



Essai Clinique

Généré le 12 mai 2024 à partir de

Titre	A Phase II Study of Durvalumab Treatment Substudy A: In Patients Who Discontinued Prior Checkpoint Therapy Due to Immune Related Toxicity Substudy B: For Continued Treatment (=/- Tremelimumab) of Patients Previously Enrolled to Completed CCTG Studies
Protocole ID	IND.238
ClinicalTrials.gov ID	NCT03847649
Type(s) de cancer	Tumeurs solides
Phase	Phase II
Type étude	Clinique
Médicament	Durvalumab
Institution	CHU DE QUEBEC – UNIVERSITE LAVAL  HOPITAL DE L'ENFANT-JESUS 1401 18e Rue, Québec, QC, G1J 1Z4
Ville	
Investigateur principal	Dr André Blais
Coordonnateur	
Statut	Actif en recrutement
Date d'activation	22-09-2022
But étude	Cette étude vise à évaluer la sécurité d'un retraitement avec le durvalumab (inhibiteur de PD-L1) chez des patients qui ont préalablement dû cesser un traitement d'immunothérapie suite à une toxicité immune. Les objectifs secondaires incluent l'évaluation de l'efficacité anti-néoplasique du retraitement ainsi que l'efficacité du traitement immunosuppresseur dans l'éventualité d'un nouvel événement adverse immun.
Critères d'éligibilité	Les plus pertinents • Toute tumeur solide pour laquelle aucune option curative est possible. • Arrêt antérieur d'une immunothérapie suite à un effet immun adverse (détaillé dans l'appendice I du protocole) • Résolution de l'effet adverse antérieur à un grade ≤ 1 et arrêt des corticostéroïdes depuis > 28 jours. • RC, RP ou MS suite à un traitement d'immunothérapie antérieur (ou > 6 mois sans traitement si Rx adjuvant antérieur). • ECOG 0-1
Critères d'exclusion	Les plus pertinents • Patient avec un traitement immunosuppresseur. • Événement immun antérieur nécessitant de l'inflximab, du MMF ou autres agents similaires.