

Titre	Essai sur la radiothérapie stéréotaxique de courte durée en complément pour le cancer de l'oropharynx associé au VPH : essai multicentrique de phase II à répartition aléatoire
Protocole ID	SHORT-OPC
ClinicalTrials.gov ID	NCT04178174
Type(s) de cancer	ORL
Phase	Phase II
Type étude	Clinique
Institution	CENTRE HOSPITALIER DE L'UNIVERSITE DE MONTREAL
Ville	
Investigateur principal	Dre Houda Bahig
Coordonnateur	Mom Phat 514-890-8000 poste 11171
Statut	Actif en recrutement
But étude	Il s'agit d'un essai clinique à répartition aléatoire comparant les résultats d'une chimioradiothérapie de courte durée consistant en un complément stéréotaxique pour la tumeur brute et d'une chimioradiothérapie réduite pour un traitement électif du cou dans le cancer de l'oropharynx associé à un papillome humain, par rapport à la chimioradiothérapie standard actuelle de sept semaines.
Critères d'éligibilité	<ul style="list-style-type: none">• Âge \geq 18 ans• Capacité à fournir son consentement éclairé par écrit• Indice fonctionnel de l'Eastern Cooperative Oncology Group (ECOG) de 0 à 2• Diagnostic de carcinome épidermoïde de l'oropharynx confirmé par biopsie• Résultat positif au test de détection du HPV par immunohistochimie p16 (IHC) ou hybridation in situ du HPV (HIS)• Stade clinique T1-3, N1 M0 (stades I-II) selon la 8e édition de l'AJCC.• Tumeur principale $<$ 30 cc• Chimioradiothérapie à visée curative prévue• Pour les femmes en âge de procréer, un test de grossesse négatif
Critères d'exclusion	<ul style="list-style-type: none">• Antécédents d'irradiation dans la région de la tête et du cou• Chirurgie antérieure dans la région de la tête et du cou (sauf pour les biopsies incisionnelles ou excisionnelles)• Grossesse ou allaitement• Maladie du tissu conjonctif• Toute affection médicale qui pourrait, de l'avis du chercheur, empêcher le suivi du participant après la radiothérapie• Chimiothérapie concomitante avec un traitement autre que le cisplatine• Antécédent de chimiothérapie d'induction.