

NEWSLETTER N°4 EORTC

Edito

Nouvelle stratégie EORTC : Construisant sur ses forces et capacités, l'EORTC renforce sa position d'infrastructure européenne de recherche translationnelle et clinique au sein de nouveaux partenariats. Ainsi, optimisant les approches multidisciplinaires, des initiatives innovantes et transversales aux groupes de tumeurs voient le jour avec de nouvelles formes de collaboration dans un souci non seulement d'économie d'échelle mais aussi de renforcement des programmes d'assurance qualité. Certains projets phares sont donc en développement avancés.

Construisant sur des modèles transversaux existants tels que l'oncologie gériatrique ou le programme assurance qualité en radiothérapie, EORTC « headquarters » assurent la coordination de ces nouveaux modèles de coopération.

Le programme le plus avancé est certainement SPECTA « Screening Patients for Efficient Clinical Trial Access » qui veut mutualiser les efforts de tous les partenaires impliqués autour de nouveaux programmes de sélection des patients pour faciliter l'inclusion dans des essais spécifiques de ciblage moléculaire. Composé de 5 plateformes s'adressant aux cancers colorectaux, de la prostate, aux tumeurs thoraciques, neurologiques et au mélanome, SPECTAcolor, SPECTApros, SPECTAlung, SPECTAbrian et SPECTAmel sont bâtis sur des programmes d'assurance de qualité dans le but d'assurer les étapes de qualification, validation et documentation de l'utilité clinique des biomarqueurs selon les standards réglementaires. SPECTAforum rassemble tous les acteurs nécessaires avec notamment une participation active de l'EMA autour des industriels, des compagnies développant de nouvelles technologies, le SANGER Institute pour séquençage à haut débit systématique et les groupes de patients. SPECTAcolor, la première plateforme, a rapidement recruté 200 patients après seulement quelques mois d'ouverture. L'EORTC se félicite également du rôle joué par la France avec une coordination active des plateformes thoracique et mélanome à l'Institut Gustave Roussy.

De même, l'infrastructure unique d'assurance qualité en radiothérapie, a été renforcée par le programme STAR, Synergy between Targeted Agents and Radiotherapy qui assure une base solide de développement de nouveaux agents en combinaison avec la radiothérapie.

Le succès de l'essai CREATE, essai s'adressant à différents types de tumeurs avec le même agent, a donné naissance à de nouvelles initiatives intergroupes telles que celle dédiée aux métastases cérébrales sous forme d'un groupe de travail formé par les groupes radiothérapie, neuro-oncologie, imagerie mais aussi groupes d'organes tels que sein, poumon et mélanome.

Le premier sommet Européen sur les défis affrontés par les survivants du cancer, organisé par l'EORTC en Janvier 2014 ouvre de multiples nouvelles opportunités de partenariat et de recherche sur les complications à long terme mais aussi sur les conséquences sociales, psychologiques et financières.

L'ensemble de ces nouveaux projets renforce le rôle de l'EORTC et de ses groupes en optimisant la coopération internationale permettant à l'EORTC de poursuivre sa mission en s'adaptant aux défis et à la complexité du paysage de la recherche clinique. Une panoplie de nouveaux partenariats avec des sociétés telles que European Society of Pathology, European Association for Nuclear Medicine mais aussi des partenariats avec des acteurs réglementaires ou de (bio) informatique permettent d'asseoir le rôle international de l'infrastructure de recherche clinique de l'EORTC.

Suite à la réévaluation de sa stratégie scientifique, l'EORTC met en place de nouvelles formes de recherche clinique nécessaires pour relever les nouveaux défis. Aujourd'hui, la société voit la nécessité d'évaluer les effets des traitements à long terme, d'évaluer leur valeur réelle en pratique quotidienne, et aborde de plus en plus souvent les questions relatives à la qualité de vie à long terme et aux opportunités offertes aux survivants leur assurant accès à l'emploi, la propriété, vie de famille et enfants. L'EORTC, après avoir été l'un des pionniers de la recherche sur la qualité de vie en Europe, a décidé de contribuer à cet important domaine de recherche.

