

RECHERCHE CLINIQUE EN CANCÉROLOGIE

Newsletter - Nord-Pas-de-Calais

ACTUALITÉS

CLIP² LILLE X KLINEO : LE RÉSEAU D'ADRESSAGE ÉVOLUE !



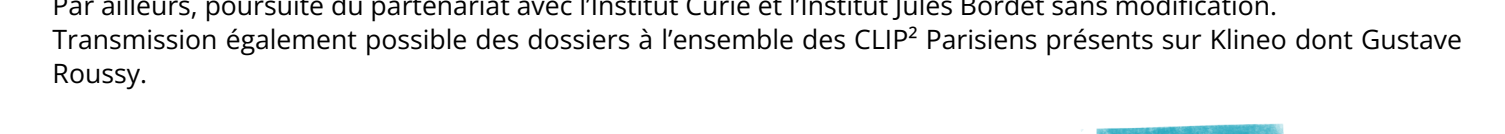
Depuis mai 2025, modification de l'organisation du réseau d'adressage en partenariat avec la plateforme Klineo avec pour objectifs :

- Simplifier la procédure d'adressage,
- Renforcer l'accès aux essais cliniques pour vos patients.
- Soumission de toutes les demandes d'avis pour un essai clinique via la page d'accueil de Klineo accessible [ici](#).

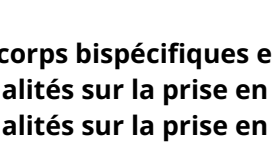
Lors de la soumission d'une demande, **sélection uniquement du CLIP² Lille** pour les raisons suivantes :

- **Proximité géographique** : essais cliniques à proximité du domicile du patient privilégiés,
- **Actualisation des essais** : essai clinique récemment ouvert peut ne pas être encore référencé sur la plateforme,
- **Sélection médicale rigoureuse** : évaluation approfondie des dossiers avant une éventuelle transmission aux autres centres.

Transmission du dossier aux autres centres par nos soins si aucun essai disponible dans les centres StARCC 59/62.



Retrouvez depuis les liens suivants : [les étapes de création d'une fiche](#) ainsi que [les nouvelles modalités](#) pour nous adresser un patient.



LE RÉSEAU D'ADRESSAGE ACCUEILLE UN NOUVEAU PARTENAIRE

Si aucun essai n'est disponible dans les centres StARCC 59/62, possibilité désormais de solliciter l'avis de notre nouveau partenaire : **les Cliniques Universitaires Saint Luc à Bruxelles**.

Par ailleurs, poursuite du partenariat avec l'Institut Curie et l'Institut Jules Bordet sans modification.
Transmission également possible des dossiers à l'ensemble des CLIP² Parisiens présents sur Klineo dont Gustave Roussy.



ÉVÈNEMENTS

- Stratégies thérapeutiques en oncologie, [inscription ici](#)

Anticorps bispécifiques et immunoconjugués de type ADC – Pr Penel – 18/09/2025 de 13h à 14h
Actualités sur la prise en charge des cancers thoraciques – Dr Leroy – 07/10/2025 de 13h à 14h
Actualités sur la prise en charge du cancer du sein – Dr Stern/Dr Giraud – 25/11/2025 de 13h à 14h

→ Formation organisée par le CLIP² de Lille, le G2RC et StARCC 59/62
Aide à l'interaction avec des patients atteints de pathologies lourdes, pour les personnels de recherche exerçant en investigation : approche psychologique – le 09/10/2025 de 13h15 à 17h à l'Institut Gernez Rieux, Lille – Modalités d'inscription et programme à venir.

→ Formation organisée par le GIRCI en partenariat avec le cabinet Simmons & Simmons
Qualification des recherches - le 23/09/2025 de 14h à 16h. Modalités d'inscription à venir.

ETUDES INTERVENTIONNELLES NOUVELLEMENT OUVERTES



Cliquez sur la rubrique souhaitée pour y accéder.

