

NEWSLETTER

Recherche clinique en cancérologie



StARCC 59-62
CLIP² Lille

Découvrez la nouvelle équipe StARCC 59-62

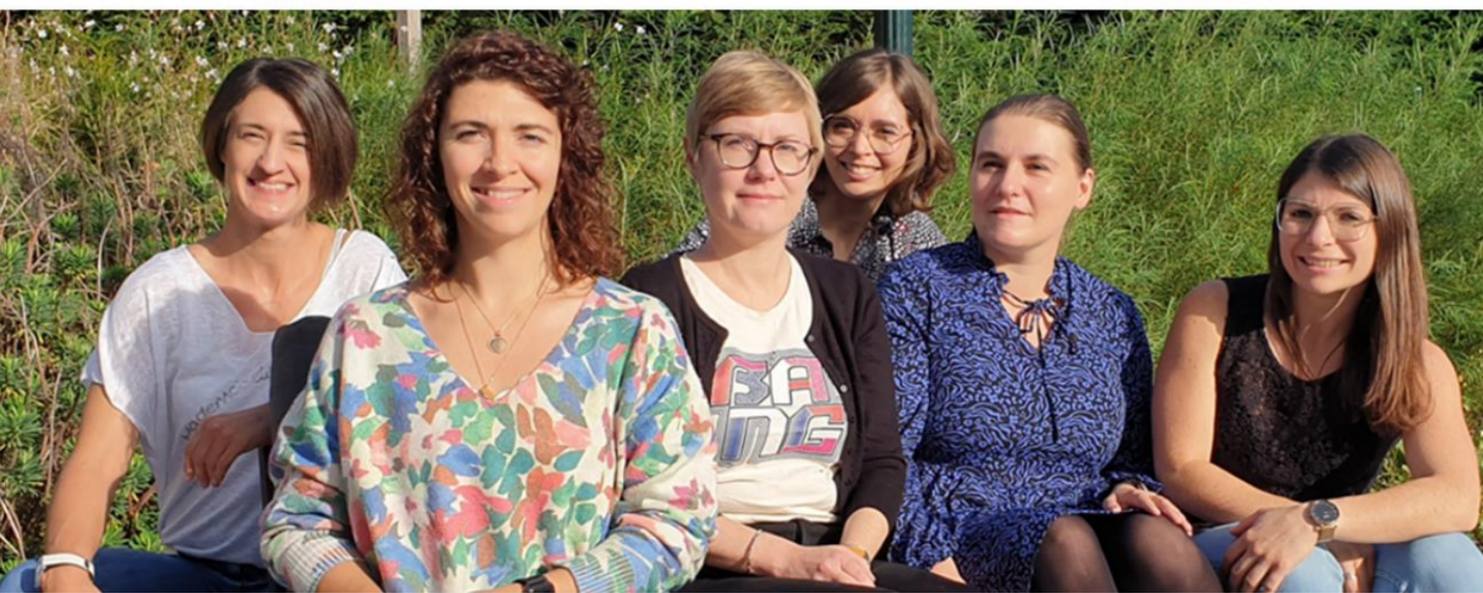
L'équipe se compose désormais de deux coordinatrices territoriales et six attachées de recherche clinique mobiles.



Coordination territoriale
Maud POUWELS
maud.pouwels@chru-lille.fr
03 20 44 66 79

Coordination territoriale

Céline RATAJCZAK
Celine.RATAJCZAK@chu-lille.fr
03 20 44 63 46



Carine Chabe

Célia Komurkiewicz-Wellems

Gwendolyn Dutriaux

Claire Mazuy

Marielle Fery

Bienvenue à la nouvelle ARC StARCC Hasna Camara



Retrouvez leurs secteurs d'intervention [ici](#)

Evènements à venir



Prochaines formations CLIP²/StARCC en cours de programmation



Si vous avez des suggestions, vous pouvez les transmettre à ces adresses emails :
aurore.acroute@chru-lille.fr ou celine.ratajczak@chu-lille.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



CLIP² Lille

Contact : aurore.acroute@chru-lille.fr



StARCC 59-62

Contact : celine.ratajczak@chu-lille.fr



Centre Oscar Lambret

unicancer HAUTS-DE-FRANCE





Dermatologie



- PERCIMEL -

« Suivi personnalisé de l'ADN circulant dans les mélanomes cutanés opérés de stades III et IV »

- RADIOSONIC -

« Évaluation de la radiothérapie après réponse complète aux inhibiteurs de la voie Sonic Hedgehog chez les patients atteints de carcinome basocellulaire localement avancé : une étude prospective multicentrique »