Certes, nombre de questions ne seront pas nécessairement abordées par des essais cliniques prospectifs, de nouvelles approches pour fusionner les ensembles de données pouvant émaner des registres, de cas de routine et des essais cliniques sont maintenant discutées. L'EORTC possède une expertise et une capacité méthodologique pour assurer la fusion de grands ensembles de données ainsi que de mener à long et très long terme le suivi des patients dans les essais cliniques. L'EORTC a déjà mené avec succès des initiatives de ce type dans le cancer du sein, les lymphomes et la leucémie de l'enfant, et il a acquis une approche structurée qui peut être appliquée à une nouvelle série d'activités. Plus récemment, l'EORTC a organisé en Janvier 2014 le premier Sommet Européen entièrement consacré aux questions pertinentes pour les survivants du cancer. Ce sommet multidisciplinaire a réussi à aider à structurer une stratégie de recherche qui s'articule autour de trois thèmes :

- conséquences physiques / médicales (par exemple, douleur, fatigue, problèmes de mémoire, lymphoedème, l'infertilité, les troubles sexuels, les amputations, tumeurs secondaires, les complications cardiovasculaires, pulmonaires, insuffisance rénale, neuro / troubles musculaires, etc.)
- conséquences psychologiques (par exemple, la dépression, l'anxiété, l'incertitude, l'isolement, l'image corporelle modifiée)
- aspects socio – économiques (par exemple, des changements dans les relations interpersonnelles, les préoccupations en matière de santé ou d'assurances, retour à l'emploi, retour à l'école, les conséquences financières)

En raison du succès de ce premier évènement, le 2^{ème} Sommet Européen entièrement dédié aux défis et solutions des survivants est déjà fixé au 31 mars – 01 Avril 2016 à Bruxelles

Les premiers résultats des projets de recherche exploitant les bases de données de l'EORTC dans le cadre de cette nouvelle stratégie viendront compléter les initiatives déjà en place dans certains groupes et seront publiés vers fin 2014. L'un de ces projets se penche sur les complications cardio-vasculaires et neurologiques à long terme dans le cadre des lymphomes de Hodgkin. D'autres projets sur le suivi à long terme des cancers du sein ou encore la mise en place de questionnaires spécifiques de qualité de vie destinés aux anciens malades guéris sont autant de projets structurant de ce nouvel axe stratégique.

Essais autorisés en 2014

Durant le premier trimestre 2014, trois nouvelles études ont été autorisées en France, les ouvertures de centres en France sont en cours. Ces trois études sont listées ci-dessous :

● Tumeurs endocriniennes, essai 1209

Cette étude du groupe « tumeurs endocrines » s'intitule : **Une étude de phase II évaluant la sécurité et l'efficacité du nintedanib (BIBF1120) en traitement de seconde ligne chez des patients atteints de cancer de la thyroïde différencié ou médullaire évolutif après une première ou deuxième ligne de traitement, vise à d'évaluer l'efficacité du nintedanib comme traitement de seconde ou troisième ligne chez des patients atteints de cancer de la thyroïde différencié ou médullaire évolutif après une première ou deuxième ligne de traitement.**

Cette recherche est coordonnée en France par le Pr. Martin SCHLUMBERGER (GUSTAVE ROUSSY, Cancer Campus, Grand Paris). Les démarches réglementaires en France sont finalisées, l'étude est approuvée par le Comité de Protection des Personnes (CPP) et L'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM).

Il est prévu de recruter un total de 150 patients.

• Étude 1219, un nouvel essai dans les cancers tête et cou

Titre de la recherche : Étude multicentrique randomisée en aveugle de la chimio-radiothérapie fractionnée accélérée avec ou sans le radiosensibilisant des cellules hypoxiques nimorazole (Nimoral), utilisant une signature de 15 gènes associée à l'hypoxie dans le traitement du carcinome épidermoïde HPV/p16 négatif de la tête et du cou.

Il s'agit d'une étude de phase III multicentrique randomisée en aveugle chez des patients atteints de carcinome épidermoïde de la tête et du cou. Cette étude a deux objectifs principaux, le premier est d'évaluer, si le nimorazole radiosensibilisant des cellules hypoxiques peut améliorer l'effet de la chimio-radiothérapie chez les patients souffrant de carcinome épidermoïde HPV/p16 négatif de la tête et du cou localement avancé. Le second objectif est de déterminer s'il est possible, en utilisant le profil d'expression des gènes hypoxiques, d'identifier les patients ou type de tumeurs susceptibles d'avoir une meilleure réponse au traitement.

