

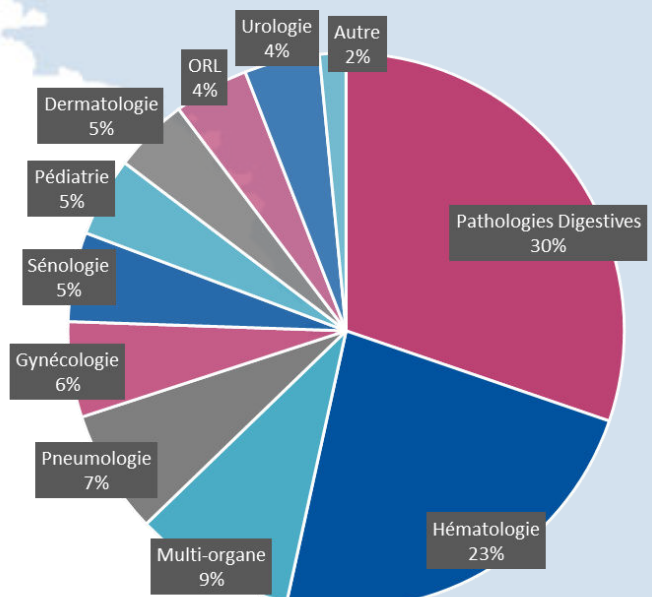
NEWSLETTER

Recherche clinique en cancérologie



StARCC 59-62
CLIP² Lille

Patients inclus dans les études cliniques en cancérologie – Année 2022



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



3714 nouveaux patients *
dont **569** en phases précoces - CLIP² Lille



20 % Hématologie
16 % Pathologies digestives
40 % Multi-organes



396 études actives *
dont **118** en phases précoces - CLIP² Lille

* Recherches Impliquant la Personne Humaine
comptabilisant au minimum une inclusion en 2022

Une étude existe pour vos patients atteints d'une insuffisance hépatique

L'étude de phase 1 [EZH-1201](#) ouverte au Centre Oscar Lambret évalue le tazéméstatat chez des patients atteints d'une insuffisance hépatique modérée ou sévère avec présence de tumeur maligne avancée.

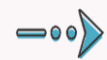
Vous pouvez adresser vos patients de tous les types histologiques, OMS 0 ou 1 et présentant une insuffisance hépatique modérée (bilirubine > 1.5 LSN et < 3 LSN) ou sévère (bilirubine > 3 LSN et < 5 LSN).

Evènements à venir



5^{ème} édition de la rencontre **Phases Précoces en Cancérologie**
Le 30 novembre 2023 – Palais des Congrès d'Issy-les-Moulineaux

www.phases-precoces.fr



7^{ème} symposium international français sur la thérapie CAR T cell « **CARTday** »
Du 6 au 8 septembre 2023 – Faculté de Médecine de Lille – Pôle Recherche cartday.org/



Cliquez [ici](#) pour vous inscrire à nos prochaines formations

Stratégies thérapeutiques en oncologie

- La médecine nucléaire en oncologie le mardi 26 septembre de 13h à 14h

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



Vous pouvez à tout moment vous abonner ou vous désinscrire de cette newsletter en contactant Aurore Acroute ou Maud Pouwels.
Sans désinscription de votre part, nous vous informons que votre adresse email n'est utilisée que pour vous adresser des newsletters



Dermatologie



- ANV419-101 / OMNIA-1 -

« Étude de phase 1/2 portant sur l'ANV419 en monothérapie ou en association avec un anticorps anti-PD-1 ou anti CTLA-4 après un traitement par anticorps anti-PD 1/anti-PD-L1 chez des patients atteints de mélanome cutané non résecable ou métastatique »

- CYP003 / Catalyst -

« Étude de phase Ib/IIa, multicentrique, en ouvert, sur le CyPep-1 en association avec le pembrolizumab, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du CyPep-1 chez les patients atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou (CETEC), d'un mélanome ou d'un cancer du sein triple négatif (CSTN), avancé ou métastatique »

