



Essai Clinique

Généré le 05 mai 2024 à partir de

| | |
|-------------------------|--|
| Titre | Étude de phase 3 à double insu et à répartition aléatoire portant sur la chimioradiothérapie avec ou sans pembrolizumab pour le traitement du cancer du col de l'utérus à haut risque et localement avancé |
| Protocole ID | KEYNOTE-A18 / ENGOT-cx11 |
| ClinicalTrials.gov ID | NCT04221945 |
| Type(s) de cancer | Col |
| Phase | Phase III |
| Stade | Localement avancé |
| Type étude | Traitemet |
| Médicament | Chimioradiothérapie avec ou sans Pembrolizumab |
| Institution | CENTRE HOSPITALIER DE L'UNIVERSITE DE MONTREAL |
| Ville | |
| Investigateur principal | Dre Vanessa Samouëlian |
| Coordonnateur | France Gauthier 514-890-8000 poste 30921 |
| Statut | Fermé |
| But étude | The purpose of this study is to evaluate the efficacy and safety of pembrolizumab plus concurrent chemoradiotherapy compared to placebo plus concurrent chemoradiotherapy in participants with locally advanced cervical cancer. The primary hypotheses are that pembrolizumab plus concurrent chemoradiotherapy is superior to placebo plus concurrent chemoradiotherapy with respect to progression-free survival and overall survival. Once the study objectives have been met or the study has ended, participants will be discontinued from this study and will be enrolled in an extension study to continue protocol-defined assessments and treatment. |
| Critères d'éligibilité | |
| Critères d'exclusion | |