Il est prévu de recruter 640 patients, soit 320 dans chaque groupe de traitement.

L'investigateur coordinateur de cette étude en France est le Professeur Philippe MAINGON, du Centre Georges-François Leclerc à Dijon.

Les autorisations réglementaires (CPP et ANSM) ont été obtenues.

• Groupe Gynécologie & Groupe Sarcomes des Tissus Mous et des Os, lancement de l'essai 55116

Titre de la recherche : Chlorhydrate de gemcitabine et Docetaxel suivi de chlorhydrate de doxorubicine ou Observation dans le traitement de patientes atteintes d'un leiomyosarcome utérin à haut risque préalablement réséqué

Cet essai de phase III randomisé vise à déterminer l'efficacité de gemcitabine combiné au docetaxel suivi de doxorubicine en comparaison avec une simple observation dans le traitement de patientes atteintes de leiomyosarcome utérin à haut risque préalablement réséqué.

Le coordinateur national de cette étude est le Dr. Anne FLOQUET (Institut Bergonié-Bordeaux)

Cette étude a été autorisée en France, au total 216 patients seront inclus.

Essais à venir

Il est prévu l'ouverture de nombreuses nouvelles études sur le territoire français en 2014, cinq d'entre-elles sont en cours de soumission réglementaire et devraient être autorisées au cours du 2ème trimestre 2014, il s'agit des essais suivant :

● 1202 : Étude randomisée de phase II évaluant l'utilisation du cabazitaxel ou une perfusion prolongée par ifosfamide dans le traitement des liposarcomes dédifférenciés métastatiques ou localement avancés inopérables.

L'objectif principal est de déterminer si le cabazitaxel ou l'ifosfamide en perfusion prolongée démontrent une activité anti-tumorale suffisante (mesurée par la survie sans progression à 12 semaines) chez les patients atteints d'un liposarcome dédifférencié métastatique ou localement avancé inopérable pour justifier une étude approfondie de l'efficacité de ces options thérapeutiques dans une étude de phase III.

● 1206 : Étude randomisée de phase II évaluant l'efficacité et l'innocuité de la chimiothérapie par rapport au traitement par suppression androgénique chez les patients présentant un cancer des glandes salivaires exprimant le récepteur aux androgènes, récidivant et/ou métastatique

Il s'agit d'une étude de phase II multicentrique randomisée visant à évaluer l'efficacité et la tolérance de la chimiothérapie (CT) par rapport au traitement par suppression androgénique (TSA) chez les patients présentant un cancer des glandes salivaires (CGS) exprimant le récepteur aux androgènes (RA), récidivant et/ou métastatique.

L'étude inclut deux cohortes de patients : la cohorte A, qui est composée de patients naïfs de toute chimiothérapie, et la cohorte B, qui est composée de patients ayant déjà reçu un traitement.

Les deux principaux objectifs de l'étude sont :

- Évaluer l'efficacité du TSA chez les patients naïfs de tout traitement qui présentent un CGS exprimant le récepteur aux androgènes (RA) récidivant et/ou métastatique. Le critère primaire d'évaluation de l'efficacité est la survie sans progression (SSP).
- Décrire l'effet du TSA chez les patients ayant déjà reçu un traitement qui présentent un CGS exprimant le RA récidivant et/ou métastatique. Le principal critère d'évaluation de l'efficacité est la réponse au traitement.

Au total 76 patients seront inclus dans cet essai clinique.

● 1208 : Minitub - Registre prospectif de patients souffrant de mélanome avec atteinte tumorale minime du ganglion sentinelle (GS), qui subissent un curage ganglionnaire total ou sont sous surveillance ganglionnaire.

Il s'agit d'un registre prospectif de tous les patients souffrant de mélanome avec atteinte tumorale minime du GS qui consultent dans les centres participants. Son objectif est d'évaluer si une prise en charge de ces patients par seule surveillance ganglionnaire périodique donne le même résultat qu'un curage ganglionnaire immédiat.

• 1312 : Étude de phase II randomisée évaluant différents schémas à base de nab-paclitaxel en cas de cancer du sein métastatique.

