

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	10/06/25	3	1/12

Sommaire

Historique du document	3
Nota pour la lecture	3
I. Objet	3
II. Domaine d'application	3
III. Responsabilités	3
IV. Documents associés	3
V. Risques et opportunités	3
VI. Description	3
1. RCP ONCO	4
1.1 CANCER SEIN	4
1.2 CANCER OVAIRE	5
1.3 CANCER REIN	5
1.4 CANCER PROSTATE	5
1.5 AUTRES	6
2. RCP GASTRO	6
2.1 CANCER COLORECTAUX	6
2.2 CANCER NEURO ENDOCRINE GASTRO ENTERO PANCREAS	7
2.3 MICI	7
2.4 AUTRES	7
3. RCP PNEUMO	8
3.1 CANCER POUMON PETITE CELLULE	8



Gegtr	Référence docume	entaire	Date	Indice	Page
es Cani	RCP-ENR14		10/06/25	3	2/12
3.2 CA	NCER POUMON NON A PETITE CELLULE				8
3.3 ME	SOTHELIOME				9
3.4 FIB	ROSE PULMONAIRE				9
3.5 BP	CO				9
3.6 AS	THME				9
3.7 AU	TRES				9
4. RCF	P HEMATO				10
4.1 LYN	MPHOME				10
4.2 MY	ELOME				10
4.3 LAI	М				11
4.4 LAI					11
4.5 SYN	NDROME MYELODYSPLASIQUE				11
4.6 LLC					12
4.7 LM	C				12
4.7 SYN	NDROM HEMOPHOGOCYTAIRE				12
	Rédaction (Nom + prénom + fonction)	Approbation (Nom + prénom + fonction	on)	Validation	on (Nom + prénom + fonction)
Date et signature	Dr Patricia Bernady (Praticien Hospitalier / Neurologie-Recherche Clinique CHCB) Romanet Pierre-Charles (Référent Qualité 3C Bayonne)	Dr Agnès Mothes (Médecin coordonnateur 3C Bayonne)		NA	



Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	10/06/25	3	3/12

Historique du document

Indice 0, 21/2/22, Pierre-Charles Romanet (Référent Qualité): création du document.
Indice 1, 16/4/24, Pierre-Charles Romanet (Référent Qualité): mise à jour 2024, abandon accès via Prezi.
Indice 2, 6/11/24, Dr Patricia Bernady (Praticien Hospitalier / Neurologie-Recherche Clinique CHCB): mise à jour au 5/11/2024 avec création de sous dossiers par pathologie au sein des spécialités RCP.

№ Indice 3, 10/06/25, Dr Patricia Bernady (Praticien Hospitalier / Neurologie-Recherche Clinique CHCB): mise à jour semestrielle pour préciser les études qui n'incluent plus de patient et les nouvelles études.

Nota pour la lecture

Les modifications par rapport à l'ancienne version sont signalées par 💐 dans la marge devant le texte modifié ou

Le texte en bleu fait référence à un document géré dans la documentation Qualité.

Les études surlignées n'incluent plus de patient

I. Objet

Mettre à disposition des médecins participant aux RCP la liste des essais thérapeutiques et cliques en cours au CHCB

II. Domaine d'application

RCP

VI. Description

III. Responsabilités

Pour application: médecins participant aux RCP

IV. Documents associés

Aucun

Domaine	Type de doc	Référence	Indice	Titre

V. Risques et opportunités

Risque: pas de développement des essais thérapeutiques et cliniques

Effets: ne pas proposer l'accès aux patients aux essais thérapeutiques et cliniques

Causes : ne pas avoir connaissance des essais thérapeutiques et cliniques proposés sur le

territoire de santé Navarre Côte Basque

Opportunité : mettre à disposition des médecins une liste des essais thérapeutiques et

cliniques proposés sur le territoire de santé Navarre Côte Basque.



Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	10/06/25	3	4/12

1. RCP ONCO

1.1 CANCER SEIN

1.1 CHINCEIN SEIIN	
© EMBER 3 / J2J-OX- JZLC	Étude de Phase 3, randomisée et en ouvert, comparant le LY3484356 à une hormonothérapie choisie par l'investigateur chez des patients atteints d'un cancer du sein localement avancé ou métastatique avec des récepteurs d'oestrogène positifs, HER2 négatif, et ayant été traités antérieurement par hormonothérapie
RIBOLARIS	Ribociclib et endocrinothérapie en traitement néoadjuvant et adjuvant dans le cancer du sein avec statut des récepteurs des oestrogènes positif (RE+) et HER2 négatif (HER2-) à risque clinique élevé
TREAT EORTC 2129	Elacestrant for treating ER+/HER2- breast cancer patients with ctDNA relapse (TREAT ctDNA) cancer du sein
DYNASTY	Étude de phase III, randomisée, multicentrique, en ouvert, visant à évaluer le DB-1303 par rapport à une chimiothérapie choisie par l'investigateur chez des patients atteints d'un cancer du sein métastatique positif au récepteur 2 du facteur de croissance épidermique humain cancer du sein
EMBER-4 / J2J-MC-	Etude de Phase 3, randomisée en ouvert, comparant l'imlunestrant à l'hormonothérapie standard en adjuvant chez des patients ayant
JZLH	précédemment reçu 2 à 5 années d'hormonothérapie adjuvante pour un cancer du sein précoce ER+ et HER2- avec un risque accru de récidive.
SAFIR 03	Détection de l'ADN tumoral dans le sang des patients recevant un traitement standard pour un cancer du sein métastatique à récepteurs hormonaux positifs (HR+) et n'exprimant pas HER2 (HER2 négatif) comme outil de guidage pour adapter au plus tôt le traitement en fonction du type moléculaire de la tumeur et du risque de rechute. Cancer du sein
INAVO 122 WO44263	Étude de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de l'association inavolisib plus Phesgo® par rapport à l'association placebo plus Phesgo® comme extension de traitement après un traitement d'induction de première ligne chez des participants atteints d'un cancer du sein HER2 positif avec mutation PIK3CA, localement avancé ou métastatique cancer du sein
TROPION Breast 4 D926QC00001	Etude de Phase III, en ouvert, randomisée, évaluant le Datopotamab Déruxtécan (Dato-DXd) en association avec le Durvalumab en traitement néoadjuvant suivi du Durvalumab avec ou sans chimiothérapie en traitement adjuvant versus Pembrolizumab et chimiothérapie en traitement néoadjuvant suivi du Pembrolizumab avec ou sans chimiothérapie en traitement adjuvant chez des patients atteints d'un cancer du sein triple négatif ou à récepteurs hormonaux faibles/HER2 négatifs, non traité antérieurement (TROPION-Breast04) cancer du sein
№ INAVO 121 WO43919	Etude de Phase III, multicentrique, randomisée, en ouvert, évaluant l'efficacité et la tolérance d'Inavolisib plus Fulvestrant versus Alpelisib plus Fulvestrant chez des patients atteints d'un cancer du sein localement avancé ou métastatique, positif aux récepteurs hormonaux, HER2-négatif, avec mutation de PIK3CA, ayant progressé pendant ou après un traitement endocrinothérapie cancer du sein
○ CAPPA	Étude de phase II, visant à évaluer l'association CAPécitabine et Pembrolizumab en tant que thérapie post-opératoire Adjuvante pour le cancer du sein triple négatif avec maladie résiduelle après une chimio-immunothérapie néoadjuvante.
OEB-	Étude ambispective, non interventionnelle, portant sur le trastuzumab déruxtécan chez des patients présentant un cancer du sein HER2-faible non
RespondHER2-low	résécable et/ou métastatique (Destiny Breast Respond HER2-low Europe)
© ETNA - UC-BCG- 2213	Traitement adjuvant par Pembrolizumab et chimiothérapie ou surveillance dans le cancer du sein précoce triple négatif ayant un score élevé de lymphocytes infiltrant le stroma tumoral (TILs)