- RELATIVITY-127 / CA224-127 -

« Étude de phase 3, randomisée, en ouvert, comparant l'association à dose fixe de nivolumab + relatlimab par voie sous-cutanée à l'association à dose fixe de nivolumab + relatlimab par voie intraveineuse chez des patients atteints d'un mélanome métastatique ou non résecable non traité auparavant »



Endocrinologie



Pas de nouvelle étude sur la période



Gynécologie



- CPI-0209-01 -

« Étude de phase 1/2 portant sur le CPI-0209 administré en monothérapie et en association à un autre traitement chez des patients atteints de tumeurs avancées »

- PIPACOVA -

« Étude de phase I en escalade de dose évaluant la sécurité de l'addition d'une chimiothérapie intrapéritonéale pressurisée à base de cisplatine-doxorubicine au schéma de chimiothérapie, et la RP2D, chez des patientes présentant un cancer épithélial de l'ovaire, des trompes de Fallope, ou du péritoine avancé avec une réponse insuffisante à l'association carboplatine-paclitaxel »

- ROSELLA / CORT125134-556 -

« Étude de phase III sur le relacorilant en association avec le nab-paclitaxel par rapport au nab-paclitaxel en monothérapie dans le cancer épithélial de l'ovaire, péritonéal primitif ou des trompes de Fallope avancé, résistant au platine, de haut grade »



Hématologie



Lymphome

- MARSUN -

« Essai de phase III, multicentrique, en ouvert, randomisé, contrôlé évaluant l'association du Mosunetuzumab-Lenalidomide versus une thérapie au choix de l'investigateur chez des patients présentant un Lymphome de la Zone Marginale en Rechute ou Réfractaire »

- SKYGLO / GO44145 -

« Étude de phase III, multicentrique, randomisée, ouverte comparant l'efficacité et la sécurité d'emploi du GLOFITAMAB (RO7082859) en association avec le Polatuzumab Vedotine plus Rituximab, Cyclophosphamide, Doxorubicine ET Prednisone (POLA-R-CHP) à celles de POLA-R-CHP chez des patients atteints de lymphome à grande cellules B précédemment non traités »

Leucémie

- ALFA2101 -

« Étude de phase II multicentrique et randomisée : CPX-351 versus chimiothérapie intensive chez les patients ayant une LAM de novo de risque intermédiaire ou adverse stratifiée selon la génomique »

- ENHANCE-2 / GS-US-546-5857 -

« Étude de phase 3, randomisée, en ouvert, visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'efficacité du magrolimab en association avec l'azacitidine par rapport au choix du médecin entre une association du venetoclax avec l'azacitidine ou une chimiothérapie intensive chez des patients atteints de leucémie aiguë myéloïde avec mutation de TP53 non antérieurement traités »

- GOLDEN GATE Study / AMGEN 2019036 -

« Étude de phase III randomisée et contrôlée du blinatumomab en alternance avec une chimiothérapie d'intensité faible par rapport au traitement conventionnel chez des adultes d'âge mur ou avancé présentant une leucémie aiguë lymphoblastique à précurseurs B avec chromosome Philadelphie négatif nouvellement diagnostiquée, incluant une période préliminaire de sécurité »

- REGAL / SLSG18-301 -

« Étude randomisée et ouverte sur l'efficacité et la sécurité d'emploi de la monothérapie d'entretien par le Galinpepimut-S (GPS) comparée au choix de l'investigateur du meilleur traitement disponible chez des patients atteints de leucémie myéloïde aiguë qui ont obtenu une rémission complète après un traitement de sauvetage de seconde ligne »

Myélome

- EMN29 -

« Étude de phase 3, randomisée, en ouvert, évaluant le sélinexor, le pomalidomide et la dexaméthasone (SPd) par rapport à l'élotuzumab, le pomalidomide et la dexaméthasone (EloPd) chez des patients atteints d'un myélome multiple récidivant ou réfractaire (MMRR) »

- ISASOCUT / IFM2022-05 -

« Étude multicentrique de phase 2 sur l'association Isatuximab par voie sous-cutanée plus Bortézomib, Lénalidomide et dexaméthasone dans le traitement du myélome multiple nouvellement diagnostiqué et inéligible à la greffe »

- KarMMa-9 / CA089-1043 -

« Etude de phase 3, randomisée, en ouvert, comparant l'efficacité et la tolérance de l'idecabtagene vicleucel (ide-cel) avec le lénalidomide en maintenance versus lénalidomide (LEN) seul en traitement de maintenance chez des patients adultes atteints d'un myélome multiple nouvellement diagnostiqué avec une réponse sous-optimale après une autogreffe de cellules souches »

