

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	1/14

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 RCP NEURO ONCO	4
1.2 CANCER SEIN	4
1.3 CANCER OVAIRE	5
1.4 CANCER REIN	5
1.4 CANCER PROSTATE	6
1.5 AUTRES.....	6
2. RCP GASTRO	7
2.1 CANCER COLORECTAUX	7
2.2 CANCER NEURO ENDOCRINE GASTRO ENTERO PANCREAS	8
2.3 MICI.....	8
2.4 OESOPHAGE	9
2.5 RECTUM	9



Essais cliniques ouverts au CHCB

	Référence documentaire	Date	Indice	Page
	RCP-ENR14	9/12/2025	5	2/14
2.6 AUTRES.....				9
3. RCP PNEUMO.....				10
3.1 CANCER POU MON PETITE CELLULE				10
3.2 CANCER POU MON NON A PETITE CELLULE				10
3.3 MESOTHELIOME				11
3.4 FIBROSE PULMONAIRE				11
3.5 BPCO				11
3.6 ASTHME				11
3.7 AUTRES.....				11
4. RCP HEMATO.....				12
4.1 LYMPHOME.....				12
4.2 MYELOME				13
4.3 LAM.....				13
4.4 LAL.....				14
4.5 SYNDROME MYELOYDYSPLASIQUE.....				14
4.6 LLC.....				14
4.7 LMC				14
4.7 SYNDROM HEMOPHOGOCYTAIRE				14

	Rédaction (Nom + prénom + fonction)	Approbation (Nom + prénom + fonction)	Validation (Nom + prénom + fonction)
Date et signature	Dr Patricia Bernady (Praticien Hospitalier / Neurologie-Recherche Clinique CHCB) Romanet Pierre-Charles (Référé nt Qualité 3C Bayonne)	Dr Agnès Mothes (Médecin coordonnateur 3C Bayonne)	NA



Essais cliniques ouverts au CHCB

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	3/14

Historique du document

Indice 0, 21/2/22, Pierre-Charles Romanet (Référént Qualité) : création du document.

Indice 1, 16/4/24, Pierre-Charles Romanet (Référént 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.

🔄 Indice 4, 10/10/25, Dr Agnès Mothes : mise à jour titre + ajout demande du Dr Franck Audemar (Gastro)

Nota pour la lecture

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

[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	9/12/2025	5	4/14

1. RCP ONCO

1.1 RCP NEURO ONCO

NOUVEAU TIGER	Traitement des patients atteints d'un glioblastome nouvellement diagnostiqué par des Tumor Treating Fields (TTFields) : une étude française, prospective, non-interventionnelle
---------------	---

1.2 CANCER SEIN

Fourlight C4391024	Étude interventionnelle de phase 3, randomisée, multicentrique, en ouvert, évaluant l'association PF-07220060 plus létrozole en comparaison avec l'association inhibiteur de CDK4/6 plus létrozole chez des patients âgés de plus de 18 ans et atteints d'un cancer du sein avancé/métastatique à récepteurs hormonaux (RH) positifs et HER2-négatif n'ayant pas reçu de traitement anticancéreux systémique antérieur pour leur maladie avancée/métastatique (FourLight-3)
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-JZLH	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.
SAFIR 03-LibHERTy	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 Déruxécane (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

	Référence documentaire RCP-ENR14	Date 9/12/2025	Indice 5	Page 5/14
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.			
DEB-RespondHER2-low	Étude ambispective, non interventionnelle, portant sur le trastuzumab déruxécane chez des patients présentant un cancer du sein HER2-faible non 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)			
MK-2870-012 TROFUSE	A Phase 3, Randomized, Open-label, Study to Compare the Efficacy and Safety of Adjuvant MK-2870 in Combination with Pembrolizumab (MK-3475) Versus Treatment of Physician's Choice (TPC) in Participants With Triple-Negative Breast Cancer (TNBC) Who Received Neoadjuvant Therapy and Did Not Achieve a Pathological Complete Response (pCR) at Surgery			
HEROES	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 (HER2) dont la maladie a progressé sous endocrinothérapie (DYNASTY-Breast02)			

