

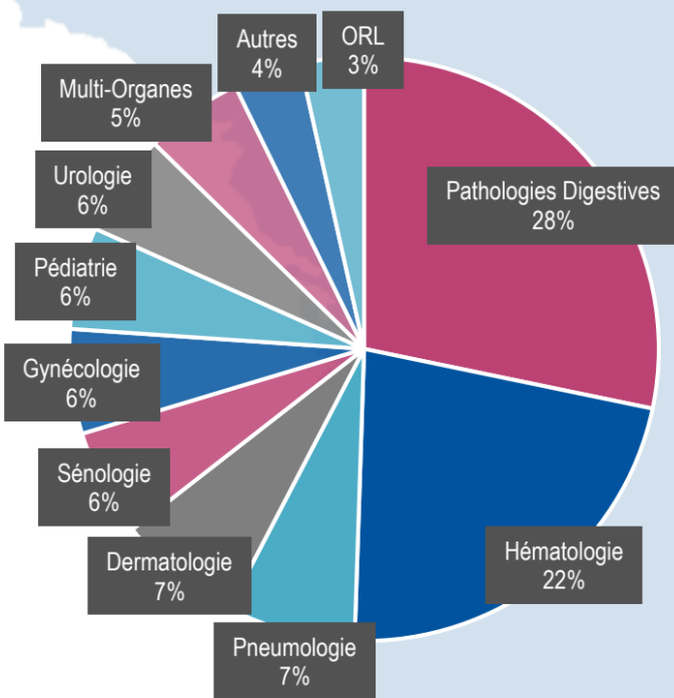
NEWSLETTER

Recherche clinique en cancérologie



StARCC 59-62
CLIP² Lille

Patients inclus dans les études cliniques en cancérologie – Année 2023



3389 nouveaux patients
dont **528** en phases précoces - CLIP² Lille



44 % Multi-organes
17 % Hématologie
13 % Pathologies digestives



385 études actives *
dont **121** en phases précoces - CLIP² Lille

* Recherches Impliquant la Personne Humaine comptabilisant au minimum une inclusion en 2023

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

Evènements à venir



Cliquez [ici](#) pour vous inscrire à notre prochaine formation concernant les
Stratégies thérapeutiques en oncologie



- **La radiologie interventionnelle en Oncologie** le 14 mai 2024 de 13h à 14h

Mais également à notre formation plus généraliste en recherche clinique

- **Audits et inspections, les trucs et astuces** le 18 juin 2024 de 13h à 14h

Nous vous suggérons de transmettre ce lien d'inscription aux investigateurs, pharmaciens, IDE impliqués en recherche clinique pour préparer au mieux votre centre en cas d'audits ou inspections

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

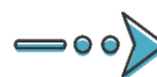
« Toute avancée des connaissances génère autant d'interrogations qu'elle apporte de réponses. »

Pierre Joliot-Curie



CLIP² Lille

Contact : aurore.acroute@chru-lille.fr



StARCC 59-62

Contact : maud.pouwels@chru-lille.fr



Centre Oscar Lambret

unicancer HAUTS-DE-FRANCE





Dermatologie



Mélanome

- Amgen 20210031 -

« Étude randomisée, en double aveugle, visant à évaluer l'efficacité, la sécurité d'emploi et l'immunogénicité de l'ABP 206 par rapport à OPDIVO® (nivolumab) chez des patients atteints d'un mélanome non résecable ou métastatique naïfs de traitement »

- IMPACTE-01 -

« Impact du fractionnement de la dose de radiothérapie adjuvante dans les carcinomes cutanés de patients âgés »

- IOB-032/PN-E40 -

« Essai de phase II à plusieurs cohortes, évaluant l'IO102-IO103 et le pembrolizumab en traitement néoadjuvant et postopératoire chez des patients atteints de certaines tumeurs résecables »

- R3767-ONC-2011 -

« Étude de phase III visant à évaluer le fianlimab (REGN3767, anti-LAG-3) + cémiplimab par rapport au pembrolizumab chez des patients atteints d'un mélanome localement avancé ou métastatique non résecable, antérieurement non traité »

- V940-001 -

« Étude clinique de phase III, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo et comparateur actif, visant à comparer l'adjuvant V940 (ARNm-4157) plus pembrolizumab et placebo de l'adjuvant plus pembrolizumab chez des participants atteints d'un mélanome à haut risque de stade II-IV »

Autres tumeurs cutanées

- INCB 99280-212 -

« Étude de phase 2 évaluant l'INCB099280 chez des patients atteints de carcinome épidermoïde cutané avancé »

- KAPKEY -

« KAPKEY, essai de phase II multicentrique évaluant le pembrolizumab dans le traitement de la maladie de Kaposi classique ou endémique »



Endocrinologie



Pas de nouvelle étude sur la période



Gynécologie



- HERO -

« Tests HRD dans le cancer ovarien »

- PAROLA -

« Lymphadénectomie para-aortique dans les cancers du col de l'utérus localement avancés »



