

NEWSLETTER

Recherche clinique en cancérologie



StARCC 59-62
CLIP² Lille

ARCHIMAID : Application mobile disponible sur l'App Store et Google Play



Toutes les fonctionnalités d'Archimaid sont désormais accessibles sur votre téléphone depuis l'application téléchargeable gratuitement via l'App Store ou Google Play : recherchez rapidement les essais cliniques ouverts dans les 68 établissements StARCC, consultez les actualités régionales et accédez aux arbres décisionnels.

Téléchargez sans plus tarder cet outil qui facilitera l'inclusion de vos patients dans les essais cliniques !

[Comment utiliser l'application ARCHIMAID, votre nouvel outil pour la recherche d'essais cliniques](#)

ARCHIMAID

Evènements à venir

➡ Inscrivez-vous [ici](#) à nos prochaines formations concernant les **Stratégies thérapeutiques en oncologie**

Actualités sur la prise en charge des cancers colorectaux le 22 avril 2025 de 13h à 14h

Actualités sur la prise en charge des cancers œsogastriques le 19 mai 2025 de 13h à 14h

Anticorps bispécifiques et immunoconjugués de type ADC le 18 septembre 2025 de 13h à 14h

➡ Save the date - Webinaire juridique des GIRCI Nord-Ouest et Grand Ouest, en partenariat avec le cabinet d'avocats Simmons & Simmons, le 29 avril de 9h30 à 11h30 :

Responsabilités du promoteur et de l'investigateur

Modalités d'inscription prochainement sur le [site](#) ou [linkedin](#) du GIRCI Nord-Ouest



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

Contacts : aurore.acroute@chru-lille.fr
amelie1.decourcelle@chu-lille.fr



StARCC 59-62

Contact : celine.ratajczak@chu-lille.fr





Dermatologie



- SEACRAFT-2 / ERAS-254-02 -

« Étude de phase III, randomisée, en ouvert, d’optimisation de dose puis d’évaluation de l’activité clinique du naporafenib en association avec le trametinib, versus le traitement de choix de l’investigateur (dacarbazine, temozolomide ou trametinib en monothérapie) chez des patients atteints d’un mélanome non résecable ou métastatique, préalablement traités, avec mutation du gène NRAS »

- R3767-ONC-2208 -

« Essai de phase 2 et de phase 3 en péri-opératoire comparant le fianlimab et le cémiplimab à un anti-PD1 administre seul chez des patients atteints de mélanome de stade III ou IV résecable »

- MELODY-1 / MB097-01 -

« Étude de phase Ib, en ouvert, randomisée, visant à évaluer la sécurité d’emploi, la prise de greffe et les premiers signes d’activité clinique du MB097 en association avec le pembrolizumab chez les patients atteints de mélanome présentant une résistance primaire à une immunothérapie contenant un anti-PD-1 »



Endocrinologie



Pas de nouvelle étude sur la période



Gynécologie



- RAMP 301 / VS-6766-30 -

« Etude de phase 3, randomisée, en ouvert portant sur le traitement combiné par avutométinib plus défactinib par rapport au traitement choisi par l’investigateur chez des patientes atteintes d’un cancer de l’ovaire séreux de bas grade récurrent »

- DDRiver EOC 302 / MS201924_0002 -

« Étude de phase II multicentrique, randomisée, en ouvert, évaluant l’inhibiteur d’ATR tuvusertib en association avec l’inhibiteur de PARP niraparib ou en association avec l’inhibiteur d’ATM lartésertib, chez des patientes atteintes d’un cancer de l’ovaire épithélial présentant une mutation de BRCA et/ou un défaut de recombinaison homologue (HRD +) et qui ont progressé antérieurement sous inhibiteur de PARP »

- HPV2-2303 -

« HPV2 : Essai de Phase II évaluant la vaccination secondaire HPV après traitement d’une lésion de haut grade du col utérin »



Hématologie



Leucémie

- RIVER-52 -

« Essai clinique multicentrique en ouvert portant sur le RVU120 chez des patients atteints d’un syndrome myélodysplasique à haut risque ou d’une leucémie aiguë myéloïde avec ou sans mutation de NPM1 en rechute ou réfractaire »

