

Titre	Étude de faisabilité et d'innocuité des émetteurs de rayonnement alpha à diffusion intratumorale sur le cancer du pancréas avancé
Protocole ID	AT-PANC-101
ClinicalTrials.gov ID	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/study/NCT04002479">NCT04002479</a>
Type(s) de cancer	Pancréas
Phase	Autres
Stade	Maladie avancée ou métastatique
Médicament	Radiation: Diffusing Alpha Radiation Emitters Therapy (DaRT)
Institution	CENTRE HOSPITALIER DE L'UNIVERSITE DE MONTREAL
Ville	
Investigateur principal	Dr David Donath
Coordonnateur	Adeline Hamon 514-890-8000 poste 30737
Statut	Actif en recrutement
But étude	Une approche unique du traitement du cancer utilisant un dispositif d'émission de rayonnement alpha à diffusion intratumorale pour le cancer du pancréas avancé
Critères d'éligibilité	<ul style="list-style-type: none"><li>• Adénocarcinome pancréatique localement avancé (stade II ou III) ou métastatique (stade IV) confirmé par examen histologique et/ou cytologique</li><li>• Cancer du pancréas inopérable en raison d'au moins un des facteurs suivants : a) tumeur non résécable, b) maladie métastatique, c) inaptitude médicale à la chirurgie</li><li>• Indice fonctionnel ECOG <math>\leq 2</math></li><li>• Lésion mesurable selon les critères RECIST v.1.1</li><li>• Lésion maximale de 4 cm dans son diamètre le plus long (y compris la tumeur primitive et les ganglions lymphatiques régionaux)</li><li>• Personnes âgées d'au moins 18 ans</li><li>• Espérance de vie estimée d'au moins 12 semaines</li><li>• Les femmes en âge de procréer devront présenter un test de grossesse négatif.</li><li>• Les sujets doivent être disposés à signer un consentement éclairé</li></ul>
Critères d'exclusion	<ul style="list-style-type: none"><li>• Une chimiothérapie antérieure n'exclut pas le patient</li><li>• Traitement antérieur de radiothérapie abdominale</li><li>• Chimiothérapie ou immunothérapie concomitante</li><li>• Cancer pancréatique à la limite de la résécabilité et médicalement apte à la chirurgie</li><li>• Maladie du tissu conjonctif (sclérodermie, lupus)</li><li>• Patients présentant des comorbidités importantes qui, d'après le médecin traitant, peuvent s'avérer incompatibles avec les critères d'évaluation de l'étude (par exemple, maladies auto-immunes mal maîtrisées, vasculite, etc.)</li><li>• Patients suivant un traitement immunosuppresseur à action générale, à l'exception de l'utilisation intermittente et brève de corticostéroïdes à action générale</li><li>• Participation des volontaires à une autre étude interventionnelle au cours des 30 derniers jours, ce qui pourrait être incompatible avec les objectifs de cette étude ou l'évaluation de la réponse au traitement DaRT ou de sa toxicité</li><li>• Forte probabilité de non-conformité au protocole (de l'avis du chercheur)</li><li>• Patients ne souhaitant pas signer un formulaire de consentement éclairé</li><li>• Grossesse ou allaitement</li></ul>