



Essai Clinique

Généré le 18 mai 2024 à partir de

Titre	Étude de phase I/II visant à évaluer le BMS-986315 en monothérapie et en association avec le nivolumab ou le cétuximab chez des participants atteints de tumeurs solides au stade avancé
Protocole ID	CA047-004
ClinicalTrials.gov ID	NCT04349267
Type(s) de cancer	Tumeurs solides
Phase	Phase I-II
Stade	Maladie avancée ou métastatique
Type étude	Traitement
Médicament	BMS-986315 en monothérapie et en combinaison avec Nivolumab ou Cétuximab
Institution	CENTRE HOSPITALIER DE L'UNIVERSITE DE MONTREAL
Ville	
Investigateur principal	Dre Rahima Jamal
Coordonnateur	Adeline Hamon 514-890-8000 poste 30737
Statut	Actif en recrutement
But étude	Étude visant à évaluer le BMS-986315 seul et en association avec le nivolumab ou le cétuximab chez des participants atteints de tumeurs solides au stade avancé
Critères d'éligibilité	• Carcinome épidermoïde de la tête et du cou, cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) ou hypernéphrome de stade avancé (métastatique, récurrent et/ou non résécable) confirmé par examen histologique et dont la maladie est mesurable selon les critères RECIST (version 1.1) • Maladie traitée par les agents standards, y compris les inhibiteurs de PD-(L)1 disponibles • Indice fonctionnel ECOG (Eastern Cooperative Oncology Group) de 0 ou 1 • Homme ou femme acceptant d'utiliser une méthode de contraception : • Participants atteints d'une maladie auto-immune active, connue ou présumée • Participants atteints d'une affection nécessitant un traitement à action générale par corticostéroïdes ou autres médicaments immunosuppresseurs • Maladie cardiovasculaire non maîtrisée ou grave • Antécédents de pneumopathie interstitielle ou de fibrose pulmonaire ou pneumopathie interstitielle ou fibrose pulmonaire active • Participation antérieure à une étude clinique sur un anti-NKG2A • Antécédents d'allergie ou d'hypersensibilité aux composants du médicament à l'étude • D'autres critères d'inclusion ou d'exclusion définis au protocole peuvent s'appliquer.
Critères d'exclusion	• Participants atteints d'une maladie auto-immune active, connue ou présumée • Participants atteints d'une affection nécessitant un traitement à action générale par corticostéroïdes ou autres médicaments immunosuppresseurs • Maladie cardiovasculaire non maîtrisée ou grave • Antécédents de pneumopathie interstitielle ou de fibrose pulmonaire ou pneumopathie interstitielle ou fibrose pulmonaire active • Participation antérieure à une étude clinique sur un anti-NKG2A • Antécédents d'allergie ou d'hypersensibilité aux composants du médicament à l'étude • D'autres critères d'inclusion ou d'exclusion définis au protocole s'appliquent