Autres hémopathies malignes

- M23-647 -

« Etude en première administration chez l'Homme évaluant la sécurité d’emploi, la pharmacocinétique et l’efficacité préliminaire du produit de dégradation de la Bruton’s Tyrosine Kinase (BTK), l’ABBV-101, chez des patients atteints de tumeurs malignes à lymphocytes B »

- MajesTEC-4 / 64007957MMY3003 -

« Étude de phase 3 sur le téclistamab en association avec le lénalidomide et le téclistamab seul VS le lénalidomide seul chez les participants atteints d'un myélome multiple nouvellement diagnostiqué en tant que traitement d'entretien après une greffe de cellules souches autologue »

- BGB-11417-105 -

« Étude de phase 1b/2 avec escalade de dose et extension de cohorte visant à déterminer la sécurité et l’efficacité du BGB-11417 en monothérapie, en association avec la dexaméthasone, dexaméthasone/carfilzomib, dexaméthasone/daratumumab, et dexaméthasone/pomalidomide chez des patients atteints de myélome multiple récidivant/réfractaire et t(11;14) »

- TEC-Nantes / IFM 2022-01 -

« Stratégie de traitement par anticorps bispécifiques adaptée à la maladie résiduelle après traitement par daratumumab, bortezomib, lénalidomide, dexaméthasone chez des patients ayant un myélome multiple nouvellement diagnostiqué : une étude de phase II de l’Interroupe Francophone du Myélome »

- PHOEBUS / MPOH08 -

« Étude de phase IIb multicentrique, randomisée et en double aveugle évaluant MaaT033, un médicament de microbiothérapie fécale poolé dérivé de donneurs sains, sous forme orale, pour prévenir les complications des allogreffes de cellules souches hématopoïétiques »



Neurologie



Pas de nouvelle étude sur la période



ORL



- MCLA 158 CL03 -

« Etude de phase III, randomisée et ouverte, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du pétosemtamab associé au pembrolizumab par rapport au pembrolizumab dans le traitement de première intention du carcinome épidermoïde de la tête et du cou PD-L1+ récurrent ou métastatique »

- OrigAMI-4 / 61186372HNC2002 -

« Étude en ouvert de phase Ib/2 portant sur l'amivantamab en monothérapie et sur l'amivantamab en complément d'agents thérapeutiques de référence chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou récidivant et / ou métastatique »

- STELLAR-305 / XL092-305 -

« Étude de phase II/III, randomisée, en double aveugle et contrôlée, portant sur le zanzalintinib (XL092) en association avec le pembrolizumab versus pembrolizumab seul en traitement de première intention chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou récidivant ou métastatique, PD-L1 positif »



Pathologies digestives



Cancer du pancréas

- GABRINOX-ART -

« Etude de phase II, évaluant l'intérêt d'un traitement séquentiel gemcitabine / nab-paclitaxel (GEMBRAX) puis FOLFIRINOX suivi de radiothérapie stéréotaxique adaptative guidée par IRM, chez des patients ayant un adénocarcinome du pancréas localement avancé »

Cancer du foie

- TRANSRAD-01 -

« Évaluation de la radiothérapie stéréotaxique comme traitement d'attente du carcinome hépatocellulaire sur liste de transplantation hépatique. Essai de phase II multicentrique »

Cancer de l'œsophage, estomac ou JOG

- CLARITY-Gastric 01 / D9802C00001 -

« Étude randomisée de phase III, multicentrique, en ouvert, en aveugle pour le promoteur, évaluant l'AZD0901 en monothérapie en comparaison au traitement en deuxième ligne ou plus au choix de l'investigateur, chez des patients adultes atteints d'un adénocarcinome avancé/métastatique gastrique ou de la jonction œsogastrique exprimant Claudin 18.2 »

- BIG / BIG G-122 PRODIGE 94 -

« Intervention sur le microbiome intestinal avec EXL01 en association avec nivolumab et FOLFOX en traitement de première ligne pour les patients atteints de cancer gastrique métastatique PD-L1 CPS ≥5 : Une étude GERCOR de phase II randomisée (BIG) »

