

NEWSLETTER

Recherche clinique en cancérologie



StARCC 59-62
CLIP² Lille

Découvrez 3 nouvelles études en oncologie digestive

« CLERANCE »

Prescription du cabozantinib en 2^e ou 3^e ligne du traitement du carcinome hépatocellulaire non curable pour 100% des patients éligibles (actuellement non remboursé)



Où : CH de Boulogne-sur-Mer
CHU de Lille

« BMS C209-8HW »

Accès à l'immunothérapie dès la première ligne du cancer du côlon métastatique MSI+

→ Nivolumab seul ou en combinaison avec l'ipilimumab



Où : Centre Oscar Lambret Lille

« NEONIPIGA »

Immunothérapie per-opératoire pour le traitement des adénocarcinomes oesogastriques MSI+ (cT2-T4 Nx M0)

→ Nivolumab et ipilimumab



Où : CHU de Lille

Le réseau d'adressage inter-régional s'étend à la Belgique

Tout comme l'Institut Curie, l'Institut Jules Bordet à Bruxelles fait désormais partie des centres sollicités pour l'adressage des patients lorsqu'il n'y a pas d'études à proposer dans l'inter-région Nord-Ouest.

Et toujours une seule fiche d'adressage disponible [ici](#) !

Retrouvez toutes les informations sur SIP (Shared Investigator Plateform) [ici](#).*

*Rubrique « Actualités » d'Archimaid

Etudes interventionnelles nouvellement ouvertes



Cliquez sur la rubrique souhaitée pour y accéder

Dermatologie

Pathologies digestives

Endocrinologie

Pédiatrie

Gynécologie

Pneumologie

Hématologie

Sénologie

Neurologie

Toutes tumeurs

ORL

Urologie

« 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





Dermatologie



- CheckMate 76K / CA209-76K -

« A Phase 3, Randomized, Double-Blind Study of Adjuvant Immunotherapy with Nivolumab versus Placebo after Complete Resection of Stage IIB/C Melanoma »

- R2810-ONC-1788-

« Étude randomisée, contrôlée par placebo, en double aveugle, visant à évaluer le CEMIPILIMAB en traitement adjuvant contre un placebo après une intervention chirurgicale et une radiothérapie chez des patients atteints de carcinome épidermoïde cutané à haut risque »



Endocrinologie

Pas de nouvelle étude sur la période



Gynécologie



- OREO -

« Etude de phase IIIb, multicentrique, randomisée, en double aveugle contre placebo, de l'Olaparib en traitement d'entretien chez des patientes atteintes de cancer épithélial de l'ovaire précédemment traité par iPARP et répondant à une nouvelle chimiothérapie à base de platine »

- ACCRAPAN -

« Essai de phase II évaluant la chimiothérapie adjuvante hebdomadaire après une radio-chimiothérapie dans le traitement du cancer du col utérin localement avancé présentant des ganglions lombo-aortiques positifs »



Hématologie



- IFM2017-03 -

« A Phase III Study Comparing Lenalidomide and Subcutaneous Daratumumab (R-Dara SC) vs Lenalidomide and Dexamethasone (Rd) in Frail Subjects With Previously Untreated Multiple Myeloma Who Are Ineligible for High Dose Therapy »

- AZABAC -

« Efficacité de la prophylaxie antibactérienne chez les patients traités à l'azacitidine »

- TIPI -

« Etude multicentrique de Phase II menée en ouvert évaluant la tolérance et l'efficacité d'un traitement d'induction par ponatinib suivi d'une phase de consolidation par imatinib chez des patients adultes atteints de leucémie myéloïde chronique en phase chronique (LMC PC), tous scores de risque et âgés ≤ 65 ans »

- PONAZA -

« Etude de phase III évaluant la tolérance et l'efficacité de la combinaison du ponatinib et de la 5-azacitidine dans les leucémies myéloïdes chroniques en phase d'accélération ou de transformation blastique myéloïde »

- ACE-536-LTFU-001 -

« A Phase 3b, Open Label, Single-arm Rollover Study to Evaluate Long Term Safety in Subjects Who Have Participated in Other Luspatercept (Ace-536) Clinical Trials »

- PONALLO -

« Phase 2 Study of Ponatinib (Iclusig) for Prevention of Relapse After Allogeneic Stem Cell Transplantation (Allo-SCT) in FLT3-ITD AML Patients »

- MALT-1 -

« A Phase 1, First-in-Human, Open-Label Study of the Safety, Pharmacokinetics, and Pharmacodynamics of JNJ-67856633, an Inhibitor of MALT1, in Participants With NHL and CLL »