Centre de Coordination	Référence documentaire	Date	Indice	Page		
_{se} Cancérologie	RCP-ENR14	10/06/25	3	5/12		
© MK-2870-012	A Phase 3, Randomized, Open-label, Study to Compare the Efficacy and Safety of Adjuvant MK-28					
TROFUSE	Versus Treatment of Physician's Choice (TPC) in Participants With Triple-Negative Breast Cancer (1	NBC) Who Receiv	ved Neoadjuv	ant Therapy and Did		
	Not Achieve a Pathological Complete Response (pCR) at Surgery					
	Étude de phase III, randomisée, multicentrique, en ouvert, visant à évaluer le DB-1303 parrapport		-	-		
HEROES	chez des patients atteints d'un cancerdu sein métastatique positif au récepteur 2 du facteur de cr	oissance épiderm	ique humain	(HER2) dont la		
	maladie a progressé sous endocrinothérapie (DYNASTY-Breast02)					
1.2 CANCER OVA	IRE					
TEDOVA	Traitement de maintenance par le vaccin OSE2101 (TEDOPI®), composé de multiples néo-épitopes	tumoraux, seul o	ou en associa	tion avec un anti PD1		
₹EDOVA	(Pembrolizumab) par rapport au traitement standard chez des patientes présentant un cancer de	l'ovaire en rechu	te sensible a	u platine		
NITCHE / MITO-33	Évaluation de l'association NIRAPARIB -TSR042(DOSTARLIMAB) VS CHIMIOTHÉRAPIE choisie par l'	investigateur che	z les patiente	s atteintes d'un		
NITCHE / IVIITO-33	cancer récurrent des ovaires, des trompes de Fallope ou d'un cancer péritonéal primaire non élig	gibles à un traiten	nent de à bas	se de platine.		
	Essai pragmatique randomisé de phase III visant à évaluer l'utilité d'un ajustement de la dose et d	u schéma d'admii	nistration de	la chimiothérapie		
SALVOVAR	chez les patientes dont le cancer de l'ovaire présente des caractéristiques de mauvais pronostic el	n raison d'une chi	mio sensibili	té de la tumeur et		
	d'une chirurgie d'exérèse ne pouvant être complète cancer de l'ovaire					
1.3 CANCER REIN						
	Pause thérapeutique après un traitement associant un modulateur de la réponse immunitaire et u	ın anti angiogénic	que en premi	ère ligne chez les		
҈ <mark>SPICI</mark>	patients présentant un cancer du rein métastatique de groupe pronostic favorable ou de groupe pronostic intermédiaire avec un seul critère de					
	mauvais pronostic présentant une réponse objective : une étude randomisée de non-infériorité de	e phase III				
© WO43571 /	A phase III, randomized, open-label study evaluation the efficacy and safety of GIREDESTRAN In co	mbination with P	HESGO versu	us PHESGO after		
heredERA	induction therapy with PHESGO!TAXANE in patients with previously untreated her2-positive, ESTROGEN receptor-positive locally-advanced or					
HEIEULINA	metastatic breast cancer					
LESS	Single-arm study to de-escalate adjuvant endocrine therapy duration in women with HR+ HER2- b	reast cancer at ve	ery low risk o	f metastasis		
1.4 CANCER PROS	STATE					
EVOPAR	A Randomized, 2-cohort, Double-blind, Placebo controlled, Phase III Study of AZD5305 in Combina	tion with Physicia	an's Choice N	lew Hormonal Agents		
D9723C00001	in Patients with HRRm and non-HRRm Metastatic cancer de prostate					
PEACE 6-Unfit	A randomized phase III trial evaluating the efficacy and safety of androgen deprivation therapy +/-	- darolutamide in	frail men wit	h castration-naïve de		
PEACE 0-OIIII	novo metastatic prostate cancer					
MK-5684-003 /	A Phase 3 Randomized, Open-label Study of MK-5684 versus Alternative Abiraterone Acetate or E	nzalutamide in Pa	rticipants W	ith Metastatic		
OMAHA	Castration Resistant Prostate Cancer (mCRPC) Previously Treated With Next-generation Hormonal	Agent (NHA) and	l Taxane-base	ed Chemotherapy		
	cancer de prostate					
CARE 1	Essai plateforme de première ligne pour optimiser le traitement des patients atteints d'un cancer	du rein métastati	que			



Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	10/06/25	3	6/12

1.5 AUTRES

TIO TIO TICED				
MOIO Essai randomisé de phase III comparant l'immunothérapie (IO) standard, par inhibiteurs des points de contrôle immunitaire, versus une de la dose intensité de l'IO chez les patients ayant un cancer métastatique en réponse après 6 mois d'IO standard				
COPE	Analyse séquentielle de l'ADN tumoral circulant pour améliorer la prise en charge des patients atteints de cancer : une étude randomisée.			
MORAb	Essai de phase 1/2 multicentrique en ouvert évaluant l'innocuité, la tolérance et l'efficacité de MORAb 202, un anticorps médicament conjugué			
	ciblant le récepteur alpha (FRα) du folate chez des patients présentant des tumeurs sélectionnées.			
FRONE / GERONTE	Evaluation oncogériatrique standardisée avec l'aide des outils numériques pour une prise en charge, axée sur le patient, des sujets âgés			
FRONE / GERONTE	multimorbides			
ROSALIND	Analyse de la survie exceptionnelle à long terme chez les patients atteints de tumeurs solides de mauvais pronostic			