- MK-3475-06D / KEYMAKER-U06 sous étude D : ADK œsogastrique 2L -

« Etude clinique de phase 1/2, en ouvert, au design complexe visant à évaluer la sécurité et l'efficacité du MK-2870 associé au paclitaxel dans le traitement de seconde ligne chez les participants atteints d'un adénocarcinome gastro-œsophagien avancé/métastatique : Sous-étude 06D »

Cancer colorectal

- PREDIR-NEOREC / PRODIGE 90 -

« Dostarlimab néoadjuvant associé à une radiothérapie de courte durée dans le cadre d'une stratégie d'observation et d'attente pour les patients atteints d'un cancer du rectum localement avancé présentant une instabilité des microsatellites ou un déficit de réparation des mésappariements : essai randomisé de phase II »

- OrigAMI-2 -

« Étude de phase III, randomisée, en ouvert, évaluant l'Amivantamab en association avec du FOLFOX6m ou du FOLFIRI comparativement au Cétuximab en association avec du FOLFOX6m ou du FOLFIRI comme traitement de première ligne chez des participants atteints d'un cancer colorectal situé du côté gauche, non résécable ou métastatique et porteurs de gènes KRAS/NRAS et BRAF non mutés (type sauvage) »

Cancer du grêle

- FOLFIRINOX SBA / PRODIGE 86 FFCD 2103 -

« Essai de phase II randomisé évaluant le FOLFIRINOX modifié et le FOLFOX dans le traitement des adénocarcinomes de l'intestin grêle localement avancé ou métastatique et BRAF non mutés (type sauvage) »



Pédiatrie



- BALDER / MC-MS.C.2/aGvHD -

« Étude de phase II randomisée, multicentrique, contrôlée, en ouvert évaluant le traitement de première intention par cellules stromales mésenchymateuses MC0518 par rapport au meilleur traitement disponible chez des patients pédiatriques présentant une forme aiguë de la maladie du greffon contre l'hôte réfractaire aux stéroïdes, suite à une greffe de cellules souches allogéniques »

- SIOPEN BIOPORTAL -

« Registre international lié à une bibliothèque virtuelle pour tous les patients atteints de tumeurs neuroblastiques périphériques »



Pneumologie



- FIRST-NEC / GFPC 01-2022 -

« Essai de phase II évaluant l'efficacité d'une association sels de platine-étoposide-durvalumab en première ligne de traitement chez les patients atteints de carcinomes neuroendocrines à grandes cellules du poumon (CNEGC) »

- DeLLphi-305 -

« Etude de phase 3, ouverte, multicentrique et randomisée sur le tarlatamab en association avec le durvalumab par rapport au durvalumab seul chez des sujets atteints d'un cancer du poumon à petites cellules de stade étendu après le platine, l'étoposide et le durvalumab »

- Amgen 20210033 -

« Étude randomisée en double aveugle pour comparer l'efficacité, la pharmacocinétique, l'innocuité et l'immunogénicité entre l'ABP 234 et Keytruda® (Pembrolizumab) chez des sujets atteints d'un cancer du poumon non épidermoïde non à petites cellules avancé ou métastatique »

- MK-1084-004 -

« Etude de phase 3, randomisée, en double aveugle et multicentrique sur le MK-1084 en association avec le pembrolizumab par rapport au pembrolizumab plus placebo comme traitement de première intention des participants atteints d'un CPNPC métastatique muté KRAS G12C avec PD-L1 TPS ≥ 50 % »

- IDeate-Lung02 / DS7300-188 -

« Étude de phase III multicentrique, randomisée et en ouvert comparant l'ifinatumab deruxtecan (I-DXd), un conjugué anticorps-médicament dirigé contre B7-H3, au traitement choisi par le médecin (TCM) chez des patients atteints d'un cancer du poumon à petites cellules (CPPC) récidivant »

- ABBIL1TY NSCLC-06 / GCT1046-06 -

« Étude de phase III, prospective, en ouvert et randomisée évaluant l'acausalimab (GEN1046) en association avec le pembrolizumab par rapport au docétaxel chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules métastatique PD-L1 positif précédemment traités par un inhibiteur de PD-1/PD-L1 et une chimiothérapie à base de platine »

