

Titre	Étude multi-cohorte de phase Ib de la combinaison de pembrolizumab (MK-3475) plus Binimetinib seul ou la combinaison de Pembrolizumab plus chimiothérapie avec ou sans Binimetinib chez les participants atteints de cancer colorectal métastatique.
Protocole ID	MK-3475-651 (KEYNOTE-651)
ClinicalTrials.gov ID	NCT03374254
Type(s) de cancer	Côlon et rectum
Phase	Phase I
Stade	Métastatique
Type étude	Traitement
Médicament	Pembrolizumab, Binimetinib et chimiothérapie
Institution	CENTRE HOSPITALIER DE L'UNIVERSITE DE MONTREAL
Ville	Montréal
Investigateur principal	Dr Mustapha Tehfé
Coordonnateur	Sophie Perona 514-890-8000 poste 25383
Statut	Fermé
Date d'activation	20-06-2018
But étude	Déterminer l'innocuité de l'association Pembro/Binimetinib avec ou sans chimio et établir la dose recommandée pour la phase II pour différentes cohortes de patients avec mCRC MSS. <ul style="list-style-type: none">• Pembrolizumab + Binimetinib + Folfox en 1^{er} ligne• Pembrolizumab + Binimetinib + FOLFIRI en 2^e ligne• Pembrolizumab + Binimetinib ≥ 3^e ligne (cohorte fermée au recrutement en date du 9 décembre 2019)
Critères d'éligibilité	Les plus pertinents : <ul style="list-style-type: none">• Patientes ou patients de plus que 18 ans• mCRC avec preuve pathologique• ECOG 0-1 et espérance de vie > 3 mois• Non-MSI-H/pMMR• Capable d'avaler les pillules du traitement• Avec ou sans Chimio dans le passé
Critères d'exclusion	Les plus pertinents : <ul style="list-style-type: none">• Reçu de traitement (chimio ou radio) moins que 4 semaines avant la participation à l'étude• Métastases cérébrales actives nécessitant des stéroïdes• Maladies auto-immunes nécessitant stéroïdes ou immunosuppresseurs• Reçu un trt d'immunothérapie ou anti-MEK• Hépatite B ou hépatite C active, VIH• Neuropathies ou maladie neuromusculaire