- C4221016 / STARBOARD -

« Une étude de phase 3, randomisée, en double aveugle de l'encorafénib et du binimétinib associé au pembrolizumab comparé à un placebo associé au pembrolizumab chez des patients atteints d'un mélanome localement avancé, métastatique ou non résecable et porteur d'une mutation BRAF V600E/K »

- M-14789-41 -

« Une étude de phase 4, multicentrique, randomisée, à l'aveugle, avec contrôle actif, visant à déterminer l'incidence d'un carcinome épidermoïde et à évaluer l'innocuité à long terme de la pommade Tirbanibulin 10 mg/g et du gel Diclofenac Sodium 3% pour le traitement des patients adultes atteints de kératose actinique du visage ou du cuir chevelu »

- R3767-ONC-2011 / HARMONY -

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



Endocrinologie



- SPENCER / EOADR1-19 -

« Essai de phase 1/2 sur l'EO2401, un nouveau vaccin thérapeutique peptidique d'origine microbienne, en association avec le blocage du point de contrôle PD-1, pour le traitement des patients atteints de corticosurrénalome métastatique ou localement avancé ou d'un phéochromocytome / paragangliome malin »



Gynécologie



Pas de nouvelle étude sur la période



Hématologie



Lymphome

- CRSP-ONC-001 / CARBON -

« Étude de phase I d'escalade de dose et d'extension de cohorte portant sur l'innocuité et l'efficacité des lymphocytes T allogéniques anti-CD19 modifiés par CRISPR-Cas9 (CTX110) chez des patients atteints de pathologie maligne des lymphocytes B en rechute ou réfractaire »

- EPCORE DLBCL-2 / M20-621 -

« Étude de phase III, randomisée, en ouvert, évaluant la tolérance et l'efficacité de l'Epcoritamab en association avec un protocole R-CHOP par rapport au protocole R-CHOP seul chez des patients atteints de lymphome diffus à grandes cellules B (LDGCB) nouvellement diagnostiqué »

- EPCORE™DLBCL-3 / GCT3013-06 -

« Essai international de phase II, randomisé, en ouvert, multicentrique, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'epcoritamab (GEN3013; DUOBODY®-CD3XCD20) en monothérapie ou en association avec le lénalidomide en traitement de première intention chez des patients inéligibles aux anthracyclines atteints d'un lymphome diffus à grandes cellules B »

- EPCORE FL-1 / M20-638 -

« Étude ouverte de phase III visant à évaluer la sécurité et l'efficacité de l'epcoritamab en association avec le rituximab et le lénalidomide (R2) par rapport au schéma R2 chez des patients atteints d'un lymphome folliculaire en rechute ou réfractaire »

- ZUMA-22 / KT-US-473-0133 -

« Étude de phase III randomisée, en ouvert et multicentrique évaluant l'efficacité de l'axicabtagène ciloleucel par rapport au traitement de référence chez des patients atteints de lymphome folliculaire en rechute/réfractaire »

— — — Leucémie et Myélome — — —

- H3B-8800-G000-101 / Encore-MDS -

« Etude multicentrique de phase I menée en ouvert visant à évaluer l'innocuité, la pharmacocinétique et la pharmacodynamie du modulateur de l'épissage H3B-8800 chez des patients atteints d'un syndrome myélodysplasique, d'une leucémie aiguë myéloïde ou d'une leucémie myéломocytaire chronique »

- LV2020-001 -

« Essai de phase 1 et 2a en ouvert, visant à évaluer l'innocuité, la tolérance, la pharmacocinétique, la pharmacodynamique l'immunogénicité et l'activité antitumorale du composé LAVA- 51 chez des patients atteints de leucémie lymphoïde chronique, de myélome multiple ou de leucémie myéloïde aiguë récidivants ou réfractaires »

- CARTITUDE-5 / 68284528MMY3004 -

« Étude de phase 3 randomisée comparant le traitement Bortézomib, Lénalidomide et Dexaméthasone (VRd) suivi par Ciltacabtagène autoleucel versus le traitement Bortézomib, Lénalidomide et Dexaméthasone (VRd) suivi de Lénalidomide et Dexaméthasone (Rd) chez des patients atteints d'un myélome multiple nouvellement diagnostiqué et pour lesquels une greffe de cellules souches hématopoïétiques n'est pas envisagée comme traitement de première intention »