1.3 CANCER OVAIRE


TEDOVA	Traitement de maintenance par le vaccin OSE2101 (TEDOPI®), composé de multiples néo-épitopes tumoraux, seul ou en association avec un anti PD1 (Pembrolizumab) par rapport au traitement standard chez des patientes présentant un cancer de l'ovaire en rechute sensible au platine			
NITCHE / MITO-33	Évaluation de l'association NIRAPARIB -TSR042(DOSTARLIMAB) VS CHIMIOTHÉRAPIE choisie par l'investigateur chez les patientes atteintes d'un cancer récurrent des ovaires, des trompes de Fallope ou d'un cancer péritonéal primaire non éligibles à un traitement de base de platine.			
SALVOVAR	Essai pragmatique randomisé de phase III visant à évaluer l'utilité d'un ajustement de la dose et du schéma d'administration de la chimiothérapie chez les patientes dont le cancer de l'ovaire présente des caractéristiques de mauvais pronostic en raison d'une chimio sensibilité de la tumeur et d'une chirurgie d'exérèse ne pouvant être complète cancer de l'ovaire			

1.4 CANCER REIN

SPICI	Pause thérapeutique après un traitement associant un modulateur de la réponse immunitaire et un anti angiogénique en première ligne chez les 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 phase III			
LESS	Single-arm study to de-escalate adjuvant endocrine therapy duration in women with HR+ HER2- breast cancer at very low risk of metastasis			
CARE 1	Essai plateforme de première ligne pour optimiser le traitement des patients atteints d'un cancer du rein métastatique			

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	6/14

1.4 CANCER PROSTATE

 MK-2400-01A	Sous étude de phase 1/2 du programme d'étude MK-2400-U01, en ouvert, évaluant la sécurité d'emploi et l'efficacité de l'ifinamab Deruxtecan (I-DXd, MK-2400) en monothérapie ou en combinaison avec d'autres traitements chez des participants atteints d'un cancer de la prostate métastatique et résistant à la castration (IDeate-Prostate02)
EVOPAR D9723C00001	A Randomized, 2-cohort, Double-blind, Placebo controlled, Phase III Study of AZD5305 in Combination with Physician's Choice New Hormonal Agents 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 with castration-naïve de novo metastatic prostate cancer
MK-5684-003 / OMAHA	A Phase 3 Randomized, Open-label Study of MK-5684 versus Alternative Abiraterone Acetate or Enzalutamide in Participants With Metastatic Castration Resistant Prostate Cancer (mCRPC) Previously Treated With Next-generation Hormonal Agent (NHA) and Taxane-based Chemotherapy cancer de prostate

1.5 AUTRES

MOIO	Essai randomisé de phase III comparant l'immunothérapie (IO) standard, par inhibiteurs des points de contrôle immunitaire, versus une diminution 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.
FRONE / GERONTE	Evaluation oncogériatrique standardisée avec l'aide des outils numériques pour une prise en charge, axée sur le patient, des sujets âgés multimorbides
ROSALIND	Analyse de la survie exceptionnelle à long terme chez les patients atteints de tumeurs solides de mauvais pronostic
WO43571 / heredERA	A phase III, randomized, open-label study evaluation the efficacy and safety of GIREDESTRAN In combination with PHESGO versus PHESGO after induction therapy with PHESGO!TAXANE in patients with previously untreated her2-positive, ESTROGEN receptor-positive locally-advanced or metastatic breast cancer

