Reins

Le Comité de Cancérologie de l'Association Française d'Urologie (CC-AFU) a mis à jour les recommandations de prise en charge du cancer du rein :

• Recommandations en onco-urologie 2022-2024 du CCAFU : Cancer du rein

1. Essais cliniques

- AcSé nivolumab : Accès sécurisé au nivolumab pour des patients adultes porteurs de certains types de cancers rares.
 - o Status: Ouvert (18-07-2017 31-08-2023)
 - Promoteur : UNICANCER
- AxiPRO: Évaluation de l'intérêt d'un suivi par la web-application KidneyPRO par rapport au suivi standard pour les patients traités par axitinib/pembrolizumab en première ligne pour un cancer du rein avancé
 - Statut: Ouvert (17-06-2021 17-06-2023)
 - Promoteur : WeproM Group
- ADONIS : Etude non- interventionnelle, en vie réelle portant sur les résultats du traitement de patients recevant axitinib en seconde ligne après sunitinib dans le cancer du rein avancé / métastatique.
 - Status: Clos aux inclusions (13-11-2014 30-04-2021)
 - Promoteur : PFIZER
- APOLON : Etude non interventionnelle prospective de pazopanib chez les patients naïfs de toute thérapie anti-VEGF et traités pour un carcinome à cellules rénales avancé et/ou métastatique
 - o Status: Clos aux inclusions (17-11-2017 31-12-2021)
 - Promoteur : Novartis
- BEVABEL GETUG AFU 24 : Etude de phase II, évaluant l'efficacité et la tolérance de la gemcitabine associée à un sel de platine en combinaison avec le bévacizumab (Avastin®), chez des patients ayant un carcinome du canal collecteur du rein métastatique.
- **BIONIKK**: étude de phase 2 évaluant le nivolumab avec ou sans ipilimumab ou un inhibiteur de tyrosine kinase anti-VEGFR en fonction du groupe moléculaire, chez des patients ayant un cancer du rein métastatique naïf de traitement.
 - Status: Clos aux inclusions (31-05-2017 31-10-2020)
 - o Promoteur : Association Pour La Recherche des Thérapeutiques Innovantes en Cancérologie (ARTIC)
- BP29842 : Etude de phase la/lb visant à évaluer la sécurité, la pharmacocinétique et l'activité thérapeutique du RO6874281, une immunocytokine, variante de l'interleukine-2 (IL-2V) ciblant la protéine d'activation des fibroblastes-α (FAP), administré en monothérapie (partie A) ou en association avec le trastuzumab ou le cétuximab (partie B ou C).
 - Statut: Ouvert (29-01-2018 30-06-2021)
 - o Promoteur : Hoffmann-La Roche
- CA209-8Y8 : Etude de phase IIIb, randomisée, en double aveugle, évaluant nivolumab associé à ipilimumab versus nivolumab en monothérapie chez des patients atteints d'un carcinome rénal avancé non précédemment traité de pronostic intermédiaire ou défavorable
 - Statut: Ouvert (29-04-2019 29-01-2022)
 - Promoteur: BMS
- CA209-914 : Etude de phase III, randomisée, en double aveugle, visant à comparer l'association Nivolumab et Ipilimumab à un placebo chez des patients atteints d'un carcinome rénal localisé ayant été traités par néphrectomie complète ou partielle et à haut risque de récidive (CheckMate 914)
 - Status: Ouvert (05-07-2017 05-09-2022)
 - Promoteur: Bristol Myers Squibb (BMS)
- CaboCombo : Une étude sur l'efficacité du cabozantinib en association avec le nivolumab comme traitement de première intention du carcinome à cellules rénales avancé (aRCC) chez l'adulte
 - o Statut: Ouvert (01-07-2022 30-11-2025)
 - Promoteur : Ipsen
- CABOPOINT : Une étude de phase II, multicentrique, ouverte du cabozantinib en 2e ligne Traitement chez les sujets atteints de cellules rénales non résécables, localement avancées ou métastatiques Carcinome avec un composant à cellules claires qui a progressé après le traitement de première ligne avec inhibiteurs de point de contrôle
 - o Status: Ouvert (14-01-2020 31-01-2023)
 - Promoteur : IPSEN



