NEWSLETTER

Recherche clinique en cancérologie



Relabellisation du CLIP² de Lille pour la période 2024-2029

La Ligue contre le Cancer et l'Institut National contre la Cancer renouvellent leur soutien au Centre d'essais cliniques de phase précoce en cancérologie de Lille en le relabellisant pour 5 ans à partir du 1er juillet 2024 :

- au niveau adulte coordination scientifique portée par le Pr Nicolas Penel et le Pr Alexis Cortot
- au niveau **pédiatrique** coordination scientifique portée par le Dr Anne-Sophie Defachelles et le Dr Brigitte Nelken

Pour cette période 2024-2029, le CLIP² de Lille, autour d'un pilotage commun et d'objectifs stratégiques partagés entre les équipes du Centre Oscar Lambret (COL) et du CHU de Lille, sous l'égide du GCS Alliance Cancer, s'appliquera à :

- faciliter l'accès au screening moléculaire pour les patients de la région ;
- conduire des essais complexes et innovants ;
- promouvoir des essais de phase précoce et de recherche translationnelle ;
- caractériser les toxicités émergentes grâce à un réseau d'expert ;
- intégrer la recherche en sciences humaines et sociales ;
- renforcer la prise en compte du point de vue des patients.

L'ensemble des centres CLIP² labellisés sont visibles sur le site de l'INCa.



La coordination opérationnelle du projet StARCC 59-62 évolue

Maud Pouwels, coordinatrice sur le Nord et le Pas-de-Calais depuis le lancement du projet, prend dorénavant en charge la coordination du projet StARCC à l'échelle inter-régionale. Votre interlocutrice unique dans nos départements sera désormais Céline Ratajczak, membre de l'équipe StARCC 59-62 depuis 2019.

Vous pouvez la contacter par téléphone au 03.20.44.63.46

Ou par e-mail à l'adresse celine.ratajczak@chu-lille.fr

Evènements à venir

──●● Formation « Règlementations applicables aux transports d'échantillons biologiques humains ADR/IATA » organisée par le groupement G2RC et StARCC 59-62 avec délivrance d'un certificat valable 2 ans le mardi 19 novembre 2024. Inscription ici

6ème édition de la rencontre Phases Précoces en Cancérologie Le 21 novembre 2024 – Palais des Congrès d'Issy-les-Moulineaux www.phases-precoces.fr

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



Contact: aurore.acroute@chru-lille.fr











> StARCC 59-62





Dermatologie



- R3767-ONC-2055 -

« Étude de phase III visant à évaluer l'association de fianlimab (anti-LAG-3) et de cémiplimab par rapport au pembrolizumab comme traitement adjuvant chez des patients présentant un mélanome à haut risque entièrement réséqué »



Endocrinologie



Pas de nouvelle étude sur la période



Gynécologie



- DENALI / ZN-c3-005 -

« Étude de phase II en ouvert, multicentrique, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du ZN-c3 chez des patientes atteintes d'un cancer séreux de haut grade de l'ovaire, d'un cancer des trompes de Fallope ou d'un cancer péritonéal primaire »

- MK-2870-005 -

« Sacituzumab Tirumotecan (MK-2870) dans le cancer de l'endomètre après une chimiothérapie à base de platine et une immunothérapie »



Hématologie



Lymphome

- BGB-16673-101 -

« Étude de phase 1, en ouvert, d'escalade de dose et d'extension, évaluant le dégradeur de protéines ciblant la tyrosine kinase de Bruton, BGB-16673, chez des patients atteints de tumeurs malignes à <u>lymphocytes B</u> »

- IPH6501-101 -

« Essai clinique de phase 1/2 en ouvert, multicentrique, explorant la sécurité et la tolérance d'IPH6501, ainsi que son activité anticancéreuse préliminaire, chez des patients présentant un lymphome non hodgkinien CD20 positif réfractaire ou en rechute »

- MorningLyte -

« Etude de Phase III, randomisée, ouverte, internationale, mutlicentrique, évaluant l'efficacité et la tolérance du Mosunetuzumab associé au Lenalidomide anticorps monoclonal anti CD20 associé à une chimiothérapie chez des patients atteints d'un lymphome folliculaire FLIPI 2-5 non préalablement traité »

- Myélome-

- MonumenTAL-6 -

« Etude de phase 3, randomisée, comparant le talquétamab en association avec le pomalidomide (Tal-P), le talquétamab en association avec le téclistamab (Tal-Tec) et, au choix de l'investigateur, l'association élotuzumab, pomalidomide et dexaméthasone (EPd) ou l'association pomalidomide, bortézomib et dexaméthasone (PVd) chez des patients atteints d'un myélome multiple en rechute ou réfractaire, ayant reçu 1 à 4 lignes de traitements antérieures incluant un anticorps anti-CD38 et le lénalidomide»