Il s'agit d'un essai clinique de phase II randomisé dont l'objectif principal est d'évaluer l'efficacité de trois schémas différents d'administration du nab-paclitaxel, mesurée par la survie sans progression (PFS), en utilisant la valeur de référence de la PFS obtenue avec le docétaxel utilisé en traitement de première ligne du cancer du sein métastatique. Il est prévu d'inclure 240 patientes au total dans cette étude.

Cancer du Sein - FOCUS sur l'étude 90091-Treat CTC

Titre de la recherche : Le trastuzumab comme traitement adjuvant des Cellules Tumorales Circulantes (CTC) dans les cancers du sein précoces HER2-négatifs (Essai "Treat CTC")

Il s'agit d'un essai randomisé de phase II s'adressant à des patientes atteintes d'un cancer du sein primitif HER2-négatif et un test sanguin des CTC (Test CTC) positif.

Ces patientes seront randomisées pour recevoir soit 6 cycles de trastuzumab soit un suivi sans traitement.

L'objectif principal de cette étude coordonnée par le Pr. Jean Yves PIERGA (Institut Curie) est d'évaluer si le trastuzumab diminue le taux de cellules tumorales circulantes chez des patientes traitées pour un cancer du sein HER2-négatif, en comparant les patientes traitées par trastuzumab et les patientes sans trastuzumab (contrôle).

La détection des CTC doit être réalisée chez 2175 patientes. La phase de sélection se termine dès randomisation de 174 patientes évaluables.

L'étude est autorisée par l'ANSM et le CPP, les ouvertures de centre sont en cours.

Informations importantes

• Groupe tumeurs cérébrales : Étude 26101

Titre de la recherche : Essai de phase III sur l'association bevacizumab-lomustine chez des patients présentant une première récurrence de glioblastome.

Il s'agit d'une phase II dont les inclusions se sont achevées récemment, les inclusions vont continuer dans les bras 1 et 4 pour pouvoir comparer le bras bevacizumab-lomustine par rapport au bras lomustine seul, en utilisant un design de phase III. Les bras 2 et 3 sont fermés aux inclusions.

• Groupe leucémie de l'enfant : Étude 58081

Titre de la recherche : Recherche translationnelle – étude observationnelle pour l'identification de nouveaux facteurs pronostiques et de nouvelles cibles thérapeutiques pour les leucémies lymphoblastiques aiguës (LLA) de l'enfant

Il est désormais possible d'inclure des patients ayant déjà débuté le traitement à condition que le traitement ait débuté après l'approbation initiale de l'essai (06/12/2010).

Tableau inclusions en France (au 18/04/2014)

EORTC Brain Tumor Group		
26101	Phase II trial exploring the sequence of bevacizumab and lomustine in patients with first recurrence of a glioblastoma.	119 ^a /379 ^b (592 ^c)
26091	Randomized trial assessing the significance of Bevacizumab in recurrent grade II and Grade III gliomas. The TAVAREC trial.	22/85 (144)
26053 22054	Phase III trial on concurrent and adjuvant temozolomide chemotherapy in non-1p/19q deleted anaplastic glioma. The CATNON intergroup trial.	78 /543(748r)
26062* 22061	A randomized phase III study of Temozolomide and short-course radiation versus short-course radiation alone in the treatment of newly diagnosed glioblastoma multiforme in elderly patients	70 /249(560) Fermée au recrutement 19/09/2013
EORTC Breast Cancer Group		
10054 LAPATAX	A phase I-II study of Lapatinib and Docetaxel as neoadjuvant treatment for locally advanced breast cancer.	106/149 (114) Fermée au recrutement 31/01/2013
90091-10093	TRastuzumab in HER2-negative Early breast cancer as Adjuvant Treatment for Circulating Tumor Cells (CTC) ("Treat CTC" trial)	0/59 (2175s) 0/1 (174r)
1307 BRAVO	A phase 3 randomized trial of Niraparib versus Physician's choice in patients with germline BRCA mutation and previously treated breast cancer	Processus rég. en cours
1312 SNAP	A randomized phase II study evaluating different schedules of nab-Paclitaxel in metastatic breast cancer	Développement
EORTC Children's Leukemia Group		
58051* Interfant	International collaborative treatment protocol for infants under one year with acute lymphoblastic or biphenotypic leukemia	50 ^a /67 ^b (50 ^d /445 ^e)
58081	Translational research - observational study for identification of new possible prognostic factors and future therapeutic targets in children with acute lymphoblastic leukaemia (ALL).	431/588(800)
58LAE-CLG	Assessment of the long term outcome of childhood ALL patients enrolled in EORTC CLG trials between 1971 and 1998	
EORTC Cancer in Elderly Task Force		
75111-10114	Pertuzumab + trastuzumab (PH) versus PH plus metronomic chemotherapy (PHM) in the elderly HER2+ metastatic breast cancer population who may continue on T-DM1 alone following disease progression while on PH/PHM: an open-label multicentre randomized phase II selection trial of the EORTC Elderly Task Force and Breast Cancer Group	0/16(80)
EORTC Endocrine Task Force		
1209	A phase II study exploring the safety and efficacy of nintedanib (BIBF1120) as second line therapy for patients with either differentiated or medullary thyroid cancer progressing after first line therapy.	Processus rég. en cours