- CABRAMET: Etude de phase II évaluant le cabozantinib dans le traitement du carcinome à cellules rénales métastatique (mRCC) avec métastases cérébrales
 - o Statut: Ouvert (29-11-2019 31-03-2024)
 - o Promoteur : Centre Léon Bérard
- CASSIOPE : étude non interventionnelle du cabozantinib chez des adultes atteints d'un carcinome rénal avancé
 - o Status: Ouvert (24-04-2018 05-01-2021)
 - o Promoteur: Ipsen
- COMBO / MS201781-0031: Etude de phase lb évaluant la sécurité, la tolérance et la pharmacocinétique de l'avélumab en association avec du NHS-IL12 chez des patients ayant des tumeurs solides localement avancées non résécables ou métastatiques.
 - o Status: Ouvert (10-07-2019 22-08-2022)
 - Promoteur : Merck-Serono
- COSMIC-313 : Étude du cabozantinib en association avec le nivolumab et l'ipilimumab chez des patients atteints d'un carcinome rénal avancé ou métastatique non traité auparavant
 - Statut: Ouvert (25-06-2019 30-11-2021)
 - o Promoteur : Exelixis
- **EXOMA**: Etude exploratoire visant à évaluer l'impact d'une analyse du profil génétique par la technique « Next Generation sequencing » (NGS) à haut débit sur la décision thérapeutique chez des patients ayant une tumeur solide
 - Statut: Ouvert (12-05-2016 26-06-2021)
 - Promoteur : Centre Georges François Leclerc
- **EXPRESS**: Etude exploratoire visant à étudier le degré d'altération des gènes comme prédicteur des réponses exceptionnelles et inattendues aux thérapies ciblées chez des patients ayant des tumeurs solides.
 - Status: Ouvert (15-02-2016 01-01-2021)
 - Promoteur : UNICANCER
- **GETUG-StORM-01**: Etude randomisée de phase II évaluant la radiothérapie stéréotaxique comme stratégie thérapeutique du carcinome rénal avec métastases oligoprogressives
 - Statut: Ouvert (01-07-2020 30-09-2023)
 - o Promoteur: Centre François Baclesse
- GUIDE2REPAIR: Etude de phase II évaluant de l'efficacité d'une double immunothérapie par durvalumab et trémélimumab associée à un traitement par olaparib chez des patients ayant un cancer solide porteurs d'une mutation d'un gène de la recombinaison homologue, en réponse ou stables après 8 semaines de traitement par olaparib
 - o Status: Ouvert (06-07-2020 01-03-2023)
 - o Promoteur : Centre Georges François Leclerc
- IMmotion151 : Etude de phase III évaluant l'efficacité de l'association de l'atezolizumab avec le bevacizumab versus le sunitinib chez des patients atteints d'un carcinome rénal avancé non traité
 - Status: Clos aux inclusions (11-02-2016 01-12-2021)
 - Promoteur : Hoffmann-La Roche
- IMMUNO-REA : Caractéristique et prise en charge des patients atteints d'une tumeur solide traités par immunothérapie admis en réanimation
 - o Status: Ouvert (01-09-2018 30-09-2021)
 - Promoteur : CHU de Grenoble
- IPAC : Etude randomisée visant à évaluer l'impact d'une optimisation de prise en charge sur la survenue d'effets secondaires chez des patients traités par un traitement administré par voie orale
 - o Status: Ouvert (23-02-2018 22-05-2021)
 - Promoteur : Centre Georges François Leclerc
- ITHER: Etude visant à évaluer l'intérêt de la réponse immune anti-télomérase des lymphocytes auxiliaires T CD4+ comme marqueur prédictif de l'efficacité des immunothérapies ciblant PD-1/PD-L1
 - Status: Ouvert (01-07-2016 22-06-2021)
 - o Promoteur : Centre Hospitalier Universitaire de Besançon
- **KEYLYNK-007 / MK-7339-007 :** Étude de phase II sur l'olaparib (MK-7339) en association avec le pembrolizumab (MK-3475) pour le traitement de patients atteints d'un cancer de stade avancé présentant une mutation des gènes de réparation par recombinaison homologue (RRH) ou un déficit de recombinaison homologue (DRH)
 - o Status: Ouvert (18-11-2019 11-12-2023)
 - o Promoteur: Merck Sharp & Dohme