- REPOROS / GFPC 04-2023 -

« Étude de phase 2 en ouvert portant sur l'efficacité du Repotrectinib chez des patients fragiles (PS≥2) et/ou âgés atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules avancé avec réarrangement de ROS1 »



Sénologie



- ELAINE 3 / SMX 22-002 -

« Étude multicentrique, randomisée, en ouvert comparant l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'association du lasofoxifène et de l'abémaciclib par rapport à l'association du fulvestrant et de l'abémaciclib pour le traitement d'hommes et de femmes préménopausées et ménopausées, atteints d'un cancer du sein ER+/HER2- métastatique ou localement avancé et porteurs d'une mutation du gène ESR1 »

- BGB-43395-101 -

« Etude de phase 1a/1b évaluant l'innocuité, la tolérabilité, la pharmacocinétique, la pharmacodynamique et l'activité antitumorale préliminaire de l'inhibiteur CDK4 BGB-43395, seul ou dans le cadre de thérapies combinées chez des patientes atteintes d'un cancer du sein métastatique HR+/HER2- et d'autres tumeurs solides avancées »

- INAVO122 / WO44263 -

« Etude de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, évaluant l'efficacité et l'innocuité de l'inavolisib en association avec Phesgo par rapport au placebo en association avec Phesgo comme traitement d'entretien après un traitement d'induction de première intention chez des participantes atteintes d'un cancer du sein localement avancé ou métastatique muté par PIK3CA HER2-positif »

- MATRIX / IPC 2022-029 -

« Etude de phase I/II évaluant le M1774, un inhibiteur de l'ATR, en association avec le fulvestrant dans les cancers du sein avancés à récepteurs hormonaux positifs et HER2 négatifs, résistants à l'inhibiteur de CDK4/6 plus un traitement endocrinien à base d'inhibiteur de l'aromatase »



Cancer de la prostate

- PEACE 7 / GETUG-AFU 45 -

« Essai de phase III randomisée pour l'évaluation de l'efficacité du darolutamide et de la radiothérapie stéréotaxique chez des patients avec un cancer localisé de la prostate à haut risque de rechute »

- PEACE 8 / GETUG AFU43 -

« Essai de phase III évaluant l'association du darolutamide +/- radiothérapie stéréotaxique chez les patients atteints d'un cancer de la prostate résistant à la castration et présentant des oligométastases en imagerie fonctionnelle »

Cancer de la vessie

- LEGEND / EG-70-101 -

« Étude de phase I/II de l'EG-70 en administration intravésicale chez des patients atteints d'un cancer de la vessie non musculoinvasif (CVNMI) ne répondant pas au BCG et chez des patients atteints d'un CVNMI à haut risque naïfs de traitement par BCG ou ayant reçu un traitement par BCG incomplet »

- IMCODE004 / BO45230 -

« Étude randomisée de phase II, en double aveugle, multicentrique, évaluant l'efficacité et la tolérance en situation adjuvante de l'Autogène Cevumeran plus Nivolumab versus Nivolumab chez des patients présentant un carcinome urothélial infiltrant le muscle à haut risque de récurrence »



Autres localisations



- BAYER 21820 / 21820 - CCR8 -

« Escalade de dose et d'expansion menée pour la première fois chez l'Homme afin d'évaluer la sécurité, la tolérance et la pharmacocinétique de l'anticorps anti-CCR8 BAY 3375968 en monothérapie et en association avec le pembrolizumab chez des patients présentant certaines tumeurs solides avancées »

- TANGENT / SNX-301-020 -

« Étude de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de l'emactuzumab par rapport à un placebo chez des patients atteints d'une tumeur ténosynoviale à cellules géantes »

- ChonDRAGON / Ph2 INBRX-109 SA CS -

« Étude de phase II randomisée, en aveugle, contrôlée contre placebo de l'INBRX-109 dans le traitement du chondrosarcome conventionnel non résécable ou métastatique »

- MK-3475-587 / KEYNOTE-587 -

« Étude d'extension de phase 3 multicentrique, ouverte évaluant la sécurité et l'efficacité à long terme du pembrolizumab chez des patients ayant des tumeurs avancées traitées ou faisant l'objet d'un suivi dans le cadre d'un essai clinique »