2. RCP GASTRO

2.1 CANCER COLORECTAUX

PRODIGE 34	Etude de phase III randomisée evaluant la CT adjuvante après résection d'un adenocarcinome colique de stade III chez les patients de	Cancer colique
(GROUPE 2)	70 ans et plus	Cancer Conque
PRODIGE 49	Oxaliplatine systémique ou en chimiothérapie intra-artérielle combiné au LV5FU2 et une thérapie ciblée en première ligne de traitement des cancers colorectaux métastatiques limités au foie	Cancer colorectal métastatique
CIRCULATE PRODIGE 70	Décision de traitement adjuvant des cancers coliques de stade II basée sur l'analyse de l'ADN tumoral circulant	Cancer colon
PRODIGE 71 BEVAMAINT	Comparant le traitement d'entretien par fluoropyrimidine + bevacizumab versus fluoropyrimidine après chimiothérapie d'induction pour un cancer colorectal métastatique comparant le traitement d'entretien par fluoropyrimidine + bevacizumab versus fluoropyrimidine après chimiothérapie d'induction pour un cancer colorectal métastatique	Cancer colorectal métastatique
POCHI	Pembrolizumab associé au Xelox Bevacizumab chez les patients avec un cancer colorectal métastatique microsatellite Stable et un Fort Infiltrat Immunitaire : étude Preuve de concept	Cancer colorectal métastatique
PRODIGE 86	Essai randomisé de phase II évaluant le FOLFIRINOX modifié et le FOLFOX modifié dans le traitement de l'adénocarcinome de l'intestin grêle localement avancé ou métastatique cancer intestin grêle	
ONCOGRAMME	Impact de l'utilisation de l'Oncogramme® pour orienter la 1ère ligne de traitements chez des patients atteints d'un cancer colorectal métastatique sur la survie sans progression, les couts de prise en charge, l'efficience et la qualité de vie par rapport à la prise en charge habituelle.	Cancer colorectal
○ CORESIM	Cohorte prospective nationale évaluant les facteurs prédictifs de résistance à l'immunothérapie chez les patients ayant un cancer colorectal métastatique avec instabilité des microsatellites	



Contre de Coordination	Référence documentaire	Date	Indice	Page
de Condination « Cancérologie	RCP-ENR14	10/06/25	3	7/12
2.2 CANCER NE	TURO ENDOCRINE GASTRO ENTERO PANCREAS			
DDODICE CO			Car	cinomes

neuroendocrines gastro-

entéro-pancréatique

FOLFIRINEC

PRODIGE 69

2.3 MICI		
DEEPER	Essai thérapeutique randomisé, contrôlé, en ouvert, multicentrique, à deux bras parallèles, comparant une stratégie de suivi innovante à une stratégie de suivi courante – Recherche impliquant la personne humaine de type 2	Maladie de Crohn
POMEROL	Prise en charge de la récidive postopératoire modérée dans la maladie de Crohn: un essai contrôlé randomisé évaluant l'intérêt d'une escalade thérapeutique	Maladie de Crohn
CONTROL	Etude randomisée comparant la prise en charge standard à un traitement ciblé incluant la télésurveillance (télémonitoring) et l'éducation thérapeutique chez des patients atteints de recto colite hémorragique débutant l'adalimum	RCH
COMET	Comparaison de l'azathioprine au méthotrexate en combinaison à l'adalimumab dans la maladie de Crohn : essai randomisé contrôlé en ouvert maladie de crohn	
2.4 AUTRES	Analyse de la survie exceptionnelle à long terme chez les patients atteints de tumeurs solides de mauvais pronostic	CANCER

Folfirinox versus platine-étoposide en première ligne de traitement des carcinomes neuroendocrines peu différenciés de

grade 3 métastatiques gastro-entéro-pancréatique et de primitif inconnu associé à l'établissement d'un profil moléculaire

