

Information aux usagers : Le DSRC OncoPaca-Corse décline sa responsabilité concernant les contenus publiés sur d'autres sites web prétendant être liés à notre structure ou utilisant sans autorisation, en tout ou partie, nos dénominations, noms de domaine et marques "OncoPaca" et "OncoPaca-Corse".



EMMY

Epidémiologie de la prise en charge thérapeutique du myélome multiple en France

Phase : Sans

Type d'essai : Académique / Institutionnel

Etat de l'essai : Ouvert

Objectif principal

Décrire l'ensemble des prises en charge thérapeutiques, en termes de protocoles thérapeutiques utilisés pour chaque ligne de traitement, chez des patients atteints de MM et traités à l'hôpital, du diagnostic initial jusqu'à la fin de leur dernière année de collecte.

Objectifs secondaires

Décrire les caractéristiques de patients (sociodémographiques, antécédents, comorbidités, tableau clinique, etc) traités pour un MM selon les prises en charges proposées.

PFS (survie sans progression).

TNT (temps jusqu'au traitement suivant).

OS (survie globale).

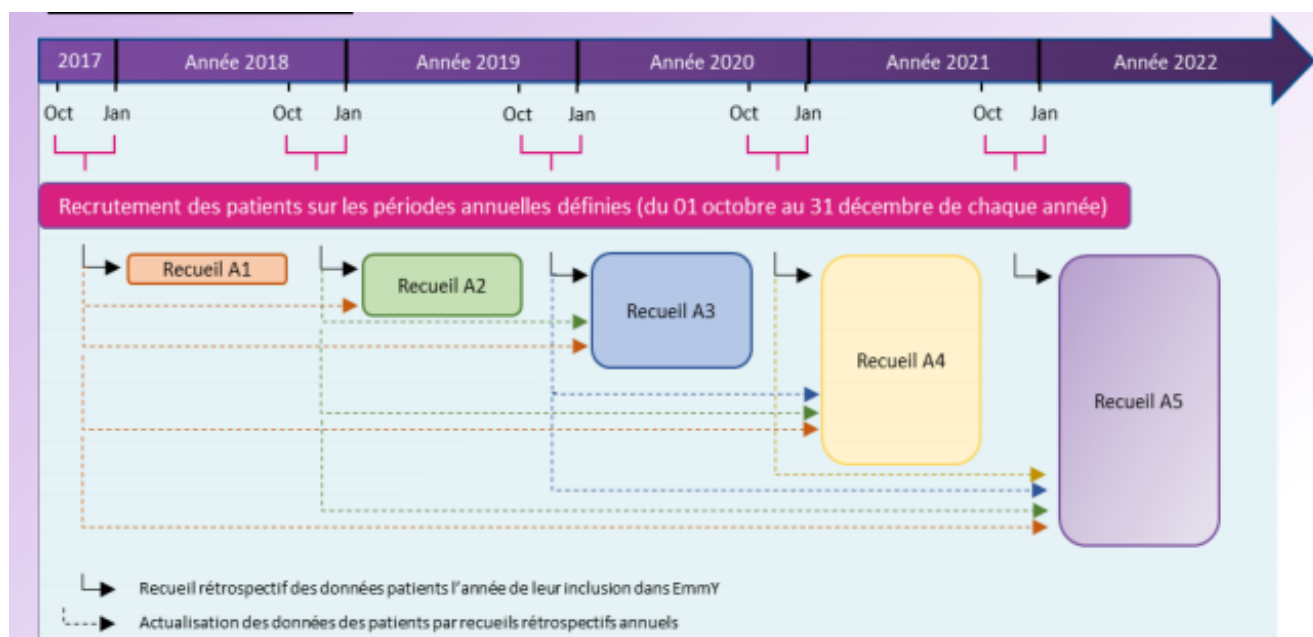
Taux de réponse.

Arrêts définitifs de traitement et les motifs d'arrêt.

Décrire à partir des données de remboursement issues du SNDS, le recours au système de soins des patients pour la prise en charge du MM.

Evoluer au cours des années d'étude les évolutions des pratiques.

Résumé / Schéma de l'étude



Critères d'inclusion

- 1 Patient âgé de 18 ans ou plus.
- 2 Patient présentant un myélome multiple symptomatique ayant nécessité l'initiation (au moins une dose) d'un traitement systémique pour le myélome multiple, toutes lignes confondues, sur la période annuelle d'observation (1er octobre-31 décembre).
- 3 Myélome multiple mesurable défini par au moins un de ces critères :
 1. Immunoglobuline monoclonale $\geq 5\text{g/l}$.
 2. Protéine monoclonale urinaire $\geq 200\text{ mg/24h}$.
 3. Présence dans le sérum d'une chaîne légère $\geq 100\text{ mg/l}$.
- 4 Patient ayant été informé des conditions de réalisation de l'étude.

Critères de non-inclusion

- 1 Patient traité pour un MM non excréteur.
- 2 Patient traité pour un MM asymptomatique.
- 3 Patient traité pour un plasmocytome solitaire ou une leucémie à plasmocytes.
- 4 Patient s'opposant à l'informatisation de ses données.
- 5 Patient pour lequel le dossier médical n'est pas accessible.
- 6 Patient participant à un essai clinique à l'initiation de la ligne de traitement justifiant l'inclusion dans cette étude.
- 7 Patient ayant déjà été inclus par un autre centre.

Calendrier prévisionnel

Lancement de l'étude : Janvier 2018
Fin estimée des inclusions : Janvier 2022
Nombre de patients à inclure : 800

Etablissement(s) participant(s)

> Hôpital de Cannes - Simone Veil

(06) ALPES-MARITIMES

Dr. Régis KAPHAN
Investigateur principal

> CHU de Nice

(06) ALPES-MARITIMES

Dr. Laurence LEGROS
Investigateur principal

> Centre Hospitalier du Pays d'Aix - Centre Hospitalier Intercommunal Aix-Pertuis

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Dr. Abdelaziz CHAIB
Investigateur principal

> Centre Hospitalier Intercommunal de Fréjus Saint-Raphaël

(83) VAR

Dr. Jean GUTNECHT
Investigateur principal

> Centre Hospitalier d'Avignon Henri Duffaut

(84) VAUCLUSE

Dr. Borhane SLAMA
Investigateur principal

Promoteur(s)

Intergroupe Francophone du Myélome (IFM)

Dernière mise à jour le 25 avril 2023

< PRÉCÉDENT

RETOUR AUX RÉSULTATS

SUIVANT >