Hématologie



Lymphome

- CA123-1000 -

« Etude de recherche de dose, de phase 1, multicentrique, en ouvert, évaluant la sécurité, la tolérance, la pharmacocinétique et la pharmacodynamique du BMS-986458, seul et associé à d'autres agents anti-lymphome, chez des sujets atteints de lymphomes non hodgkiniens en rechute ou réfractaires (LNH R/R) »

- GLOBRYTE / GO43878 -

« Étude de phase III, en ouvert, multicentrique, randomisée évaluant le glofitamab en monothérapie Versus le traitement choisi par l'investigateur chez des patients atteints d'un lymphome à cellules du manteau récidivant/réfractaire »

- M23-324 -

« Étude de première administration chez l'Homme de l'ABBV-525 (inhibiteur de MALT1) dans les tumeurs malignes à cellules B »

- PRT2527-02 -

« Étude de phase 1 en ouvert, multicentrique, visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'efficacité du PRT2527 en monothérapie et en association avec le zanubrutinib chez des participants présentant des tumeurs malignes hématologiques en rechute/réfractaires »

- ZUMA 23 / KT-US-484-0136 -

« Étude adaptative de phase 3, randomisée, ouverte, multicentrique visant à comparer l'efficacité et l'innocuité de l'axicabtagène ciloleucel au traitement standard comme traitement de première intention chez des patients atteints d'un lymphome à grandes cellules B à haut risque (ZUMA-23) »

Myélome

- IM048-022 -

« Étude de phase III, randomisée, multicentrique, contrôlée, en ouvert, en deux étapes, visant à comparer le traitement d'entretien par iberdomide au traitement d'entretien par lénalidomide après une greffe de cellules souches autologues (GCSA) chez des participants atteints d'un myélome multiple nouvellement diagnostiqué (MMND) »

- LINKER-MM3 / R5458-ONC-2245 -

« Étude de phase III, randomisée, en ouvert, portant sur le linvoseltamab (REGN5458; anticorps bispécifique anti-BCMA/anti-CD3) comparé à l'association d'élotuzumab, de pomalidomide et de dexaméthasone (EPd) chez des patients atteints de myélome multiple récidivant/réfractaire »

- UNIFORM / BP43437 -

« Étude de phase Ib/II, randomisée, en ouvert, évaluant la sécurité d'emploi, la tolérance et l'activité clinique de différentes combinaisons de traitements à base de Forimtamig chez des patients atteints d'un myélome multiple en rechute ou réfractaire »

Leucémie

- AITIK -

« Arrêt de traitement par Inhibiteurs de Tyrosine Kinase dans la leucémie myéloïde chronique et impact sur le système immunitaire : étude comparative randomisée de deux stratégies thérapeutiques »

- ALFA 2101 -

« Etude de phase II multicentrique et randomisée : CPX-351 versus chimiothérapie intensive chez les patients ayant une LAM de novo de risque intermédiaire ou adverse stratifiée selon la génomique »

- BELLWAVE-010 /MK-1026-010 -

« Étude de phase III ouverte et randomisée visant à comparer l'efficacité et l'innocuité de l'association du nemtabrutinib (MK-1026) plus vénétoclax versus l'association Vénétoclax plus rituximab chez des participants atteints de leucémie lymphoïde chronique ou de lymphome lymphocytaire de petite taille en rechute/réfractaire après au moins une ligne de traitement »

- BGB-11417-103 -

« Etude de phase 1b/2, ouverte, de détermination de dose suivie d'une cohorte d'extension, de l'inhibiteur de Bcl-2 BGB-11417 chez les patients atteints d'hémopathies myéloïdes »



Neurologie



Pas de nouvelle étude sur la période



ORL



- TORPHYNX -

« Etude prospective comparative non randomisée entre IMRT et chirurgie transorale première dans le traitement des carcinomes épidermoïdes de stade local précoce de l'oropharynx »



Pathologies digestives



Cancer Oesogastrique

- DEWI G-123-

« Stratégie d'attente et de surveillance « watch and wait » pour initier une immunothérapie à base de dostarlimab dans l'ADK oeso-gastrique localisé avec dMMR/MSI-H : Etude GERCOR de phase II en ouvert »

- TAS-120-206 -

« Étude de phase II sur le futibatnib en association avec un traitement de référence à base d'anticorps PD-1 chez des patients atteints de tumeurs solides »

Cancer du Foie

- IMbrave152 / CO44668 -

« Étude de phase III, randomisée, en double aveugle, visant à évaluer l'Atezolizumab en association au Bevacizumab, avec ou sans Tiragolumab, versus placebo, chez des patients atteints d'un carcinome hépatocellulaire, localement avancé ou métastatique et non préalablement traité »

Cancer Colorectal

- CLIMES G-118 CIRCULATE-4 -

« ADN tumoral circulant chez des patients atteints d'un cancer colorectal adressés pour une chirurgie à visée curative pour métastases hépatiques : Cohorte prospective multicentrique GERCOR »