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	7/14

2. RCP GASTRO

2.1 CANCER COLORECTAUX

PRODIGE 34 (GROUPE 2)	Etude de phase III randomisée évaluant la CT adjuvante après résection d'un adenocarcinome colique de stade III chez les patients de 70 ans et plus	Cancer colique
PRODIGE 49 – OSCAR-FFCD	Etude de phase III randomisée multicentrique évaluant l'Oxaliplatine Systemique ou en Chimiothérapie intra-Artérielle combiné au LV5FU2 +/- Irinotécan et une thérapie ciblée en 1 ^{ère} ligne de traitement des cancers colorectaux métastatiques limités au foie .	Cancer colorectal métastatique
PRODIGE 70 CIRCULATE – FFCD	Etude de phase III évaluant la présence d'ADNtc post-op comme critère de sélection pour la réalisation d'une CT adjuvante chez les patients de 18 à 80 ans atteints d'un cancer colon ou haut rectum de stade II R0 . Délai entre R0 et randomisation : 11 semaines précisément	Cancer colon
PRODIGE 71 BEVAMAIN- FFCD	Essai de phase III comparant le traitement d'entretien par fluoropyrimidine + bevacizumab versus fluoropyrimidine (Xeloda ou LV5FU simplifié) après 4 à 6 mois de chimiothérapie d'induction pour un cancer colorectal métastatique .	Cancer colorectal métastatique
FFCD 1703 POCHI	Pembrolizumab associé au Xelox-Bevacizumab en 1 ^{ère} ligne chez les patients avec un CCRm microsatellite Stable MSS et un fort infiltrat immunitaire : Etude 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	
CH Saint Joseph ONCOGRAMME	Impact de l'utilisation de l'Oncogramme® pour orienter la 1 ^{ère} 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
COHORTE CORESIM - FFCD	Cohorte prospective nationale évaluant les facteurs prédictifs de résistance à l'immunothérapie chez les patients ayant un cancer colorectal métastatique avec instabilité des microsatellites	
FFCD - PRODIGE 107 - COLOSOTO	<i>Pas débuté</i> <i>Etude de phase II monobras évaluant le 5-fluorouracile associé au panitumumab (anti-EGFR) et au Sotorasib (inhibiteur de KRAS G12C) dans le traitement de première intention des patients non éligibles à une chimiothérapie double/triplet présentant un adénocarcinome colorectal avancé et non résecable avec mutation de KRAS G12C.</i>	

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	8/14

2.2 CANCER NEURO ENDOCRINE GASTRO ENTERO PANCREAS

PRODIGE 69 FOLFIRINEC	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	Carcinomes neuroendocrines gastro-entéro-pancréatique
ROSALIND - IGR	Analyse de la survie exceptionnelle à long terme chez les patients atteints de tumeurs solides de mauvais pronostic : 3 cohortes : glioblastomes, CBPC, PDAC.	CANCER
PRODIGE 104 : NEOPREDICT	Pas de dans les protocoles à venir (à venir :90.108.98.102.107) <i>Essai de phase II multicentrique pour personnaliser grâce à une signature transcriptomique la chimiothérapie néoadjuvante des patients porteurs d'un adénocarcinome pancréatique borderline résécable</i>	
BMS CA240- 0030-PRMTS- PDAC	Pas de dans les protocoles à venir <i>Etude de phase 2/3, randomisée évaluant le BMS-986504 en association avec le Nab-paclitaxel et la Gemcitabine versus placebo en association avec le Nab-paclitaxel et la Gemcitabine chez les des patients naïfs de tout traitement pour un adénocarcinome canalaire pancréatique métastatique présentant une délétion de MTAP homozygote.</i>	
PRODIGE 100 – FUDOSE – Unicancer	Individualisation des doses de fluoropyrimidines en fonction du phénotype du DPD chez des patients atteints de cancers gastro-intestinaux et présentant un déficit en DPD . Essai de phase II	