- KarMMa-3 / BB2121-MM-003 -

« Étude multicentrique de phase 3, randomisée, en ouvert, visant à comparer l'efficacité et la sécurité de bb2121 aux trithérapies standard chez les sujets atteints de myélome multiple récidivant ou réfractaire (MMRR) »

- IFM2018-04 -

« An Intensive Program With Quadruplet Induction and Consolidation Plus Tandem Autologous Stem Cell Transplantation in Newly Diagnosed High Risk Multiple Myeloma Patients: a Phase II Study of the Intergroupe Francophone du Myélome »

- BELINDA / CCTL019H2301-

« Tisagenlecleucel Versus Standard of Care in Adult Patients With Relapsed or Refractory Aggressive B-cell Non-Hodgkin Lymphoma: A Randomized, Open Label, Phase III Trial »

- FREEDOM2 -

« Étude multicentrique randomisée de phase III en ouvert évaluant l'efficacité et la sécurité du fédératinib par rapport au meilleur traitement disponible (MTD) chez des patients atteints de myélofibrose primitive (MFP) à risque élevé ou intermédiaire selon le DIPSS (Dynamic International Prognostic Scoring System), de myélofibrose post-polycythémie vraie (MF post-PV) ou de myélofibrose postthrombocythémie essentielle (MF post-TE) et antérieurement traités avec du ruxolitinib »

- ELARA / CTL019E2202 -

« A Phase II, Single Arm, Multicenter Open Label Trial to Determine the Efficacy and Safety of Tisagenlecleucel (CTL019) in Adult Patients With Refractory or Relapsed Follicular Lymphoma »

- DREAMM 5 -

« A Phase I/II, Randomized, Open-label Platform Study Utilizing a Master Protocol to Study Belantamab Mafodotin (GSK2857916) as Monotherapy and in Combination With Anti-Cancer Treatments in Participants With Relapsed/Refractory Multiple Myeloma (RRMM) »

- 54767414MMY2065 / LYNX -

« A Phase 2 Study of Daratumumab Subcutaneous (Dara-SC) Administration in Combination With Carfilzomib and Dexamethasone (DKd) Compared With Carfilzomib and Dexamethasone (Kd) in Participants With Multiple Myeloma Who Have Been Previously Treated With Daratumumab Intravenous (Dara-IV) to Evaluate Daratumumab Retreatment »

- CC-220-MM-001 -

« A Phase 1b/2a Multicenter, Open-label, Dose-escalation Study to Determine the Maximum Tolerated Dose, Assess the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Efficacy of CC-220 as Monotherapy and in Combination With Other Treatments in Subjects With Multiple Myeloma »



Neurologie

Pas de nouvelle étude sur la période



ORL



- NIVO POST OP -

« Étude de phase 3 randomisée comparant l’efficacité du nivolumab associé à du cisplatine et à une radiothérapie par rapport à celle d'un traitement standard associant le cisplatine et la radiothérapie, chez des patients ayant un cancer épidermoïde de la tête et du cou localement avancé et à risque élevé de récurrence traité par chirurgie »



Pathologies digestives



Cancers œsogastriques

- EORTC-1714 / CRUCIAL -

« Étude de phase 2 randomisée évaluant la sécurité d’emploi et la faisabilité de la combinaison du nivolumab en monothérapie ou associé à de l’ipilimumab avec une radiochimiothérapie définitive chez des patients ayant un cancer de l’oesophage inopérable »

- BGB-A317-306 -

« Étude randomisée de phase 3, en double aveugle et contrôlée par placebo, visant à évaluer l’efficacité et la sécurité d’emploi du tislelizumab (BGB-A317) en association avec une chimiothérapie comme traitement de première ligne chez des patients atteints d’un carcinome épidermoïde de l’oesophage récurrent ou métastatique non résécable et localement avancé »

- PIPAC Estok 01 -

« Pressurized Intraperitoneal Aerosol Chemotherapy (PIPAC) dans les carcinomes d’origine gastrique non résécables. Etude randomisée de phase II »

- NEONIPIGA D18-02 -

« Association d’immunothérapie périopératoire (Nivolumab et ipilimumab en per-opératoire et nivolumab en post-opératoire) chez des patients atteints d'un adénocarcinome oeso-gastrique localisé dMMR et/ou MSI. Etude GERCOR de phase II »

Cancers colorectaux

- NORAD01 -

« Essai randomisé de phase 3 multicentrique comparant la chimiothérapie seule à la radiochimiothérapie préopératoire pour les cancers du rectum localement évolués d’emblée résécables (intergroupe FRENCH-GRECCAR-PRODIGE) »