- ONWARD A20101-

« Étude de première administration chez l'homme avec escalade de dose suivie d'une phase d'extension visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'efficacité préliminaire d'un anticorps bispécifique OT-A201 en monothérapie et en association chez des patients atteints d'hémopathies malignes et de tumeurs solides »

- TEC-LILLE / IFM2021-01 -

« A Phase 2 Study of Teclistamab in Combination With Daratumumab or Lenalidomide in Elderly Patients With Newly Diagnosed Multiple Myeloma »

Hémopathies malignes

- DLI-Boost -

« Immunothérapie allogénique des hémopathies malignes par déplétion sélective des lymphocytes T régulateurs : essai confirmatoire randomisé en double aveugle »

- TMF-Allo -

« Transplantation de Microbiote Fécal dans la prévention de la réaction du greffon contre l'hôte après allogreffe de cellules souches hématopoïétiques pour une hémopathie maligne »



Neurologie



- TEMOTRAD 01 -

« Chimiothérapie de 1ère ligne par Témazolomide seul pour les gliomes du tronc cérébral de l'adulte ne prenant pas le contraste, de sous-type diffus et présentant une évolutivité clinique et/ou radiologique sur un mode infiltrant »



ORL



- RAVINA / EORTC 2120-HNCG -

« Radiothérapie plus Xevinapant ou Placebo chez les patients âgés atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou localement avancé : une étude de phase II randomisée »

- TIG-006 / Partie 2 - Cohortes Tête et cou -

« Étude ouverte multicentrique, phase I/II, de l'EOS884448 combiné aux soins standard et/ou traitements de recherche chez des participants ayant des tumeurs solides avancées »



Pathologies digestives



Cancers Oesogastriques

- STAR-221 -

« Essai de phase 3, randomisé, en ouvert, multicentrique, évaluant le domvanalimab et zimbérelimab plus chimiothérapie versus nivolumab plus chimiothérapie chez les patients avec un adénocarcinome de l'estomac, de la jonction gastro-œsophagienne ou de l'œsophage, localement avancé non résecable ou métastatique, non pré-traités »

Cancer du Foie

- E7386-J081-102 -

« Étude de phase 1b en ouvert portant sur l'E7386 en association avec un ou plusieurs autres médicaments anticancéreux chez des patients atteints de tumeurs solides »

Cancer du Pancréas

- ACTUATE 1801 -

« Etude de phase I/II du 9-ING-41, un inhibiteur de la GSK-3 β (Glycogen Synthase Kinase-3 Beta) en monothérapie et en association avec une chimiothérapie chez des patients présentant des hémopathies malignes ou des tumeurs solides réfractaires »

- LAP-NET1 -

« Étude de phase 1b sur l'association de NP137 avec mFOLFIRINOX dans l'adénocarcinome canalaire pancréatique localement avancé »

Cancers Colorectaux

- GRECCAR 17 -

« Essai randomisé de phase III évaluant l'utilisation sélective versus systématique de la stomie de dérivation après exérèse totale du mésorectum pour cancer du rectum »

- NEORAF / FFCD 2006 -

« Etude pilote non randomisée multicentrique, en ouvert, évaluant l'association encorafenib et cetuximab en situation néoadjuvante chez des patients atteints d'un cancer du côlon localisé ou du haut rectum porteur de la mutation BRAF V600E »



Pédiatrie



Hémopathies malignes

- ALARM3 -

« Leucémies aigües myéloïdes de l'enfant, de l'adolescent et du jeune adulte : Profilage moléculaire, criblage multi-drogues et études des interactions des cellules souches mésenchymateuses »

- ALLTogether1 -

« Protocole de traitement des enfants et jeunes adultes (0 à 45 ans) atteints de leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) nouvellement diagnostiquée »

- B1931036 -

« Étude prospective de phase 2 randomisée, en ouvert, visant à évaluer la supériorité de l'Inotuzumab Ozogamicine en monothérapie par rapport au protocole ALLR3 dans le traitement d'induction de la leucémie aiguë lymphoblastique de type B à risque élevé de première récurrence chez l'enfant »

- ITCC-101/APAL2020D -

« Etude randomisée de phase 3 de fludarabine/cytarabine/gemtuzumab ozogamicine avec ou sans vénétoclax chez des enfants atteints de LAM récidivante »

Sarcomes

- REGO-INTER-EWING-1 -

« Étude de phase Ib sur l'association du régorafénib à une chimiothérapie conventionnelle pour le traitement des patients nouvellement diagnostiqués avec un sarcome d'Ewing multimétastatique »