DERMATOLOGIE

ENDOCRINOLOGIE

GYNÉCOLOGIE

HÉMATOLOGIE

NEUROLOGIE

ORL

PATHOLOGIES DIGESTIVES

PÉDIATRIE

PNEUMOLOGIE

SENOLOGIE

UROLOGIE

AUTRES LOCALISATIONS

CONTACTS



C. Ratajczak
celine.ratajczak@chu-lille.fr



A. Decourcelle
amelie1.decourcelle@chu-lille.fr

A. Acroute
aurore.acroute@chu-lille.fr



DERMATOLOGIE



Pas de nouvelle étude sur la période.

ENDOCRINOLOGIE



Pas de nouvelle étude sur la période.

GYNÉCOLOGIE



- **BELLA / CORT125134-557**

Etude de phase 2 portant sur le relacorilant en association avec le nab-paclitaxel et le bérvacizumab dans le cancer épithelial avancé de l'ovaire, du péritoine primitif ou des trompes de Fallope.

- **RAINBO BLUE & TAPER**

Étude de phase II sur le traitement adjuvant personnalisé du cancer de l'endomètre à un stade précoce avec mutation du gène POLE et du gène p53-sauvage/NSMP.

- **ESTANVO**

Intérêt de la Stimulation Transcutanée Auriculaire du Nerf Vague dans l'amélioration de la qualité de vie en première ligne du cancer de l'Ovaire : Essai randomisé ESTANVO.

- **BCB-OVAIRE / BCB-OVAIRE-2205**

Etude de facteurs pronostiques associés à la survie globale chez des patientes prises en charge initialement pour un carcinome de l'ovaire et/ou du péritoine et/ou des trompes de Fallope à un stade avancé : analyse à l'aide d'une Base de données Clinico-Biologique prospective.



→ LEUCEMIES

- **CARLA-M19**

Étude prospective non randomisée de phase I portant sur l'innocuité des cellules CAR-T CD19 chez les patients atteints de LMA réfractaire/en rechute exprimant CD19.

- **AVENHIR**

Étude de phase II avec phase pilote de tolérance visant à évaluer le vénétoclax en association avec l'azacitidine chez des patients atteints de leucémies myélomonocytaires chroniques (LMMC) de risque intermédiaire ou élevé.

- **GRAALL-2024**

Étude randomisée à 3 cohortes évaluant le rôle des nouveaux agents immunothérapeutiques et de la greffe allogénique de cellules souches hématopoïétiques (GCSH) dans le traitement de première ligne des adultes atteints de leucémie lymphoblastique aiguë.

→ LYMPHOMES

- **JASPIST-01**

Essai clinique de phase 2 en ouvert portant sur le MEN1703 en monothérapie et en association avec le golfitamab chez des patient(e)s atteint(e)s d'un lymphome non hodgkinien à cellules B agressif en rechute ou réfractaire.

- **GLORIFY**

Etude de phase 2 évaluant l'anticorps bispécifique CD3xCD20 GLOfitamab en combinaison avec le rituximab ou l'obinutuzumab plus cyclophosphamide, doxorubicine, vincristine et prednisone (CHOP) chez les patients atteints du syndrome de Richter comme traitement de première ligne.

- **waveLINE-010 / MK-2140-010**

Étude visant à évaluer l'association du Zilovertamab Vedotine avec le Rituximab plus Cyclophosphamide, Doxorubicine et Prednisone par rapport au Rituximab plus Cyclophosphamide, Doxorubicine, Vincristine et Prednisone chez des participants atteints de lymphome diffus à grandes cellules B non traité auparavant.

- **OLYMPIA-2 / R1979-ONC-2075**

Etude de phase 3, ouverte et randomisée pour comparer l'efficacité et l'innocuité de l'odronextamab (REGN1979), un anticorps bispécifique anti-CD20x anti-CD3, associé à une chimiothérapie par rapport au rituximab associé à une chimiothérapie chez des participants non traités auparavant atteints de lymphome folliculaire (OLYMPIA- 2).