- LINKER-MM2 / R5458-ONC-2012 -

« Étude de phase Ib sur REGN5458 (anticorps bispécifique anti-BCMA et anti-CD3) associé à d'autres traitements anticancéreux chez des patients présentant un myélome multiple récidivant/réfractaire »

- TAK-573-1501 -

« Étude de phase 1/2, en ouvert, visant à étudier la sécurité d'emploi et la tolérance, l'efficacité, la pharmacocinétique et l'immunogénicité du Modakafusp alfa en monothérapie chez des patients atteints d'un myélome multiple réfractaire en rechute »

- TAK-573-2001 / iinnovate-3 -

« Étude de phase I/IIa en ouvert, visant à évaluer la sécurité d'emploi, la tolérance, la pharmacocinétique, la pharmacodynamique et l'efficacité du modakafusp alfa associé au daratumumab administré par voie sous-cutanée chez des patients atteints d'un myélome multiple récidivant ou réfractaire »

— — — Autres hémopathies malignes — — — — —

- AG946-C-002 -

« Étude de phase 2a/2b, en ouvert (phase 2a), puis randomisée contre placebo en double aveugle (phase 2b), multicentrique, de l'efficacité et l'innocuité de l'AG-946 chez des patients atteints de Syndrome Myélodysplasique de faible risque avec anémie »

- CA055-026 -

« Étude de phase 2/3, multicentrique, randomisée, d'optimisation de la dose (Partie I), en double aveugle (Partie II) visant à comparer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'azacitidine orale (ONUREG®) associée aux meilleurs soins de soutien (MSS) par rapport au placebo associé aux MSS chez des participants atteints d'un syndrome myélodysplasique (SMD) de risque faible ou intermédiaire selon l'IPSS-R »



Neurologie



- SPECTROBEVA -

« Etude prospective spectroscopique par IRM de biomarqueurs pronostiques de la survie à 6 mois pour les patients atteints d'un glioblastome traités par bévacicumab en première rechute après échec de radiochimiothérapie »

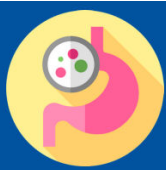
- StrateGlio-1802 -

« Etude de phase 3 randomisée évaluant le bénéfice d'une intensification du traitement par témozolomide par rapport au régime standard chez des patients adultes ayant un glioblastomes »



- XRAY VISION / MS202359_0002 -

« Étude de phase III à deux bras, randomisée, en double aveugle et contrôlée par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'association xévinapant plus radiothérapie par rapport à l'association placebo plus radiothérapie afin de démontrer l'amélioration de la survie sans maladie chez les participants atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou réséqué, qui présentent un risque élevé de rechute et ne peuvent pas recevoir de cisplatine à haute dose »



Pathologies digestives



Cancers Oesogastriques

- LOGICAN / UC-GIG-2203 -

« Etude de phase II randomisée évaluant la combinaison trifluridine/tipiracil plus oxaliplatine versus FOLFOX chez des patients inéligibles à une trichimiothérapie porteurs d'un adénocarcinome gastrique, de l'œsophage ou de la jonction œsogastrique localement avancé, en rechute ou métastatique »

- MK-3475-06A / KEYMAKER -U06 -

« Étude clinique de phase 1/2, en ouvert, au design complexe utilisant des médicaments expérimentaux avec le Pembrolizumab chez des participants atteints d'un cancer avancé de l'œsophage »

Cancers du Foie

- TRIplet CHC / PRODIGE 81 -

« Etude de phase II-III, ouverte randomisée, évaluant l'intérêt de l'ajout de l'Ipilimumab à la combinaison Atézolizumab-Bévacizumab chez des patients atteints d'un carcinome hépatocellulaire en première ligne de traitement systémique »