- LYNK-002 / MK-7339-002 : Etude de phase II évaluant l'efficacité et la sécurité de l'olaparib en monothérapie, chez des patients précédemment traités, ayant une tumeur solide avancée avec un statut HRRm ou HRD positif
 - o Status: Ouvert (14-02-2019 13-02-2023)
 - Promoteur: Merck Sharp & Dohme
- MARIO-275 : Etude visant à évaluer l'effet de l'IPI-549 en association avec le nivolumab par rapport au nivolumab en monothérapie chez les patients atteints de cancer urothélial avancé.
 - Statut: Ouvert (25-09-2019 30-11-2022)
 - o Promoteur: Infinity Pharmaceuticals
- MF12-PREDICT : Étude de cohorte prospective, multicentrique visant à évaluer la valeur pronostique de l'ARN long noncodant MFI2-AS1 comme biomarqueur au diagnostic dans les cancers du rein à cellules claires localisés.
 - o Statut: Ouvert (01-12-2021 31-12-2024)
 - o Promoteur : Hôpitaux Universitaire de Strasbourg
- MK3475-03B : Programme d'études cliniques de phase 1b/2 portant sur des combinaisons d'immunothérapies et de thérapies ciblées chez des patients atteints de carcinome rénal
 - Statut: Ouvert (17-12-2020 29-05-2025)
 - o Promoteur: Merck Sharp Dohme LLC
- MK3475-B61 : Étude de phase 2 en ouvert à bras unique évaluant le pembrolizumab en combinaison avec le Lenvatinib pour le traitement en première ligne chez les patients ayant un carcinome rénal avancé ou métastatique non à cellules claires (CRNcc)
 - o Statut: Ouvert (23-02-2021 22-10-2025)
 - Promoteur : Merck Sharp & Dohme LLC
- MK 6482-012: Etude sur le pembrolizumab (MK- 3475) en association avec le belzutifan (MK 6482) et le lenvatinib (MK 7902) , ou le pembrolizumab / Quavonlimab (MK 1308A) en association avec le lenvatinib , par rapport au pembrolizumab et au lenvatinib , pour le traitement de la clairance avancée Carcinome à cellules rénales cellulaires
 - o Statut: Ouvert (14-04-2021 29-10-2026)
 - Promoteur: Merck Sharp & Dohme Corp.
- MK-6482-022 : Une étude comparant le belzutifan (MK-6482) et le pembrolizumab (MK-3475) à un placebo et au pembrolizumab chez des participants atteints d'un carcinome rénal à cellules claires après une néphrectomie
 - o Statut: Ouvert (15-03-2022 25-01-2030)
 - Promoteur : Merck Sharp & Dohme LLC
- MOSCAR : Etude de phase III randomisée évaluant l'efficacité et la tolérance des traitements systémiques chez des patients ayant un cancer du rein avec métastases osseuses.
 - Status: Ouvert (15-04-2018 15-06-2024)
 - o Promoteur : Centre Léon Bérard, Centre de Lutte Contre le Cancer (CLCC) de Lyon
- NORSE: Étude de phase 1b-2 visant à évaluer la tolérance, l'efficacité, la pharmacocinétique et la pharmacodynamique de l'erdafitinib combiné à JNJ-63723283, un anticorps monoclonal anti-PD-1, chez des patients présentant un cancer urothélial non résécable ou métastatique avec des modifications sélectionnées du gène FGFR
 - o Status: Ouvert (05-04-2018 17-06-2021)
 - Promoteur : Janssen
- **PK-MAB**: Etude de l'impact relatif de différents facteurs de variabilité de l'élimination des anticorps monoclonaux : implication du FcRn (récepteur néonatal pour la partie Fc des anticorps) et de l'historique thérapeutique.
 - Status: Ouvert (19-03-2015 30-09-2020)
 - o Promoteur : Centre Hospitalier Universitaire de Besançon
- POLAR-M: étude de phase 3 randomisée évaluant l'efficacité du calmangafodipir associé à une chimiothérapie FOLFOX6 modifié (5-fluorouracile, acide folique et oxaliplatine), dans la prévention de la neuropathie périphérique induite par une chimiothérapie de 1re ligne, chez des patients ayant un cancer colorectal métastasique.
 - Status: Clos aux inclusions (01-10-2018 31-03-2021)
 - Promoteur : PledPharma
- PRIORITY : Attentes et priorités des patients âgés atteints de cancer pour un premier traitement médical
 - Status : Ouvert (01-01-2016 31-07-2020)
 - o Promoteur : Institut Bergonié
- PRISM : Etude de cohorte évaluant la prise en charge après traitement anti-résorption osseuse injectable et son influence sur la qualité de vie chez des patients ayant des métastases osseuses
 - Statut: Ouvert (30-05-2016 30-05-2022)
 - o Promoteur : Centre Hospitalier Universitaire de Besançon