→ MYELOMES

- **D7230C00001**

Etude modulaire de phase I/II, en ouvert, multicentrique, évaluant la sécurité d'emploi, la tolérance, la pharmacocinétique, l'immunogénicité, la pharmacodynamie et l'efficacité préliminaire de l'AZD0305 en monothérapie ou en association avec un ou plusieurs agents anticancéreux chez des patients atteints de myélome multiple en rechute ou réfractaire.

- **PENTIMYELO**

Etude exploratoire évaluant l'intérêt de la TEP au [68Ga]Ga-PentixaFor pour le bilan d'extension initial et l'évaluation thérapeutique des patients atteints de myélomes multiples symptomatiques en première ligne thérapeutique ou en rechute.

- **MAGNETISM-32 / C1071032**

Etude de phase 3, en ouvert, évaluant l'elranatamab en monothérapie versus élotuzumab + pomalidomide + dexaméthasone (EPd) ou pomalidomide + bortézomib + dexaméthasone (PVd) ou carfilzomib + dexaméthasone (Kd) chez des participants atteints d'un myélome multiple en rechute/réfractaire préalablement traités par une thérapie ciblée anti-CD38.

- **CA088-1007 / QUINTESSENTIAL-2**

Étude de phase III, randomisée, en ouvert, multicentrique, évaluant l'efficacité et la sécurité du BMS-986393, une thérapie cellulaire CAR-T dirigée par GPRC5D, versus le traitement standard chez des participants adultes atteints de myélome multiple en rechute ou réfractaire et réfractaire au Lénalidomide.

- **iMMagine-3 / KT-US-679-0788**

Étude de phase 3, randomisée et en ouvert visant à comparer l'efficacité et l'innocuité du traitement par anitocabtagène autoleucel par rapport au traitement recommandé chez des participants atteints de myélome multiple en rechute/réfractaire.

→ AUTRES HEMOPATHIES

- **COPAVEHDI**

Etude de phase II multicentrique randomisée comparant un traitement standard par corticoïdes seuls à une association de corticoïdes et de photochimiothérapie extracorporelle en première ligne thérapeutique en cas de GVH aigue de grade II cutanée survenant après allogreffe de cellules souches hématopoïétiques.

- **KRT-232-115 / POIESIS**

Etude de phase 3, randomisée, en double aveugle, visant à évaluer la sécurité et l'efficacité du navtemadlin par rapport au placebo, comme thérapie complémentaire au ruxolitinib, chez des patients atteints de myéofibrose, naïfs d'inhibiteurs de JAK et ayant présenté une réponse sous-optimale au ruxolitinib.

NEUROLOGIE



Pas de nouvelle étude sur la période.

ORL



- **TATIANA / GORTEC 2024-01**

Etude de phase II évaluant TPEx (taxotere-cisplatin-cetuximab) suivi d'un traitement de maintenance par Avelumab et Cetuximab en première ligne de traitement des patients ayant un carcinome épidermoïde de la tête et du cou métastatique ou en récidive.

- **MCLA-158-CL02 / MERUS 2 - MCLA-158-CL02**

Étude de phase 3, en ouvert, randomisée, contrôlée, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du pétosemtamab par rapport au traitement en monothérapie choisi par l'investigateur chez des patients préalablement traités atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou métastatique/récidivant, incurable.



→ CANCER COLORECTAL

- **PIPOX02 / PIPOX02-RENAPE01**

Essai randomisé multicentrique de phase II évaluant le traitement antitumoral systémique avec ou sans chimiothérapie par aérosol intrapéritonéal sous pression (PIPAC) chez les patients avec métastases péritonéales du côlon.

→ CANCER DU PANCREAS

- **AMPIRINOX / PRODIGE 98**

Etude de phase III randomisée multicentrique comparant une chimiothérapie adjuvante de 6 mois par FOLFIRINOX modifié à une monochimiothérapie par capécitabine ou gémcitabine chez les patients opérés d'un adénocarcinome de l'ampoule de Vater.