Pédiatrie



- CAPTiRALL -

« Association d'un anticorps anti-PD1 à la réinjection de Tisagenlecleucel chez les enfants, adolescents et jeunes adultes porteurs de leucémie aiguë lymphoblastique »

- NEUROBLU 02 -

« Etude clinique de phase I évaluant l'innocuité de la thérapie par radionucléide des récepteurs peptidiques (PRRT) avec ¹⁷⁷Lu-DOTA0-Tyr3-octréotate chez les enfants atteints de neuroblastome réfractaire ou récurrent exprimant les récepteurs de la somatostatine »



Pneumologie



- METalmark -

« Étude de phase I/II évaluant la sécurité d'emploi et l'efficacité de l'association thérapeutique à base d'Amivantamab et de Capmatinib dans le traitement du cancer bronchique non à petites cellules métastatique non résécable »

- PRIMALung -

« Irradiation prophylactique cérébrale ou surveillance active à l'aide de l'imagerie par résonance magnétique du cerveau chez des patients atteints d'un cancer du poumon à petites cellules »

- TeliMET 01 / M18-868 -

« Étude de phase III en ouvert, randomisée, contrôlée, globale, portant sur le télisotuzumab védotine (ABBV-399) versus docétaxel chez les patients présentant un cancer du poumon non à petites cellules non-épidermoïde surexprimant c-Met, portant le gène EGFR sauvage, localement avancé/métastatique, préalablement traité »

- WU-KONG28 -

« Étude de phase III, ouverte, randomisée et multicentrique comparant DZD9008 à un doublet de chimiothérapie à base de platine comme traitement de première ligne pour les patients atteints de cancer du poumon non à petites cellules localement avancé ou métastatique présentant une mutation du récepteur du facteur de croissance épidermique par l'insertion dans l'exon 20 »



Sénologie



- ASCENT-07 -

« Etude randomisée de phase 3 en ouvert comparant le sacituzumab govitecan au traitement au choix du médecin pour des patients atteints d'un cancer du sein positif aux récepteurs hormonaux (HR+) et négatifs pour HER2 (récepteur 2 du facteur de croissance épidermique humain (HER2-) (HER2 IHC0 ou HER2-faible [IHC 1+, IHC 2+/ISH-]) inopérable, localement avancé ou métastatique, préalablement traité par hormonothérapie »

- COHEC 2 -

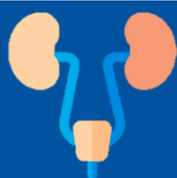
« Etude de phase III évaluant un programme d'intervention non médicamenteuse (INM) par la respiration guidée à fréquence fixe (cohérence cardiaque) associée à l'hypnose médicale sur l'anxiété préopératoire en chirurgie oncologique »

- ICELAND -

« Prévention de l'alopecie chez les patientes atteintes d'un CancEr du sein localisé par scalp coolIng vs cAsque réfrigérant : étude contrôlée raNDomisée »

- SAFIR 03 -

« Programme de dépistage de l'ADN tumoral circulant chez des patients présentant un cancer de sein métastatique HR+/HER2 négatif pour la détection des patients à haut risque de récidence sous traitement par un inhibiteur CDK4/6, suivi d'une étude randomisée de phase II comparant l'alpélisib au ribociclib, tous deux associés au fulvestrant, chez les patients présentant des mutations PIK3CA ciblables persistantes »



Urologie



- SUGAR -

« Chirurgie avec ou sans darolutamide chez des patients porteurs d'un cancer de la prostate à haut risque et/ou localement avancé »

- TROPHY U-01 -

« Étude de phase II en ouvert portant sur le sacituzumab govitecan dans le traitement du cancer urothélial métastatique / localement avancé non résécable »



Autres localisations



Sarcomes

- HYPOSARC -

« Étude de phase II évaluant la radiothérapie HYPOfractionnée en pré ou postopératoire chez les patients âgés (≥ 70 ans) ou « fragiles » (≥ 65 ans) porteurs d'un SARCome des tissus mous des membres ou du tronc »

- MEDISARC-SBRT -

« Etude de phase I évaluant la sécurité et l'efficacité du MEDI5752 en association avec une radiothérapie stéréotaxique chez des patients atteints de sarcome métastatique »

- PM1183-C-010-22 -

« Etude de phase IIb/III, randomisée, contrôlée, menée en ouvert, visant à évaluer la lurbinectéline en association avec la doxorubicine par rapport à la doxorubicine en monothérapie comme traitement de première intention chez des patients atteints d'un léiomyosarcome métastatique »

Multi-tumeurs

- TEADES /Orion 3134001 -

« Two-part, first-in-human study on ODM-212 in subjects with selected advanced solid tumors »

 Cohortes ouvertes : colon/rectum, foie, tête et cou, prostate, poumon 

Et toutes tumeurs solides ayant une perte de fonction de NF2/LATS1/LATS2 ou YAP/TAZ