EORTC Gastrointestinal Tract Cancer Group		
40054 22062	Preoperative chemoradiotherapy and postoperative chemotherapy with capecitabine and oxaplatin vs. capecitabine alone in locally advanced rectal cancer (PETACC-6).	53 /1094(1090) Fermée au recrutement 20/09/2011
40085-75083	Treatment of patients with KRAS wild type advanced colorectal cancer with 5-fluorouracil (5-FU) or 5-FU plus an Epidermal Growth Factor Receptor inhibitor (cetuximab) based on a Comprehensive Geriatric Assessment.	0/3(150)
40091 BOS 2	Randomized phase II trial evaluating the efficacy of FOLFOX alone, FOLFOX plus bevacizumab and FOLFOX plus panitumumab as perioperative treatment in patients with resectable liver metastases from wild type KRAS colorectal cancer	11/14(360)
40CRC SPECTAcolor	An EORTC prospective screening initiative for the determination of molecular parameters for advanced colorectal cancer	0/164(~2200)
1207 BOS3	Randomized phase II trial evaluating the efficacy of Aflibercept combined with FOLFOX or FOLFIRI vs FOLFOX alone as perioperative treatment in Kras/Nras mutant patients with resectable liver metastases from colorectal cancer	Développement
EORTC Gynecological Cancer Group		
55994	Randomized phase III study of neoadjuvant chemotherapy followed by surgery vs. concomitant radiotherapy and chemotherapy in FIGO Ib2, IIa > 4 cm or IIb cervical cancer.	1/617(686)
55116-62114	A Phase III Randomized Trial of Gemcitabine plus Docetaxel followed by Doxorubicin v. observation for uterus-limited, High Grade Uterine Leiomyosarcoma	Processus rég. en cours
EORTC Head & Neck Group		
1206	A randomised phase II study to evaluate the efficacy and safety of Chemotherapy (CT) vs androgen deprivation therapy (ADT) in patients with recurrent and/or metastatic, androgen receptor (AR) expressing, salivary gland cancer (SGCs)	Processus rég. en cours
1219	A blind randomized multicenter study of accelerated fractionated chemo-radiotherapy with or without the hypoxic cell radiosensitizer nimorazole (Nimoral), using a 15-gene signature for hypoxia in the treatment of HPV/p16 negative squamous cell carcinoma of the head and neck (DAHANCA-29)	Processus rég. en cours
EORTC Infectious Diseases Group		
65091	Empirical versus pre-emptive (diagnostic-driven) antifungal therapy of patients treated for haematological malignancies or receiving an allogeneic stem cell transplant. A therapeutic open label phase III strategy study of the EORTC Infectious Diseases and Leukemia Group	108/348(556)
EORTC Leukemia Group		
06071* RATIFY	A phase III randomized, Double-blind study of induction (Daunorubicin/Cytarabine) and consolidation (high-dose Cytarabine) chemotherapy + Midostaurin (PKC 412) (IND # TBD) or Placebo in newly	65/346 (580)