- **PRISM-1**

Etude de phase III multicentrique, randomisée, menée en double aveugle, contrôlée contre placebo, visant à évaluer le quemliclustat plus chimiothérapie par rapport à un placebo plus chimiothérapie chez les patients atteints d'un adénocarcinome canalaire pancréatique métastatique naïf de traitement.

→ MULTI-LOCALISATIONS DIGESTIVES

- **ACTION-1**

Etude internationale de phase 1b/3, randomisée, contrôlée, en ouvert comparant le traitement par RYZ101 au traitement standard recommandé chez les patients présentant des tumeurs neuroendocrines gastro-entéro-pancréatiques (TNE-GEP) inopérables, avancées, bien différenciées, exprimant les récepteurs de la somatostatine (RSST+), ayant progressé à la suite d'un traitement antérieur par un analogue radiomarqué de la somatostatine 177Lu (177Lu-ASS).

- **POP-UP / POP-UP G-128**

Préhabilitation périopératoire trimodale pour les patients atteints d'un cancer oesogastrique ou un cancer du pancréas : Une étude multicentrique de deux cohortes, ouverte, monobras (POP-UP).

PÉDIATRIE



- **I3Y-MC-JPEH**

Étude de phase II, randomisée, en ouvert, visant à évaluer l'abémaciclib en association avec le témozolomide par rapport au témozolomide en monothérapie chez les enfants et les jeunes adultes atteints d'un gliome de haut grade nouvellement diagnostiqué après une radiothérapie.

- **REGOMAIN Pédiatrique**

Essai de phase II multicentrique évaluant l'efficacité du traitement de maintenance par Regorafenib chez des patients présentant des sarcomes osseux de haut grade lors du diagnostic ou en récidive sans rémission complète après le traitement standard.



- **TIGOS / CA245-0001**

Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle et multicentrique, évaluant l'association de BMS-986489 (la combinaison d'une dose fixe de Nivolumab et de BMS-986012) avec carboplatine et étoposide versus l'association d'Atézolizumab avec carboplatine et étoposide en tant que traitement de première ligne chez des patients atteints d'un cancer du poumon à petites cellules au stade étendu.

- **SOHO-02 / Bayer 22615**

Etude de phase III, en ouvert, randomisée, contrôlée, multicentrique ayant pour objectif d'évaluer l'efficacité et la tolérance de BAY 2927088 en comparaison au traitement de référence, comme traitement de première ligne chez des patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé ou métastatique présentant une mutation du récepteur 2 du facteur de croissance épidermique humain (HER2).

- **TROPION-Lung15 / D516KC00001**

Étude de phase III, en ouvert, randomisée, en aveugle pour le promoteur, portant sur Dato-DXd avec ou sans osimertinib par rapport à un doublet de chimiothérapie à base de platine chez des participants atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules localement avancé ou métastatique avec mutation de l'EGFR, dont la maladie a progressé sous un traitement antérieur par osimertinib.

- **V940-009 / INTerpath-009**

Etude de phase 3 randomisée en double aveugle évaluant le pembrolizumab en traitement adjuvant avec ou sans association au V 940 chez des participants atteints d'un CPNPC résécable de stade II à IIIB (N 2) n'atteignant pas la pCR après traitement néoadjuvant par pembrolizumab et une chimiothérapie constituée d'un doublet à base de sels de platine.

- **SUNRAY-01 / J3M-MC-JZQB**

Étude pivot internationale menée auprès de participants atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules localement avancé ou métastatique avec mutation KRAS G12C, comparant en traitement de première ligne l'association LY3537982 et pembrolizumab à l'association placebo et pembrolizumab chez des participants présentant une expression de PD-L1 $\geq 50\%$; ou l'association LY3537982, pembrolizumab, pémétrexed et platine à l'association placebo, pembrolizumab, pémétrexed et platine indépendamment de l'expression de PD-L1.