— — Leucémie — — -

- Alidhe / DIM-95031-006 -

« Étude de phase IIIb, en ouvert et à un seul bras visant à décrire la sécurité d'emploi et la tolérance de l'ivosidénib en association à l'azacitidine chez des patients adultes ayant récemment reçu un diagnostic de leucémie aiguë myéloblastique (LAM) IDH1m et n'étant pas admissibles à une chimiothérapie d'induction intensive »

- OPTISAGE -

« Étude de phase III comparant la prophylaxie de la GVHD par ATG-thymoglobuline à l'ATLG-grafalon chez des patients âgés atteints de leucémie aiguë myéloïde ou de syndrome myélodysplasique et recevant une allogreffe de cellules souches hématopoïétiques avec un donneur non apparenté compatible HLA 10/10 suite à un conditionnement d'intensité réduite par fludarabine-tréosulfan »

- PREDICLAX -

« Etude de la relation entre concentration plasmatique résiduelle en vénétoclax et rémission complète composite chez des adultes atteints d'une leucémie aigüe myéloïde nouvellement diagnostiquée et inéligibles à une chimiothérapie intensive »

- RIVER-81 -

« Essai clinique multicentrique, en ouvert, de détermination de la dose, visant à évaluer la sécurité d'emploi, la pharmacocinétique, la pharmacodynamique et l'efficacité clinique du RVU120 en association avec le vénétoclax chez des participants atteints de leucémie aiguë myéloïde qui n'ont pas répondu à un traitement antérieur par vénétoclax et agent hypométhylant »



Neurologie



Pas de nouvelle étude sur la période



ORL



- SinocaRT -

« Etude de phase III, randomisée, en double aveugle, comparant la radiothérapie associée au cetuXimab + Xevinapant à la radiothérapie associée au cetuximab (traitement standard) + placebo chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde Localement avancé de la tête et du cou (SCCHN), non éligibles au cisplatine à haute dose »

- XXL_2022-01-

« Etude randomisée de phase II de Radiothérapie en Modulation d'Intensité en Dose Painting pour les carcinomes des sinus après chirurgie endoscopique nasale »



Pathologies digestives



— Cancer Colorectal et du Canal Anal -

- CONCERTO -

« Chimiothérapie néoadjuvante du cancer obstructif du côlon traité pour la première fois par colostomie : un essai randomisé de phase III »

- KANALRAD / PRODIGE 85 FFCD 1804 -

« Etude prospective randomisée de phase III comparant la chimiothérapie d'induction (DCF modifié 4 cycles) suivie d'une chimioradiothérapie à la chimioradiothérapie standard dans le traitement des carcinomes épidermoïdes de l'anus localement évolué (T3-4 ou N1a, b ou c) »

- — — Cancerdu foie -

- LIVIGNO-1 / M24-147 -

« Etude de phase II randomisée évaluant la dose optimisée, la sécurité et l'efficacité de livmoniplimab en association au budigalimab chez des patients présentant un carcinome hépatocellulaire (CHC) localement avancé ou métastasique ayant progressé après une première ligne de traitement contenant un inhibiteur de point de contrôle immunitaire »

· — Cancer du Pancréas -

- IMCODE003 / G044479 -

« Étude de phase II, en ouvert, multicentrique, randomisée visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du traitement adjuvant par autogène cévuméran associé à Atézolizumab + mFOLFIRINOX versus mFOLFIRINOX seul chez les patients atteients d'un adénocarcinome canalaire pancréatique réséqué »

- TTX-030-003 -

« Étude de phase II, randomisée, à trois bras, multicentrique et en ouvert, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du TTX-030 associé à une chimiothérapie avec ou sans budigalimab, par rapport à la chimiothérapie seule, pour le traitement de patients non préalablement traités pour un adénocarcinome pancréatique métastatique »



Pédiatrie



- ALCL-VBL -

« Étude coopérative internationale chez les enfants et adolescents atteints d'un lymphome anaplasique à grandes cellules (ALCL), ALK positif (Anaplastic Lymphoma Kinase) à risque standard et destinée à évaluer l'efficacité de la Vinblastine »

- FOCUSO -

« Analyse moléculaire intégrative de la radiosensitivité individuelle en oncologie pédiatrique »