- Prodige 70 / CIRCULATE -

« Décision de traitement adjuvant des cancers coliques de stade II basée sur l’analyse de l’ADN tumoral circulant »

- GRECCAR 15 -

« Etude de phase 3 randomisée comparant l’efficacité d’une chimiothérapie associée à une ré-irradiation pelvienne par rapport à une chimiothérapie seule, en traitement préopératoire chez des patients ayant une récurrence locorégionale du cancer du rectum »



Pédiatrie



- NIVOGLIO -

« Etude de phase I/II de l'addition du NIVOLUMAB à la radiochimiothérapie avec témozolomide chez les enfants et les adolescents atteints d'un gliome de haut-grade nouvellement diagnostiqué : un essai de la Société Internationale d'Oncologie Pédiatrique Europe (SIOPE) et du consortium Innovative Therapeutics for Children with Cancer (ITCC) »



Pneumologie



- MS200095-0031 / INSIGHT-2 -

« A Phase II Single-arm Study to Investigate Tepotinib Combined With Osimertinib in MET Amplified, Advanced or Metastatic Non-small Cell Lung Cancer (NSCLC) Harboring Activating EGFR Mutations and Having Acquired Resistance to Prior 1st to 3rd Generation EGFR-tyrosine Kinase Inhibitor Therapy »

- M14-239 -

« Phase 2, Open-Label Safety and Efficacy Study of Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) in Subjects With Previously Treated c-Met+ Non-Small Cell Lung Cancer »

- MK 7902-008 / LEAP-008 -

« Etude de phase III, multicentrique, randomisée, en ouvert comparant l'efficacité et la sécurité d'emploi du pembrolizumab (MK-3475) en association avec le lenvatinib (E7080/MK-7902) versus le docetaxel chez des patients précédemment traités présentant un cancer bronchique non à petites cellules à un stade métastatique et une progression de la maladie après un doublet de chimiothérapie à base de sels de platine et une immunothérapie (inhibiteur anti-PD-1/PD-L1) »

- IFCT-1901 / IND227 -

« A Phase II/III Randomized Study of Pembrolizumab in Patients With Advanced Malignant Pleural Mesothelioma »

- MM-398-01-03-04 / RESILIENT -

« Une étude de phase III randomisée et en ouvert évaluant l'irinotécan liposomal pour injection (ONIVYDE®) comparé au topotécan chez des patients atteints d'un cancer du poumon à petites cellules ayant progressé pendant ou après un traitement de première ligne à base de platine »



Sénologie



- DAIICHI 303 / DS8201-A-U303 -

« Étude de phase 3, multicentrique, randomisée, en ouvert, contrôlée par comparateur actif portant sur le DS-8201a, un conjugué anticorps-médicament (CAM) anti-HER2, par rapport au traitement choisi par le médecin pour des patients atteints d'un cancer du sein avec taux d'HER2 faible non résécable et/ou métastatique »

- PATINA -

« Etude de phase III, randomisée, en ouvert, évaluant l'efficacité et la tolérance de l'association Palbociclib + traitement Anti-HER2 + hormonothérapie versus l'association d'un traitement anti-HER2 + hormonothérapie, après traitement d'Induction, dans le cancer du sein métastatique récepteurs hormonaux-positifs (HR +) et Her2-positif »

- GANEA 3 -

« Ganglion sentinelle Après chimiothérapie NéoAdjuvante dans le cancer du sein »

- DOLAF -

« Essai international de phase II multicentrique évaluant Durvalumab (MEDI4736), OLaparib et Fulvestrant chez des patients atteints d'un cancer du sein métastatique ou localement avancé, ER-positif et HER2-négatif, sélectionnés selon des critères prédictifs de sensibilité à l'olaparib »

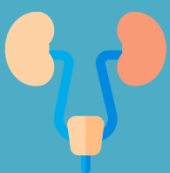


Toutes tumeurs



- MiMe-A -

« Multiorgan Metabolic imaging response assessment of Abemaciclib »



Urologie



- MARIO-275 / IPI-549-02 -

« Étude de phase 2, multicentrique, randomisée, en simple aveugle, contrôlée par un traitement actif, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du nivolumab administré en association avec l'IPI-549 comparé au nivolumab en monothérapie dans le traitement de patients naïfs d'immunothérapie présentant un carcinome urothélial avancé »

- Bladder Sparing / GETUG-AFU35UC-0160-1715 -

« Phase II study of maintenance anti-PD-L1 treatment with atezolizumab after chemo-radiotherapy for muscle-infiltrating bladder cancer patients not eligible for radical cystectomy »