	diagnosed patients <60 years of age with FLT3 mutated acute myeloid leukemia (AML)	
EORTC Lung Cancer Group		
08072 22074	Concurrent once-daily versus twice-daily radiotherapy : A 2-arm randomised controlled trial of concurrent chemo-radiotherapy comparing twice-daily and once-daily radiotherapy schedules in patients with limited stage small cell lung cancer (SCLC) and good performance status (CONVERT).	65/346 (532) Fermée au recrutement 22/07/2013
08111 SPLENDOUR	A randomised, open-label phase III trial evaluating the addition of denosumab to standard first-line anticancer treatment in advanced NSCLC	Processus rég. en cours
1205	EORTC randomized phase II study of extended pleurectomy/decortication (e-PD) preceded or followed by (neo)-adjuvant chemotherapy in patients with early stage malignant pleural mesothelioma (MPM).	Développement
EORTC Lymphoma Group		
20051 H10	The H10 EORTC/GELA/IIL randomized Intergroup trial on early FDG-PET scan guided treatment adaptation versus standard combined modality treatment in patients with supradiaphragmatic stage I/II Hodgkin's lymphoma.	972/1952 (1900) Fermée au recrutement 24/06/2011
20101-23101 H11	Very early FDG-PET/CT-response adapted therapy for advanced stage Hodgkin Lymphoma (H11), a randomized phase III non-inferiority study of the EORTC Lymphoma Group and the Polish Lymphoma Research Group.	0/600 Fermée au recrutement 08/04/2014
EORTC Melanoma Group		
18021	Intravenous versus intra-arterial fotemustine chemotherapy in patients with liver metastases from uveal melanoma: a randomized phase III study of the EORTC Melanoma Group.	53/171 (262) Fermée au recrutement 08/06/2011
18071	Adjuvant immunotherapy with anti-CTLA-4 monoclonal antibody (ipilimumab) versus placebo after complete resection of high-risk Stage III melanoma: A randomized, double-blind Phase 3 trial of the EORTC Melanoma Group.	144/951(950r) 177/1205 (1200s) Fermée au recrutement 30/08/2011
18081	Adjuvant peginterferon alpha-2b for 2 years vs Observation in patients with an ulcerated primary cutaneous melanoma with T(2-4)bN0M0: a randomized phase III trial of the EORTC Melanoma Group	13/23(1200r) 28/53(1500s)
1208 Minitub	Minitub: Prospective registry on Sentinel Node (SN) positive melanoma patients with minimal SN tumor burden who undergo Completion Lymph Node Dissections (CLND) or Nodal Observation.	Processus rég. en cours
1315	A randomized Two-ARm Ph II study of Trametinib Alone and in Combination with GSK2141795 in Patients with Advanced Uveal Melanoma	Développement
EORTC Radiation Oncology Group		
22042 26042	Adjuvant postoperative high-dose radiotherapy for atypical and malignant meningioma : a Phase II and observation study	7/78 (54) Fermée au recrutement 28/06/2013
22043 30041	Post-operative external radiotherapy combined with concomitant and adjuvant hormonal treatment versus post-operative external radiotherapy alone in pathological stage pT3a-b R0-1/pT2R1 N0M0, Gleason score 5-10 prostatic carcinoma. A phase III study.	42/86 (600) Fermée au recrutement Fermée au recrutement 12/08/2013

22051* 10052	Selective Use of Postoperative Radiotherapy AftEr MastectOmy (SUPREMO)	45/308(346 ^d /1600 ^e) Fermée au recrutement 30/04//2013
22085* 10083	A randomized phase III study of radiation doses and fractionation schedules for ductal carcinoma in situ (DCIS) of the breast.	48/297(400/1600)
22113-08113 LungTech	LungTech Stereotactic Body Radiotherapy (SBRT) of inoperable centrally located NSCLC: A phase II study in preparation for a randomized phase III trial	Processus rég. en cours
22114-40111 TOP GEAR	Trial of preoperative therapy for gastric and esophagogastric junction adenocarcinoma. A randomized phase II/III trial of preoperative chemotherapy for resectable gastric cancer (TOP GEAR)	0/100 (120) ph2
EORTC Soft Tissue and Bone Sarcoma Group		
62091	TRUSTS : A phase IIb/III multicenter study comparing the efficacy of Trabectedin administered as a 3-hour or 24 hour infusion to doxorubicin in patients with advanced or metastatic untreated soft tissue sarcoma	66/133 (370) Fermée au recrutement 06/08/2012
62063	A phase III randomized study evaluating surgery of residual disease in patients with metastatic gastro-intestinal stromal tumor responding to Imatinib mesylate.	3/12 (280/350) Fermée au recrutement 11/03/2011
62092-22092 STRASS	A phase III randomized study of preoperative radiotherapy plus surgery versus surgery alone for patients with Retroperitoneal sarcomas (RPS) - STRASS	43/97(256)
62113-55115	A randomized double-blind phase II study evaluating the role of maintenance therapy with cabozantinib in High Grade Undifferentiated Uterine Sarcoma (HGUS) after stabilization or response to doxorubicin +/- ifosfamide following surgery or in metastatic first line treatment	Processus rég. en cours
1202	Randomized phase II trial of cabazitaxel or prolonged infusional ifosfamide in metastatic or inoperable locally advanced dedifferentiated liposarcoma	Processus rég. en cours
1225 LINES	Phase II study of anti-IGF-1R/IR (A7487/OSI-906) in patients with relapsed and/or refractory Ewing Sarcoma	Développement
EORTC Multi-tumeurs		
90101	Cross-tumoral Phase 2 clinical trial exploring crizotinib (PF-02341066) in patients with advanced tumors induced by causal alterations of ALK and/or MET ("CREATE")	12/69 (582)