Cancers du Pancréas

- ONCOSNIPE -

« Profils moléculaires associés à l'apparition de résistances chez des patients atteints de cancer. Etude prospective exploratoire à partir de 3 localisations cancéreuses : le cancer du sein triple négatif et les cancers pancréatique ou bronchique non à petites cellules, localement avancés ou métastatiques »

Autres Cancers Digestifs

- PEAK / CGT9486-21-301 -

« Etude de phase III multicentrique, randomisée et en ouvert comparant l'association CGT9486 + Sunitinib et le Sunitinib seul chez des patients présentant des tumeurs stromales gastro-intestinales localement avancées, non résécables ou métastatiques »

- TARGET MONITO DIG -

« Monitoring des thérapies ciblées en oncologie digestive: Dosage des taux plasmatiques de différents inhibiteurs de multi kinases chez des patients traités pour leur cancer digestif, dans le but de déterminer, dans un futur proche, la dose optimale adaptée pour chaque patient »

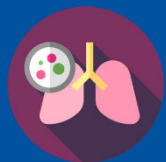


Pédiatrie



- SPARTO -

« Etude de phase 1-2, évaluant le spartalizumab et le pazopanib à dose diminuée, chez des enfants, adolescents et jeunes adultes ayant des Tumeurs solides réfractaires ou en rechute »



Pneumologie



- ADAPTABLE / IFCT-2201 -

« Essai de phase II randomisé, non comparatif évaluant la combinaison paclitaxel-bevacizumab ± atezolizumab chez des patients présentant un CBNPC non-épidermoïde de stade avancé en progression après immunothérapie et chimiothérapie »

- PALOMA-3 / 61186372NSC3004 -

« Étude de phase III, randomisée, en ouvert, comparant le Lazertinib associé à l'Amivantamab en sous-cutané administré par injection manuelle, à l'Amivantamab administré par voie intraveineuse ou l'Amivantamab en sous-cutané injecté via un système d'administration portable, chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules avancé ou métastatique mutés EGFR, après progression sous Osimertinib et chimiothérapie »

- TeliMET 02 / M22-137 -

« Etude de phase 2, en ouvert, chez des patients présentant un cancer du poumon non à petites cellules non-épidermoïde surexprimant MET, localement avancé/métastatique, préalablement non traité »



Sénologie



- REPARP - 21 SEIN 09 -

« Étude clinique prospective et multicentrique, évaluant l'expression de facteurs de réparation des cassures double-brin de l'ADN (POLQ, protéines du complexe Shieldin et 53BP1) comme biomarqueurs de la résistance aux inhibiteurs de PARP chez les patient(e)s présentant une mutation germinale délétère de BRCA 1/2 et un cancer du sein HER2-négatif, métastatique ou localement avancé »



Urologie



- EDEN / ET21-344 -

« Etude prospective de phase II de désescalade thérapeutique et d'évaluation du marqueur miRNA M371 pour les séminomes de stade IIa/IIb < 3 cm »

- MK-3475-676 / KEYNOTE-676 -

« Étude clinique de phase 3, multicentrique et randomisée visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du pembrolizumab en association avec du Bacille Calmette-Guerin (BCG) chez des patients atteints d'un cancer de haut grade de la vessie non infiltrant (TVINM), persistant ou récurrent suite à l'induction d'un traitement par BCG ou BCG naïf »



Autres localisations



- GCT1042-02 -

« Etude phase I de détermination de dose, et de phase II randomisée en ouvert, visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'activité clinique de combinaisons d'immunothérapies pour le traitement de patients atteints de tumeurs solides métastatiques »

- MK4830-001 -

« Etude de phase 1 en ouvert, à bras multiples, multicentrique, évaluera le MK-4830 en monothérapie et en association avec le Pembrolizumab chez des participants atteints de tumeurs solides avancées »

- RMC-6291-001 -

« Étude de phase 1/1b, multicentrique, en ouvert, à escalade et expansion de dose du RMC-6291 en monothérapie chez des sujets atteints de tumeurs solides avancées avec mutation KRASG12C »