

Essai Clinique

Généré le 19 mai 2024 à partir de

Titre	Caractérisation moléculaire complète des adénocarcinomes pancréatiques avancés pour une meilleure sélection détreatment: Étude Prospective
Protocole ID	COMPASS-001
ClinicalTrials.gov ID	NCT02750657
Type(s) de cancer	Pancréas
Phase	Autres
Stade	Adénocarcinomes
Type étude	Génétique
Institution	CENTRE HOSPITALIER DE L'UNIVERSITE DE MONTREAL
Ville	Montréal
Investigateur principal	Dr Mustapha Tehfé
Coordonnateur	Julie Delbos 514-890-8000 poste 25385
Statut	Fermé
Date d'activation	17-05-2019
But étude	Cet essai clinique s'adresse à des patients qui ont reçu un diagnostic de cancer du pancréas localement avancé ou métastatique. Nous émettons l'hypothèse que la caractérisation prospective de l'adénocarcinome canalaire pancréatique avancé accélérera les possibilités de traitement de précision en oncologie pour les patients. Il s'agit d'une étude multicentrique sur la génomique translationnelle lancée à l'hôpital Princess Margaret de Toronto, en Ontario, et avec un financement de la Fondation Cancer du pancréas Canada et de l'Institut de recherche Terry Fox. Objectif principal : Évaluer la faisabilité de l'identification prospective de sous-groupes de patients atteints de cancer du pancréas avancé, qui ont des caractéristiques génomiques distinctes, dans le but de sélectionner le meilleur traitement de 1ière ligne pour ce type de patients.
Critères d'éligibilité	<ul style="list-style-type: none"> • Patients must have a histological or radiological diagnosis of locally advanced or metastatic pancreatic ductal adenocarcinoma. Patients with borderline resectable disease are not eligible. • Patient must have a tumor lesion that is amenable to a core needle biopsy. • Patients must have a measurable lesion by RECIST 1.1 in addition to the lesion that is going to be biopsied. • Patients must be fit enough to safely undergo a tumor biopsy. • Age 18 years or older. • Eastern Cooperative Group (ECOG) performance status of 1 or less. • Life expectancy of greater than 90 days. • Patients must have normal organ and marrow function • Patients must undergo systemic treatment with m-FOLFIRINOX or nab-paclitaxel as a first line standard systemic palliative treatment or combination treatment with m-FOLFIRINOX or nab-paclitaxel with or without other investigational agents within a clinical trial as a first line palliative treatment. • Ability to understand and willing to sign a written informed consent document.

Critères d'exclusion

- Patients with one or more contraindications to tumor biopsy.
- Patients who have prior systemic treatment (chemotherapy or any other anti-cancer agent) in advanced setting.
- Patients who are currently on anti-cancer treatment including chemotherapy.
- Patients with known brain metastases.
- Patients with advanced PDAC who are going to be treated with gemcitabine monotherapy in advanced setting.
- Uncontrolled inter-current illness including, but not limited to, ongoing or active infection, symptomatic congestive heart failure, unstable angina pectoris, cardiac arrhythmia, or psychiatric illness/social situations that would limit compliance with study requirements.
- Any other condition that would, in the Investigator's judgment, contraindicate the patient's participation in the clinical study due to safety concerns or compliance with clinical study procedures.