a. Inclusions des centres français (du début de l'étude au 18/04/2014)

b. Inclusions de tous les centres (du début de l'étude au 18/04/2014)

c. Le nombre de patients attendus dans l'étude

d. EORTC group(s)

e. Tous les groupes (EORTC et d'autres groupes)

*études non coordonnés par l'EORTC;

"b" dénombre dans ce contexte les inclusions EORTC sans les autres participants

r: patients randomisée ; s – patients enregistrée

Evénements 2014

Réunions scientifiques, conférences et cours

En 2014	Titre	Types de réunion
10/06/2014 – 13/06/2014	Clinical Trial Statistics for non-Statisticians (Brussels, Belgium)	A
21/06/2014 – 27/06/2014	16th joint ECCO-AACR-EORTC-ESMO workshop on methods in clinical cancer research	D
23/06/2014- 24/06/2014	WIN Symposium 2014: WINning combinations for precision cancer medicine (Paris, France)	C
25/06/2014- 28/06/2014	ESMO 16th World Congress on Gastrointestinal Cancer (Barcelona, Spain)	C
02/07/2014- 04/07/2014	8th European Scientific Oncology Conference (Marbella, Spain)	C
04/07/2014- 05/07/2014	Paris Melanoma Conference, Paris, France	C
12/09/2014	One-Day Introduction to EORTC Trials	A
19/09/2014- 20/09/2014	4th Annual Brain Metastases Research and Emerging Therapy Conference (Marseille, France)	C
23/10/2014- 24/10/2014	Consensus Conference on salivary gland tumors Adenoid-cystic carcinoma and high-grade neoplasm A common commitment towards the future (Brescia, Italy)	C
05/11/2014- 07/11/2014	EORTC-PHARMED-PHARMATRIN course in Modern Developments of Oncological Treatments	A
18/11/2014 – 21/11/2014	26th EORTC - NCI - AACR International Conference on Molecular Targets in Cancer Therapeutics (Barcelona, Spain)	B

TYPE*:

A: Cours de l'EORTC

B: Conférences et réunions scientifiques de l'EORTC

C: Conférences sous l'égide de l'EORTC

D: Réunions scientifiques et Cours impliquant EORTC

Réunions des groupes de l'EORTC

Vous trouverez ci-dessus une liste complète des réunions futures des groupes de l'EORTC via le lien suivant: <http://www.eortc.org/research-groups-meetings>

Date	Groupe concerné	Lieu
10/10/2014 – 11/10/2014	Children Leukemia Group	Porto, Portugal
05/09/2014 – 06/09/2014	Pathobiology Group	Munich, Germany
09/10/2014 – 11/10/2014	Radiation Oncology Group	Paris, France
16/10/2014 – 18/10/2014	Melanoma Group	Rotterdam, The Netherlands
24/10/2014 – 26/10/2014	Cutaneous Lymphoma Task Force	Paris, France
17/10/2014 – 18/10/2014	Head and Neck Cancer Group	Istanbul, Turkey
22/11/2013 – 23/11/2013	Gynaecological Cancer Group	Madrid, Spain
14/11/2014- 15/11/2014	Lymphoma Group Symposium for 50th anniversary	Antwerp, Belgium