2.3 MICI

HYRISS	A multicenter, international, prospective, non-interventional, observational study, to assess treatment retention of an adalimumab biosimilar (Hyrmoz®) in IBD patients in real life setting	
Registre J2J	Efficacité et sécurité d'un traitement par antiJAK chez les patients ayant une rectocolite hémorragique et préalablement exposés à un autre antiJAK (J2J)	
Registre UPA IBD	Real-Life Effectiveness and Safety of Upadacitinib in Inflammatory Bowel Disease	
ICARE 2	Ibd CANcer and seRious infEctions in France FAST FR55 : Identification de Facteurs AssociÉS à un reTard diagnostic au cours de la maladie de Crohn : étude FAST	
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 récurrence 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'adalimumab	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	

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	9/14

2.4 OESOPHAGE

PRODIGE 114 – FFD-FRUQTAS	Non trouvé – Essai randomisé de phase III comparant la trifluridine/tipiracil + Fruquintinib à la trifluridine/tipiracil seule pour l'ADK oeso-gastrique métastatique.
PRODIGE 102 – SAFE ESO – FFCD	Pas débuté – à venir - Etude de phase II évaluant l'efficacité et la tolérance d'un Tislelizumab chez les patients âgés non éligibles à la chimiothérapie, présentant un carcinome épidermoïde de l'oesophage avancé

2.5 RECTUM

PRODIGE 90- PREDIR- FFCD	A venir 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 de phase II
-----------------------------	---

2.6 AUTRES

FUDOSE	Individualisation des doses de fluoropyrimidines en fonction du phénotype de la dihydropyrimidine deshydrogénase (DPD) chez les patients atteints de cancers gastro-intestinaux et présentant un déficit en DPD	
PRODIGE 98 – AMPIRINOX – FFCD	A venir Essai de phase 3 randomisé et multicentrique comparant 6 mois de chimiothérapie adjuvante par FOLFIRINOX modifié à la capécitabine ou à la gemcitabine chez des patients atteints d'adénocarcinome ampullaire réséqué.	AMPOULE DE VATER
FFCD PRODIGE 69 FOLIFIRINEC	FOLFIRINOX versus Platine - Etoposide 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.	PRIMITIF INCONNU

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	10/14

3. RCP PNEUMO

3.1 CANCER POU MON 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	CBPC
-----------	---	------

3.2 CANCER POU MON NON A PETITE CELLULE

GENMAB – GCT1046-06	Étude de phase III, prospective, en ouvert et randomisée évaluant l'acaculimab (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 (ABBIL1TY NSCLC-06)	
R2810-ONC-2268	Etude de plateforme de phase 2, randomisée, visant à évaluer l'association cémipimab plus chimiothérapie par rapport à l'association cémipimab plus chimiothérapie plus d'autres traitements anticancéreux pour le traitement péri opératoire de patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules résécable	
CA224-1093	Etude de phase 3, randomisée, en ouvert, évaluant l'association d'une dose fixe de Nivolumab + Relatlimab avec une chimiothérapie versus Pembrolizumab avec une chimiothérapie en première ligne de traitement chez des patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules non-épidermoïde (NSQ), de stade IV ou récurrent et dont les cellules tumorales expriment PD-L1 ≥ 1	
14-GENE	Chimiothérapie adjuvante chez des patients présentant un Cancer Bronchique Non à Petites Cellules non-épidermoïde complètement réséqué de stade I ou IIA identifié comme étant à risque élevé ou intermédiaire par le test pronostique 14-Gene	CBNPC non épidermoïde
AdvanTIG 302	Étude de phase 3 randomisée en double aveugle de BGBA1217, un anticorps antiTIGIT, en association au tislelizumab comparé au pembrolizumab chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules avancé , non résécable et métastatique non traité, sélectionné pour PD-L1	CBNPC métastatique
ALBATROS	Évaluation l'efficacité et la tolérance du lorlatinib en monothérapie après échec en 1ère ligne de traitement d'un inhibiteur de tyrosine kinase chez des patients présentant un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) de stade avancé ROS1-positif	CBNPC
ADAPTABLE	: 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	CBNPC non épidermoïde
PULSE	Pembrolizumab en maintenance à dose conventionnelle ou faible dans le cancer bronchique non à petites cellules : une étude de non infériorité	Cancer bronchique
DSP Pacific-R	Recherche de biomarqueurs prédictifs de la réponse au Durvalumab dans le cancer du poumon non à petites cellules de la cohorte PACIFIC-R.	CBNPC traités par Durvalumab
IFCT-2202 ROSIE	Etude de cohorte prospective évaluant les facteurs moléculaires de pronostic et mécanismes de résistance à l'osimertinib dans le traitement adjuvant du carcinome pulmonaire non à petites cellules pIB-IIIA complètement réséqué avec mutation commune de l'EGFR (L858R et Del19).	
Evolve-Lung02	Étude internationale multicentrique de phase III, randomisée, en ouvert, en deux bras, parallèle, évaluant l'efficacité du Volvustomig (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)	