ROSALIND	Analyse de la survie exceptionnelle à long terme chez les patients atteints de tumeurs solides de mauvais pronostic	CANCER
○ FUDOSE	Individualisation des doses de fluoropyrimidines en fonction du phénotype de la dihydropyrimidine deshydrogénase (DPD) chez les	
C FUDUSE	patients atteints de cancers gastro-intestinaux et présentant un déficit en DPD	



Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	10/06/25	3	8/12

3. RCP PNEUMO

3.1 CANCER POUMON I	PETITE	CELLULE
---------------------	--------	---------

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	СВРС
3.2 CANCER POL	IMON NON A PETITE CELLULE	
№ 14-GENE	Chimiothérapie adjuvante chez des patients présentant un Cancer Bronchique Non à Petites Cellules non-épidermoïde complétement	CBNPC non
C 14-GENE	réséqué de stade I ou IIA identifié comme étant à risque élevé ou intermédiaire par le test pronostique 14-Gene	epidermoide
	Étude de phase 3 randomisée en double aveugle de BGBA1217, un anticorps antiTIGIT, en association au tislelizumab comparé au	CBNPC
AdvanTIG 302	pembrolizumab chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules avancé, non résécable et métastatique non	métastatique
	traité, sélectionné pour PD-L1	metastatique
ALBATROS	Évaluatoin l'efficacité et la tolérance du lorlatinib en monothérapie après échec en 1ère ligne de traitement d'un inhibiteur de tyrosine	CBNPC
ALDATIOS	kinase chez des patients présentant un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) de stade avancé ROS1-positif	CDIVIC
ADAPTABLE	: Essai de phase II randomisé, non comparatif évaluant la combinaison paclitaxel-bevacizumab ± atezolizumab chez des patients	CBNPC noin
TIDILI INDEL	présentant un CBNPC non-épidermoïde de stade avancé en progression après immunothérapie et chimiothérapie	epidermoide
PULSE	Pembrolizumab en maintenance à dose conventionnelle ou faible dans le cancer bronchique non à petites cellules : une étude de non	Cancer bronchique
	infériorité	·
OSP Pacific-R	Recherche de biomarqueurs prédictifs de la réponse au Durvalumab dans le cancer du poumon non à petites cellules de la cohorte	CBNPC traités par
- Doi i dellie it	PACIFIC-R.	Durvulumab
	Etude de cohorte prospective évaluant les facteurs moléculaires de pronostic et mécanismes de résistance à l'osimertinib dans le	
IFCT-2202 ROSIE	traitement adjuvant du carcinome pulmonaire non à petites cellules pIB-IIIA complètement réséqué avec mutation commune de	
	l'EGFR (L858R et Del19).	
	Étude internationale multicentrique de phase III, randomisée, en ouvert, en deux bras, parallèle, évaluant l'efficacité du Volrustomig	
Evolve-Lung02	(MEDI5752) versus Pembrolizumab en association avec une chimiothérapie pour le traitement de première intention des patients	
	atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules métastatique (mCBNPC) (eVOLVE-Lung02)	
	Etude de phase 3 randomisée, en ouvert, évaluant le MK-2870 associé au pembrolizumab par rapport au pembrolizumab en	
MK-2870-007	monothérapie dans le traitement de première ligne chez des participants atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules	
	métastasique présentant un score de proportion tumorale (TPS) du PD-L1 supérieur ou égal à 50 %	
OSE-ARTEMIA	Étude de phase 3 portant sur un vaccin thérapeutique contre le cancer, l'OSE2101, dans le traitement du CPNPC présentant une	
- OSE / III EIVII/ (résistance secondaire aux inhibiteurs de points de contrôle immunitaires	



Page

Date

Indice

en Cancérologie	RCP-ENR14	10/06/25	3	9/12
3.3 MESOTHELI	OME			
MESO Immune	Etude non-interventionnelle , nationale et multicentrique de patients atteints de Mésothéliome Pleura , non opérables et ayant bénéficié de l'association Nivolumab et Ipilimumab dans le cadre d'un accès pr			Mesotheliome pleural
3.4 FIBROSE PU	LMONAIRE			
PROGRESSION	Prise en charge pragmatique de la fibrose pulmonaire idiopathique en progression : essai randomisé			Fibrose pulmonaire
3.5 BPCO				
THARROS	A Randomized, Double-blind, Parallel Group, Multi-center, Phase III Study to Assess the Efficacy of Bude and Formoterol Fumarate Metered Dose Inhaler Relative to Glycopyrronium and Formoterol Fumarate Outcomes in Chronic Obstructive Pulmonary Disease (THARROS) BPCO		-	ВРСО
3.6 ASTHME				
PROVERB	Étude nationale, multicentrique, non interventionnelle et prospective visant à étudier la qualité de vie d'asthme sévère et commençant un traitement par dupilumab (Dupixent®) en vie réelle.	les patients souff	rant	Asthme
3.7 AUTRES				
ESME	le programme ESMÉ (« Épidémio-Stratégie Médico-Economique »), initiative académique indépendante centraliser les données de vie réelle des patients traités pour un cancer en France.	, a pour ambition	de	Tout cancer
ROSALIND	Analyse de la survie exceptionnelle à long terme chez les patients atteints de tumeurs solides de mauva	is pronostic		Tout Cancer

