100-02 -

« Étude de phase III, randomisée, multicentrique, réalisée en double aveugle, contrôlée contre placebo, évaluant l'itolizumab en association avec des corticoïdes dans le traitement initial de la maladie aiguë du greffon contre l'hôte »

- AVAJAK -

« Apixaban / rivaroxaban Versus Aspirine en prévention primaire des complications thromboemboliques des néoplasies myéloprolifératives mutées pour JAK2V617F »



Neurologie



- POLO -

« Essai randomisé évaluant le report de la radiothérapie initiale chez des patients atteints d'un oligodendrogliome de bas grade avec codélétion 1p/19q traités par chimiothérapie »



ORL



- GSN000400 -

« Étude de preuve de concept de phase II, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité, la sécurité d'emploi et la tolérance de l'inhibiteur NOX1/4 (le sétanaxib), ainsi que ses effets sur les biomarqueurs tumoraux, lorsqu'il est administré avec l'inhibiteur PD-1 (le pembrolizumab) chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou (CETC) récidivant ou métastatique »



Pathologies digestives



Cancers Oesogastriques

- ARC-21 / EDGE-Gastric -

« Essai de phase 2 visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'efficacité d'associations thérapeutiques à base de domvanalimab (AB154) et de zimberelimab (AB122) chez des patients atteints de tumeurs malignes avancées des voies gastro-intestinales supérieures »

- FORTITUDE-102 / AMGEN 20210098 -

« Étude de phase Ib/III portant sur le bémartuzumab plus chimiothérapie et nivolumab par rapport à la chimiothérapie et au nivolumab en monothérapie chez des patients atteints d'un cancer gastrique et de la jonction gastro-oesophagienne de stade avancé non préalablement traités et présentant une surexpression de FGFR2b »

Cancers Colorectaux

- BACCHUS -

« Evaluation du rôle discriminant du TFPI-1 et du TFPI-2 sanguins dans le cancer colorectal de l'adulte »

- METALAP -

« Effet de la laparoscopie sur la réduction des complications après hépatectomie pour métastases hépatiques de cancer colorectal: essai prospectif, randomisé et contrôlé »

Cancers du Pancréas

- PACsign -

« Etude pilote de personnalisation de la chimiothérapie de première ligne pour les patients atteints d'adénocarcinome du pancréas avancé en utilisant les signatures transcriptomiques »



Pédiatrie



Cancers Hématologiques

- ICC-APL-STUDY-02 -

« Etude multicentrique associant le trioxyde de diarsenic (ATO) et l'acide acide tout-trans rétinolique (ATRA) chez des patients atteints d'une leucémie promyélocytaire aiguë (LPA) à risque standard (RS) nouvellement diagnostiquée »

- MK-3475-667 / KEYNOTE-667 -

« Étude clinique de phase 2 en ouvert, non contrôlée, multicentrique chez des enfants et des jeunes adultes atteints d'un lymphome de Hodgkin classique nouvellement diagnostiqué avec une réponse inadéquate (lente et précoce) à une chimiothérapie de première ligne »

- NIVO-ALCL -

« Etude de phase II de nivolumab dans les ALCL ALK+ en rechute ou progressifs pour l'évaluation de la réponse chez les patients avec maladie progressive (Cohorte 1) ou comme traitement de consolidation chez les patients en rémission après rechute (Cohorte 2) »

Cancers Neurologiques

- BIOMEDE 2.0 -

« Thérapeutiques ciblées sur les biomarqueurs dans les gliomes diffus de la ligne médiane »

- PLGG - MEKTRIC -

« Protocole national de phase II des patients pédiatriques et AJA non NF1 ayant un gliome de bas grade BRAF non mutée en première ligne comparant un traitement par MEK inhibiteur (Trametinib) en prise orale quotidienne versus vinblastine IV hebdomadaire pendant 18 mois »

Autres tumeurs

- FaR-RMS -

« Etude portant sur les traitements de première ligne et à la rechute du Rhabdomyosarcome »

- RANDOMET -

« Essai clinique de phase 3, randomisé, multicentrique, non-aveugle, comparant en non-infériorité la chimiothérapie néoadjuvante Vincristine, Actinomycine-D et Doxorubicine (VAD) versus Vincristine, Carboplatin et Etoposide (VCE) chez les patients ayant une tumeur rénale de l'enfance de stade IV »



Pneumologie



- TROPION-Lung08 / DS1062-A-U304 -

« Essai de phase 3, randomisé, en ouvert, portant sur Dato-DXd plus pembrolizumab vs pembrolizumab seul chez des patients naïfs de traitement atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules avancé ou métastatique ayant un taux de PD-L1 élevé (SPT ≥ 50 %) et ne présentant pas de modifications génomiques exploitables »



Sénologie



- HER2CLIMB-05 / SGNTUC-028 -

« Etude de phase III randomisée en double aveugle, évaluant le Tucatinib versus placebo en association avec le Trastuzumab et le Pertuzumab dans le traitement d'entretien du cancer du sein métastatique HER2+ »

- LESS / UC-BCG-2103 -

« LESS : Étude à un seul bras de la désescalade de la durée d'hormonothérapie adjuvante chez des femmes présentant un cancer du sein HR+ HER2- à très faible risque de métastase »

- MK-3475-B49 / KEYNOTE-B49 -

« Etude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, évaluant Pembrolizumab plus chimiothérapie versus placebo plus chimiothérapie pour le traitement des patients candidats à la chimiothérapie ayant un cancer du sein positif pour les récepteurs hormonaux et négatif au récepteur du facteur de croissance épidermique humain 2 (HR + / HER2-) localement récidivant, inopérable ou métastatique »

- SIGHES -

« Étude d'identification de déterminants génétiques de résistance/sensibilité et/ou de toxicité aux traitements en situation adjuvante pour un cancer du sein HER2 »



Urologie



- ALADDIN -

« Évaluation de l'ajout du darolutamide à l'hormonothérapie et à la radiothérapie chez des patients atteints d'un cancer de prostate avec métastases ganglionnaires pelviennes »

- ENLIGHTED Study / CLIN2001 UCM301 -

« Étude pivot de phase 3 multicentrique visant à évaluer la sécurité et l'efficacité de la thérapie photodynamique à visée vasculaire par TOOKAD (dans le cadre du traitement des tumeurs de la voie excrétrice supérieure de bas grade »

- P-NeLoP -

« Évaluation comparative randomisée de la néphrectomie partielle robot-assistée pour tumeur du rein en basse pression AirSeal® »



Autres localisations



- FAISA-CORPPS -

« Etude de faisabilité sur l'utilisation d'une plateforme numérique d'aide au reconditionnement Physique et Psychosocial après une chirurgie néoplasique lourde »

- CHANCES / IPC 2021-008 -

« Etude de première administration à l'homme de l'anti-CD73, IPH5301 seul ou en combinaison avec la chimiothérapie et le trastuzumab chez des patients ayant des tumeurs solides avancées »

- FORTITUDE-301 -

« Etude de panier de phase 1b/2 multicentrique, en ouvert, visant à évaluer la sécurité et l'efficacité du bémartuzumab en monothérapie contre des tumeurs solides surexprimant FGFR2b »

- GS-US-548-5918 -

« Étude de phase II, multi-bras, sur le magrolimab chez des patients présentant des tumeurs solides »

- MCLA-129-CL01 -

« Étude de phase 1/2 d'escalade de dose et d'extension évaluant le MCLA-129, un anticorps bispécifique humain anti-EGFR et anti-c-MET, chez des patients atteints d'une forme avancée du cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) et présentant d'autres tumeurs solides »