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	11/14

MK-2870-007	Etude de phase 3 randomisée, en ouvert, évaluant le MK-2870 associé au pembrolizumab par rapport au pembrolizumab en monothérapie dans le traitement de première ligne chez des participants atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules métastatique 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 résistance secondaire aux inhibiteurs de points de contrôle immunitaires	

3.3 MESOTHELIOME

MESO Immune	Etude non-interventionnelle, nationale et multicentrique de patients atteints de Mésothéliome Pleural malin , naïfs de traitement, non opérables et ayant bénéficié de l'association Nivolumab et Ipilimumab dans le cadre d'un accès précoce en première ligne	Mesotheliome pleural
-------------	--	----------------------

3.4 FIBROSE PULMONAIRE

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 Budesonide, Glycopyrronium, and Formoterol Fumarate Metered Dose Inhaler Relative to Glycopyrronium and Formoterol Fumarate MDI on Cardiopulmonary Outcomes in Chronic Obstructive Pulmonary Disease (THARROS) BPCO	BPCO
----------------	--	------

3.6 ASTHME

BRISOTE	Étude de phase IIIb, multicentrique, randomisée, en double aveugle, en groupes parallèles, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du benralizumab 30 mg SC chez des patients atteints d'asthme à éosinophiles non contrôlé sous corticostéroïdes inhalés à dose moyenne associés à un agoniste β_2 de longue durée d'action versus placebo + corticostéroïdes inhalés à dose forte associés à un agoniste β_2 de longue durée d'action	
SHORTEN	Impact de l'arrêt de l'omalizumab après 3 ans de traitement dans l'asthme sévère allergique bien contrôlé : essai randomisé contrôlé multicentrique	
PROVERB	Étude nationale, multicentrique, non interventionnelle et prospective visant à étudier la qualité de vie des patients souffrant d' asthme sévère et commençant un traitement par dupilumab (Dupixent®) en vie réelle.	Asthme

3.7 AUTRES

ESME	le programme ESMÉ (« Épidémio-Stratégie Médico-Economique »), initiative académique indépendante, a pour ambition de centraliser les données de vie réelle des patients traités pour un cancer en France.	Tout cancer
ROSALIND	Analyse de la survie exceptionnelle à long terme chez les patients atteints de tumeurs solides de mauvais pronostic	Tout Cancer

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	12/14

4. RCP HEMATO

4.1 LYMPHOMES

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	
MK2140-010	A Randomized, Open-Label, Multicenter, Phase 3 Study of Zilovetamab Vedotin (MK-2140) in Combination With R-CHP Versus R-CHOP in Participants With Previously Untreated Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL) (waveLINE-010)	
PlaTform sous étude Origina-Ly-T	Etude plateforme évaluant de nouveaux médicaments ou combinaison de médicaments chez des sujets atteints de lymphomes T périphériques en rechute ou réfractaires	
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 au choix de l'investigateur chez des patients présentant un Lymphome de la Zone Marginale en Rechute ou Réfractaire	Lymphome de la zone marginale
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