Pneumologie



- Be6A Lung-01 -

« Étude de phase 3, randomisée, en ouvert, visant à évaluer le SGN-B6A par rapport au docétaxel chez des patients adultes atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules précédemment traité »

- DO2.22.01 -

« Étude de phase 1 visant à déterminer la sécurité et la pharmacocinétique de l'inhibiteur sélectif de la kinase MET DO-2 chez les patients atteints de tumeurs solides avancées ou réfractaires »

- eVOLVE-Lung02 -

« Étude internationale multicentrique de phase III, randomisée, en ouvert, en deux bras, parallèle, évaluant l'efficacité du volrustomig (MEDI5752) versus Pembrolizumab en association avec une chimiothérapie pour le traitement de première intention des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules métastatique (mCBNPC) »

- EXLIBRIS -

« Etude de phase I/II à un bras évaluant l'association d'EXL01 avec le traitement par nivolumab pour les patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules »

– — Mésothéliome pleural – –

- eVOLVE-Meso -

« Etude de phase III, randomisée, en ouvert, multicentrique, évaluant le volrustomig (MEDI5752) en association avec le carboplatine plus pemetrexed versus les sels de platine plus pemetrexed ou le nivolumab plus l'ipilimumab chez des patients atteints de mésothéliome pleural inopérable »



Sénologie



- CAMBRIA-1 -

« Étude de phase III, randomisée, en ouvert, visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité d'un traitement prolongé par camizestrant (AZD9833, un régulateur négatif sélectif oral du récepteur aux oestrogènes de nouvelle génération) par rapport à un traitement endocrinien standard (inhibiteur de l'aromatase ou tamoxifène) chez des patients atteints d'un cancer du sein précoce RE+/HER2- et présentant un risque intermédiaire ou élevé de récidive, ayant terminé leur traitement locorégional et ayant reçu au moins 2 ans de traitement endocrinien adjuvant standard sans récidive de la maladie»

- ECLECTIC / IC 2022-12 -

« EstroTEP et biomarqueurs circulants pour déterminer le traitement optimal de deuxième ligne chez des patientes atteintes d'un cancer du sein métastatique RE-positif HER2-négatif »

- pionERA Breast Cancer / CO44657 -

« Étude de phase III, randomisée, en ouvert, évaluant l'efficacité et la tolérance du Giredestrant comparé au Fulvestrant, tous deux associés à un inhibiteur de CDK4/6, chez des patients présentant un cancer du sein avancé positif aux récepteurs aux Œstrogènes, HER2-négatif et résistant à une thérapie endocrine adjuvante antérieure »

- TREAT ctDNA / EORTC-2129-BCG -

« Elacestrant pour le traitement des patientes atteintes d'un cancer du sein ER+/HER2- présentant une rechute selon l'ADNct »



Urologie



Cancers masculins

Cancer de la vessie

- ARASTEP -

« Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, comparant le darolutamide en association à une suppression androgénique au placebo en association à une suppression androgénique chez des patients atteints d'un cancer de la prostate à haut risque de récidive biochimique (RBC) »

NEPC Study / CAAA617H12101 -

« Etude exploratoire de phase I, multicentrique, en ouvert, visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'efficacité de thérapies par radioligand ciblant le PSMA, le SSTR2 et le GRPR dans le cancer neuroendocrine de la prostate métastatique »

- GIG-T / GETUG T07 -« Etude évaluant la thromboprophylaxie chez des patients présentant une tumeur germinale

avancée de bon pronostic ou de pronostic intermédiaire »

- SunRISe-5 -

cystectomie radicale »

« Etude clinique ouverte randomisée de phase 3 évaluant l'efficacité et la tolérance du TAR-200 par rapport à une chimiothérapie intravésicale choisie par l'investigateur chez des participants atteints de tumeurs de vessie à haut risque n'infiltrant pas le muscle (TVNIM-HR) ayant récidivé après un traitement par BCG (bacille de Calmette-Guérin) et qui sont inéligibles ou refusent la



Autres localisations



— — Sarcomes

- ePPS-2202 -
- « Essai de supériorité de phase 3 évaluant les avantages des supports d'information dématérialisés pour les patients atteints de sarcomes avancés recevant un traitement de deuxième intention »

— — Multi-tumeurs

- CFT1946-1101 -
- « Étude de phase 1/2 multicentrique en ouvert pour caractériser la sécurité, la tolérance et l'efficacité préliminaire du CFT1946 en monothérapie et en association avec le tramétinib chez les patients atteints de tumeurs solides avec mutation BRAF-V600 »