- QUANARIE : e-Recueil en routine de la qualité de vie relative à la santé des patients atteints d'un cancer du rein métastatique traités par inhibiteur de tyrosine kinase grâce aux nouvelles technologies au sein de l'interrégion Nord-Est
 - o Status: Ouvert (01-07-2017 04-08-2020)
 - o Promoteur : CHRU de Besançon
- RAMPART GETUG-AFU39: Etude de phase III, internationale randomisée, contrôlée, multicentrique, multi-bras et multiétapes (MAMS) évaluant des traitements adjuvants chez des patients atteints d'un carcinome rénal (CCR) localisé réséqué
 ayant un risque élevé ou intermédiaire de rechute
 - Statut: Ouvert (18-07-2018 01-12-2034)
 - Promoteur : UNICANCER
- STELLAR-001 : Etude de phase I évaluant l'innocuité, la tolérance et l'activité antitumorale du IPH5401 associé à du durvalumab chez des patients adultes ayant des tumeurs solides avancées sélectionnées
- **SUNNIFORECAST**: étude de phase 2 randomisée évaluant l'efficacité du nivolumab associé à l'ipilimumab chez des patients ayant un carcinome à cellules rénales à cellules non claires non traité précédemment et de stade avancé.
 - o Status: Ouvert (01-11-2017 31-12-2021)
 - o Promoteur : Goethe University Frankfurt
- **SURF**: Etude de phase Il randomisée et multicentrique évaluant l'efficacité et la tolérance du sunitinib selon l'adaptation du schéma d'administration (dose modifications ou dose interruptions) chez des patients ayant un adénocarcinome rénal avancé ou métastatique.
 - Status: Ouvert (01-02-2016 01-02-2021)
 - o Promoteur : Centre Hospitalier Régional Universitaire (CHRU) de Besançon
- TRANSLATE : Résistance au traitement à la suite de thérapies anti-cancer
 - o Status: Ouvert (08-08-2019 28-12-2020)
 - o Promoteur: Pfitzer
- TRAP : Etude de phase I visant à étudier l'innocuité, la tolérabilité, la pharmacocinétique, l'activité biologique et clinique du MSB0011359C chez des sujets atteints de tumeurs solides métastatiques ou localement avancées et l'expansion vers des indications sélectionnées
 - Status: Ouvert (31-08-2015 31-07-2020)
 - o Promoteur: EMD Serono Research & Development Institute
- TROPHY 01-06 : Etude ouverte de phase II, étude d'IMMU-132 dans le cancer urothélial métastatique
 - Statut: Ouvert (31-08-2018 30-09-2021)
 - Promoteur : Immunomedics
- WITNESS (CA209-9GY): Etude nationale prospective non-interventionnelle évaluant le nivolumab (BMS-936558) chez des patients avec un cancer du rein avancé en 2e ou 3e ligne de traitement en vrai vie
 - Status : Ouvert (12-01-2018 18-01-2022)
 - o Promoteur: Bristol-Myers Squibb