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	13/14

4.2 MYELOME

C1071032 MAGNETISMM	étude 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	
C1071037 AMBRELA	Une Etude AMBispective française, multicentre, non interventionnelle d'Efficacité et de sécurité réelles d'ELranatanab pour le traitement des patients atteints de myélome multiple réfractaire ou en rechute (MMRR)	
IFM 2024-06 ELMMA	Étude randomisée de phase 2, multicentrique et ouverte, portant sur l'association elranatamab plus lénalidomide et daratumumab plus lénalidomide en tant que traitement d'entretien après transplantation chez des patients atteints d'un myélome nouvellement diagnostiqué	
IFM-2025-01	Ellen Etude de phase 3, ouverte, contrôlée, randomisée, de traitement du myélome multiple nouvellement diagnostiqué, visant, en phase de consolidation à évaluer l'efficacité et la sécurité de l'association elranatamab-lénalidomide en remplacement de la chimiothérapie suivie d'autogreffe de moelle, puis dans la phase de maintenance, à comparer l' elranatamab au traitement conventionnel, ci-après dénommée « la Recherche ». Le protocole et ses avenants sont ci-après dénommés « le Protocole	
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, bortézomib, 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

4.3 LAM

BIG1	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 daunorubicine à l'induction, la cytarabine à haute dose et à dose intermédiaire en consolidation et le mycophénolate mofétil à la prophylaxie 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 traitement d'induction intensif	LAM
FILObsLAM_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 gilteritinib chez les sujets âgés >= à 18 ans atteints de leucémie aiguë myéloïde FLT3 muté en rechute ou réfractaire	LAM

Référence documentaire	Date	Indice	Page
RCP-ENR14	9/12/2025	5	14/14

4.4 LAL

ALL TARGET	Un observatoire pour les patients traités pour une LAL T en rechute ou réfractaire et caractérisé sur le plan oncogénétique	LAL T
------------	--	-------

4.5 SYNDROME MYELOYDYSPLASIQUE

VERAVIE	Utilisation et efficacité en vie réelle des stratégies de cytoréduction dans le traitement de deuxième ligne de la maladie de Vaquez (polycythémie vraie, PV) : étude non interventionnelle, rétrospective, multicentrique en France (VeRavie)	
SY-1425-301	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 diagnostiqués et RARA positifs	SMD
AVAJAK	Apixaban/rivaroxaban versus aspirine en prévention primaire des complications thromboemboliques des néoplasies myéloprolifératives mutées pour JAK2V617F	SMP
Registre REBLOZYL	Protocole de suivi de patients atteints de syndrome myélodysplasique avec sidéroblastes en couronne +/- SF3B1 muté traité par luspatercept (REBLOZYL)	Syndrome myélodysplasique
Réseau FIMBANK	Base de données clinico-biologiques multicentrique nationale des syndromes myéloprolifératifs – FIMBANK	SMP
CLOJAK	Etude du profil de clonalité dans les néoplasies myéloprolifératives et relation avec les complications thrombotiques	SMP
Registre prise en charge patients SMD	Evaluation de la prise en charge des patients présentant une anémie avec un taux d'hémoglobine ≤ 10 g/dL due à un syndrome myélodysplasique (SMD)	Syndrome myélodysplasique
COMBOLA	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 Agents Stimulants l'Erythropoïèse	SMD

4.6 LLC

THEMIS	Thérapies ciblées dans la leucémie lymphoïde chronique et Evaluation Médico-économique d'un programme Infirmier de 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 sur le système immunitaire : étude comparative randomisée de deux stratégies thérapeutiques	LMC
-------	---	-----

4.7 SYNDROME HEMOPHAGOCYTAIRE

HLH-Gènes	Le syndrome hémophagocytaire de l'adulte et de certaines formes secondaires de l'enfant : constitution d'un observatoire de patients et caractérisation physiopathologique et génétique	Syndrome hémophagocytaire
-----------	--	---------------------------

Fin de l'enregistrement