Multi-tumeurs

- MAPPYACTS 2 -

« Profilage moléculaire pour stratification du traitement des enfants et jeunes adultes porteurs d'un cancer 2 »



Pneumologie



- DeLLPhi-304 / Amgen 20210004 -

« Étude de phase III randomisée, en ouvert, sur le tarlatamab par rapport à la norme de soin chez des patients atteints de cancer bronchique à petites cellules en rechute après une chimiothérapie à base de platines en première ligne »

- DURVALUNG -

« Essai de phase II évaluant le durvalumab (MEDI 4736) en traitement de maintenance après une chimio-radiothérapie (CRT) thoracique chez les patients fragiles atteints d'un cancer du poumon à petites cellules de stade limité »

- PACIFIC-8 / D9075C00001 -

« Étude internationale, multicentrique de phase III, randomisée, en double aveugle versus placebo, évaluant l'administration de durvalumab plus domvanalimab (AB154) chez des patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules localement avancé (stade III) non résecable et n'ayant pas présenté de progression après une chimioradiothérapie concomitante radicale à base de platine »

- WU-KONG1 -

« Étude de phase I/II, en ouvert, multicentrique, visant à évaluer la sécurité d'emploi, la tolérance, la pharmacocinétique et l'efficacité antitumorale du DZD9008 chez des patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé avec mutations EGFR ou HER2 »

— — — Autres cancers thoraciques — — —

- PECATI / MedOPP341 -

« Etude de phase 2, évaluant l'efficacité et l'innocuité d'un traitement associant le pembrolizumab et le lenvatinib, chez des patients prétraités ayant un cancer du thymus »

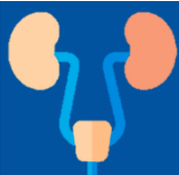


Sénologie



- EMBER-4 -

« Etude de phase 3, randomisée en ouvert, comparant l'implunestrant à l'hormonothérapie standard en adjuvant chez des patients ayant précédemment reçu 2 à 5 années d'hormonothérapie adjuvante pour un cancer du sein précoce er+ et her2- avec un risque accru de récurrence »



Urologie



— — — Cancer de la vessie — — —

- R39_21_01 -

« Étude de phase III à un bras, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'ONCOFID-P-B (conjugué de paclitaxel et d'acide hyaluronique) administré par voie intravésicale à des patients atteints d'un carcinome in situ de la vessie ne répondant pas au BCG, avec ou sans maladie papillaire de stade Ta ou T1 »

- SunRISe-2 -

« Étude de phase 3, multicentrique, randomisée, évaluant l'efficacité du TAR-200 en association avec le cetrelimab par rapport à une chimioradiothérapie concomitante chez des patients atteints de Tumeur de Vessie Infiltrant le Muscle (TVIM), ne subissant pas de cystectomie radicale »

— — — Cancers masculins — — —

- EMERHIT -

« Essai Médico-Economique Randomisé comparant un traitement focal par HIFU à la prostatectomie Totale chez des patients porteurs d'un cancer de la prostate de stade pronostique intermédiaire »

- VAPOR / GETUG T06 -

« Programme prospectif visant à améliorer les résultats des jeunes adultes atteints de tumeurs germinales non séminomateuses de mauvais pronostic »



Autres localisations



— — — Sarcomes — — —

- TPN-RAD -

« Etude randomisée comparant un pansement à pression négative à un pansement conventionnel chez des patients atteints de sarcomes des tissus mous (STS) des membres ou du tronc réséqués après radiothérapie externe »

— — — Multi-tumeurs — — —

- NOTOXIS / SENS-401-202 -

« Étude de phase IIa, multicentrique, randomisée, contrôlée, en ouvert, visant à évaluer l'efficacité du SENS-401 dans la prévention de l'ototoxicité due au cisplatine chez les patients adultes atteints d'une maladie néoplasique »

- PVRIG / GSK 217228 -

« Etude de phase 1, en ouvert, de première administration chez l'homme du GSK4381562 administré en monothérapie et en association avec des agents anticancéreux chez des patients atteints de tumeurs solides avancées sélectionnées »

🎯 Cohortes ouvertes : colon/rectum, estomac, rein, tête et cou, sein, ovaire, endomètre, poumon 🎯

- TAK-676-1002 -

« Etude d'escalade de dose de phase I, en ouvert, visant à évaluer la sécurité d'emploi, la tolérance, la pharmacocinétique et la pharmacodynamie du TAK-676 en monothérapie et en association au pembrolizumab chez des patients adultes atteints de tumeurs solides avancées ou métastatiques »

🎯 Cohortes ouvertes : colon/rectum (≥ 3ème ligne), tête et cou (1ère ligne) 🎯