Référence documentaire



Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	10/06/25	3	10/12

4. RCP HEMATO

4.1 LYMPHOME

KILT	Etude de Phase II randomisée non comparative évaluant lacutamab avec GemOx versus GemOx seul chez des patients atteints de lymphoma T périphérique en rechute ou réfractaire	Lymphome T R/R
TRANSCRIPT	Etude internationale, multicentrique, contrôlée, randomisée, en ouvert, évaluant le bénéfice de la greffe autologue de cellules souches après réponse complète chez les patients atteints d'un lymphome T	Lymphome T
MARSUN	Phase III, multicentrique, en ouvert, randomisé, contrôlé évaluant l'association du Mosunetuzumab-Lenalidomide versus une thérapie	
LYSATOMIC	Caractérisation des biomarqueurs moléculaires diagnostiques, pronostiques et théranostiques associés à la prise en charge clinique des patients atteints de lymphomes T (et NK)	Lymphome T
EVEREST	Evaluation de la qualité de vie des patients atteints de Lymphomes et traités par thérapies orales Acronyme : EVEREST Code promoteur	Lymphome et LLC
AbbVie M22- 128	Étude de phase 3, multicentrique, randomisée, en ouvert évaluant l'epcoritamab plus le lénalidomide par rapport au rituximab plus gemcitabine et oxaliplatine chez des patients atteints d'un lymphome diffus à grandes cellules B en rechute ou réfractaire	Lymphome B
GOLSEEK-1	Étude de phase 3, multicentrique, randomisée, en double aveugle, comparant l'efficacité et la sécurité du Golcadomide plus chimiothérapie R-CHOP versus Placebo plus chimiothérapie R-CHOP chez des patients atteints d'un lymphome à grandes cellules B à haut risque en première ligne de traitement - CA073-1020	Lymphome B
Morninglyte	Etude de Phase III, randomisée, ouverte, internationale, multicentrique, évaluant l'efficacité et la tolérance du mosunetuzumab associé au lénalidomide versus un anticorps monoclonal anti-CD20 associé à une chimiothérapie chez des patients atteints d'un lymphome folliculaire FLIPI 2-5 non préalablement traité	Lymphome folliculaire
PTCL-SEQ	Etude prospective du séquençage de l'ADN tumoral circulant dans les lymphomes T périphériques (Etude PTCL-SEQ)	Lymphome T

4.2 MYELOME

© ITHACA - EFC15992	Etude de phase 3, multicentrique, randomisée, en ouvert, évaluant le bénéfice clinique de l'isatuximab (SAR650984) en association avec le lénalidomide (Revlimid) et la dexaméthasone comparé à l'association lénalidomide et dexaméthasone chez des patients atteints d'un myélome multiple indolent de haut risque	Myelome multiple indolent
EMMY	Epidémiologie de la prise en charge thérapeutique du myélome multiple en France	Myelome
IFM 2021-01	Étude de phase 2 sur le Teclistamab en association avec le Daratumumab ou le Lénalidomide chez des patients âgés atteints d'un myélome multiple récemment diagnostiqué.	Myélome multiple
© 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'Intergroupe Francophone du Myélome (IFM)	Myélome multiple



Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	10/06/25	3	11/12

	Essai de phase 3 visant à améliorer la survie globale des LAM de l'adulte de 18 à 60 ans en comparant l'idarubicine à forte dose à la	a	
₿ <mark>BIG1</mark>	daunorubicine à l'induction, la cytarabine à haute dose et à dose intermédiaire en consolidation et le mycophénolate mofétil à la p standard dans la prévention de la maladie du greffon contre l'hôte chez les ,patients allogreffés en première rémission complète		LAM
LAM SA Observatoire	Etude épidémiologique d'une cohorte prospective de patients âgés de 60 ans et plus pris en charge pour LAM et recevant un traite d'induction intensif	ement	LAM
FILObsLAM_IVOO	IVOO OBServatory of compassionate use of IVOsidenib in France for patients with Acute myeloid leukemia		LAM
OGILAR Étude ouverte de phase 2 portant sur l'efficacité et la sécurité de l'ajout de l'azacitidine orale au traitement de rattrapage par gilterit les sujets âgés >= à 18 ans atteints de leucémie aiguë myéloïde FLT3 muté en rechute ou réfractaire		ritinib chez	LAM
4.4 LAL			
ALL TARGET	Un observatoire pour les patients traités pour une LALT en rechute ou réfractaire et caractérisé sur le plan oncogénétique		LAL T
	Constitution of the state of th		
4.5 SYNDROME MYE			1 = 1 = 1
	LODYSPLASIQUE Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, portant sur le SY-1425 plus azacitidine versus		1 = 1 = 1
4.5 SYNDROME MYE	LODYSPLASIQUE	SMD	
	LODYSPLASIQUE Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, portant sur le SY-1425 plus azacitidine versus placebo plus azacitidine chez des patients adultes atteints d'un Syndrome Myélodysplasique de Haut Risque, nouvellement	SMD SMP	
© SY-1425-301	Etude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, portant sur le SY-1425 plus azacitidine versus placebo plus azacitidine chez des patients adultes atteints d'un Syndrome Myélodysplasique de Haut Risque , nouvellement diagnostiqués et RARA positifs Apixaban/rivaroxaban versus aspirine en prévention primaire des complications thromboemboliques des néoplasies	SMP Syndrome	
SY-1425-301 AVAJAK	Etude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, portant sur le SY-1425 plus azacitidine versus placebo plus azacitidine chez des patients adultes atteints d'un Syndrome Myélodysplasique de Haut Risque, nouvellement diagnostiqués et RARA positifs Apixaban/rivaroxaban versus aspirine en prévention primaire des complications thromboemboliques des néoplasies myéloprolifératives mutées pour JAK2V617F Protocole de suivi de patients atteints de syndrome myélodysplasique avec sidéroblastes en couronne +/- SF3B1 muté traité par	SMP	
SY-1425-301 AVAJAK Registre REBLOZYL	Etude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo, portant sur le SY-1425 plus azacitidine versus placebo plus azacitidine chez des patients adultes atteints d'un Syndrome Myélodysplasique de Haut Risque , nouvellement diagnostiqués et RARA positifs Apixaban/rivaroxaban versus aspirine en prévention primaire des complications thromboemboliques des néoplasies myéloprolifératives mutées pour JAK2V617F Protocole de suivi de patients atteints de syndrome myélodysplasique avec sidéroblastes en couronne +/- SF3B1 muté traité par par luspatercept(REBLOZYL)	SMP Syndrome myélodyspi	

Etude multicentrique de phase I/II randomisée évaluant luspatercept seul ou en association avec l'ASE (Agents Stimulant l'Erythropoïèse) dans les **Syndromes myélodysplasiques de** faible risque non sidéroblastiques en échec ou non éligibles aux

SMD

Agents Stimulants l'Erythropoïèse

COMBOLA



Centre de Coordination en Cancérologie	Référence documentaire	Date	Indice	Page
an Cancerologie	RCP-ENR14	10/06/25	3	12/12
4.6 LLC				
THEMIS	THérapies ciblées dans la leucémie lymphoïde chronique et Evaluation Médico-économique d'un progra	mme Infirmier	de	•
ILEINII	Suivi : une étude prospective randomisée multicentrique		LLC	-
4.7 LMC				
AITIK	Arrêt de traitement par Inhibiteurs de TyrosIne Kinase dans la leucémie myéloïde chronique et impact su immunitaire : étude comparative randomisée de deux stratégies thérapeutiques	ur le système	LIV	IC
4.7 SYNDROM I	HEMOPHOGOCYTAIRE			
HLH-Gènes	Le syndrome hémophagocytaire de l'adulte et de certaines formes secondaires de l'enfant : constitution	d'un observato	oire de Syı	ndrome
ntn-delles	patients et caractérisation physiopathologique et génétique		hé	mophagocytaire

Fin de l'enregistrement