SÉNOLOGIE



- **EmpowHER 303 / JZP589-303**

Étude de phase 3, randomisée, en ouvert, multicentrique et contrôlée visant à évaluer l'efficacité et l'innocuité du zanidatamab en association avec une chimiothérapie choisie par le médecin par rapport au trastuzumab en association avec une chimiothérapie choisie par le médecin pour le traitement des participants atteints d'un cancer du sein métastatique HER2-positif ayant progressé avec un traitement antérieur par trastuzumab déruxtécan ou y étant intolérants.

- **TROPION-Breast05 / D7630C00001**

Étude de phase III, en ouvert, randomisée du datopotamab deruxtecan (Dato-DXd) avec ou sans durvalumab comparé à un traitement de chimiothérapie au choix de l'investigateur (paclitaxel, nab-paclitaxel ou gemcitabine + carboplatine) en association avec pembrolizumab chez des patients présentant un cancer du sein triple négatif, PD-L1 positif, localement récurrent et inopérable ou métastatique.

- **HIGHLIGHT 1 / 2693-CL-1303**

Étude clinique de phase 3, randomisée, menée en double aveugle et contrôlée contre placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du fézolinétant dans le traitement des symptômes vasomoteurs (bouffées de chaleur) modérés à sévères chez des femmes atteintes d'un cancer du sein de stade 0 à III avec récepteurs hormonaux positifs recevant un traitement endocrinien adjuvant.

- **RF-Vaginale / RF-Vaginale 2024-01**

Essai de phase III randomisé évaluant l'efficacité et la tolérance de la radiofréquence vaginale dans la prise en charge de l'atrophie et de la sécheresse vulvovaginale des patientes traitées pour un cancer du sein.

- **SerCaBot-2302 / SerCaBot**

Serratus Plane Block (SPB) versus Capsaïcine versus Botox-A contre la douleur chronique neuropathique du syndrome post mastectomie.

UROLOGIE



- **TroFuse-027 / MK-2870-027**

Etude de phase 1/2, en ouvert, évaluant la sécurité d'emploi et l'efficacité du Sacituzumab tirumotécan intravésical (sac-TMT, MK-2870) chez les participants atteints d'un cancer de la vessie non-infiltrant le muscle de risque intermédiaire (TVNIM).

AUTRES LOCALISATIONS



- **MS201460_0001**

Étude de phase I multicentrique, en deux parties, en ouvert, première chez l'homme, visant à évaluer le M3554, un conjugué anticorps-médicament anti-GD2, chez des patients atteints de tumeurs solides avancées.

- **TEADES / Orion 3134001 (cohorte mésothéliome)**

Etude de phase 1, évaluant l'ODM-212 chez des patients atteints de certaines tumeurs solides avancées.

- **MK3120-002**

Étude ouverte de phase 1/2 visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité du MK-3120 chez les participants atteints de tumeurs solides avancées.

- **PROCEADE PanTumor / MS202329_0010**

Étude de phase Ib/II, multicentrique, en ouvert, visant à évaluer le M9140, un conjugué anticorps-médicament anti-CEACAM5, chez des participants atteints de tumeurs solides avancées.

- **AcSé PEMIGATINIB / AcSé PEMI**

Essai de phase II évaluant l'efficacité du pemigatinib chez des patients atteints d'une tumeur solide récurrente et/ou métastatique présentant une altération du FGFR.

- **PanSOHO / Bayer 22752**

PanSOHO : une étude pour améliorer les connaissances sur l'efficacité et la tolérance du BAY 2927088 chez des patients atteints de tumeurs solides présentant une mutation des gènes du récepteur 2 du facteur de croissance épidermique humain (HER2).

- **UMBRELLA / 2023/3720**

TislelizUMaB in canceR patients with molEcular residual disease » essai biologique de phase 3 en double aveugle, randomisé, contrôlé par placebo, multicentrique, national, conçu pour étudier l'impact du traitement systémique par tislelizumab ou placebo après la détection du MRD au minimum 3 mois et au maximum 4,5 mois après la fin du traitement à visée curative.