

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant CRIS/DC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-award	Status du projet (awarded, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Nom de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial	Responsable de traitement	Coordonnées de l'investigateur responsable de traitement	Délegate à la protection des données	Région assignée	Prévalence de l'essai	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO uti(s)	Code(s) de procédure uti(s)	Médicament(s) uti(s)	Age	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICDO exclue(s)	Géographe	Année de début (PRIS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PRIS/ uti(s) (MCO, PSA, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
17/11/2022	KC3022001	Hematology	Non-Hodgkin lymphoma	1/2a	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Classic Non-Hodgkin lymphoma, T cell lymphoma	C811, C812, C813, C814, C817, C844, C846, C847, C860, C863	NA	Brentuximab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with classic Hodgkin lymphoma (CHL) and T cell lymphoma Cohort 2: Patients with T cell lymphoma Cohort 3: Patients who used Brentuximab and had classic Hodgkin lymphoma or T cell lymphoma	Cohort 1: 6450 Cohort 2: 2251 Cohort 3: 1219	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
21/11/2022	KC3022002	Gastroenterology	Cystic Fibrosis	1/2a	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Cystic Fibrosis	E84	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Cystic Fibrosis patients 18 years and above	Cohort 1: 5209	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
12/11/2022	KC3022003	Oncology	Chronic lymphocytic leukemia	3	Post-award	Awarded	ICW0-87K-2022 (2N-0K-2N02)	A Phase 3 Open-Label, Randomized Study of Fixed Dose-rate Pralitinib (1500-300) plus Venetoclax and Rituximab versus Venetoclax and Rituximab in Previously Treated Chronic Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (BRIUW CL-132)	NCT05654931 EudraCT Number: 2021-00063-01 Trials/Trials4-208443	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Chronic lymphocytic leukemia (CLL) and Small lymphocytic lymphoma (SLL)	C811, C830	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL) and Small Lymphocytic lymphoma (SLL), Adult	Cohort 1: 1070	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
24/11/2022	KC3022004	Oncology	Breast cancer	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Breast Cancer	C50	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Female Adult Patients suffering from Breast Cancer	Cohort 1: 18345	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
24/11/2022	KC3022005	Rheumatology	Rheumatoid arthritis (Polymyalgia Rheumatica)	3	Pre-award	Lost	CAIN457C2285	A Randomized, Parallel-group, Double-Blind, Placebo-controlled, Multicenter Phase III Trial to Evaluate Efficacy and Safety of Secukinumab Administered Subcutaneously Versus Placebo, in Combination With a Glucocorticoid Taper Regimen, in Patients With Polymyalgia Rheumatica (PMR)	NCT05767034 Trials/Trials4-42304	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Polymyalgia Rheumatica	M553	NA	NA	50+	all	Patients with Giant Cell Arteritis	M553, M554	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Polymyalgia Rheumatica patients, 50 years old and more, excluding patients with Giant Cell Arteritis.	Cohort 1: 9684	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
06/12/2022	KC3022006	Oncology	Solid tumors	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Solid Tumors, Colorectal cancers and Endometrial cancers	C18, C19, C20, C34, C35, C36, C37, C38, C39, C40, C41, C42, C43, C44, C45, C46, C47, C48, C49, C50, C51, C52, C53, C54, C55, C56, C57, C58, C59, C60, C61, C62, C63, C64, C65, C66, C67, C68, C69, C70, C71, C72, C73, C74, C75, C76, C77, C78, C79, C80, C81, C82, C83, C84, C85, C86, C87, C88, C89, C90, C91, C92, C93, C94, C95, C96, C97, C98, C99, C100	NA	Oxaliplatin, Pembrolizumab, Neulomab, Irinotecan	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancer, Lung cancer, Stomach cancer, liver cancer, Esophageal cancer and Hodgkin lymphoma) Cohort 2: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancer, lung cancer, stomach cancer, liver cancer, esophageal cancer and Hodgkin lymphoma) treated with Oxaliplatin, Pembrolizumab, Neulomab, Irinotecan Cohort 3: Adult Patients with Colorectal cancers and/or Endometrial cancers Cohort 4: Adult Patients with Colorectal cancers and/or Endometrial cancers treated with Oxaliplatin, Pembrolizumab, Neulomab, Irinotecan Cohort 5: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancer, lung cancer, stomach cancer, liver cancer, esophageal cancer and Hodgkin lymphoma) treated with Oxaliplatin, Pembrolizumab, Neulomab, Irinotecan Cohort 6: Adult Patients with Colorectal cancers and/or Endometrial cancers Cohort 7: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancer, lung cancer, stomach cancer, liver cancer, esophageal cancer and Hodgkin lymphoma) treated with Oxaliplatin, Pembrolizumab, Neulomab, Irinotecan	Cohort 1: 173737 Cohort 2: 23950 Cohort 3: 20774 Cohort 4: 792	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
14/12/2022	KC3022007	Hematology	Lymphomas	1	Post-award	Awarded	M33-324	A First-in-Human Study of ABV-153 (MAK13 Inhibitor) in B-Cell Malignancies	NCT05618028 Trials/Trials4-44764	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	All Lymphomas, DLBCL, CLL, SLL	C911, C830, C833, C831, C82, C84, C86, C80, C90,	NA	NA	18+	all	No known bleeding disorders (eg von Willebrand's disease or hemophili), No active hepatitis B or C infection, No known history of human immunodeficiency virus (HIV), No known history of other malignancy	D699, B180, B182, C21, C81	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with all lymphomas, excluding unknown bleeding disorders, Hepatitis B, HIV, or history of other malignancy Cohort 2: Patients with CLL/SLL, excluding including unknown bleeding disorders, Hepatitis B, HIV, or history of other malignancy Cohort 3: Patients with DLBCL, including unknown bleeding disorders, Hepatitis B, HIV, or history of other malignancy	Cohort 1: 5972 Cohort 2: 1923 Cohort 3: 1688	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
11/12/2022	KC3022008	Oncology	Gastric Cancer	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Gastric Cancer	C16	NA	Oxaliplatin, Trastuzumab	18+	all	NA	NA	France	2017-2021	60 mois	5 ans de recul néo-vasculaire car il s'agit d'un régime de cancer assez rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Gastric cancers Cohort 2: Adult Patients with Gastric cancers treated with Oxaliplatin, Trastuzumab	Cohort 1: 9147 Cohort 2: 1609	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
18/12/2022	KC3022009	Cardiology	Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	2b/3	Post-award	Awarded	AV-101-002	IMPACT: A Phase 2b/3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, 24-Week Dose Ranging and Confirmatory Study to Evaluate the Safety and Efficacy of AV-101 in Patients with Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	NCT05036135 EudraCT Number: 2021-00301-11 Trials/Trials4-183853	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	Q70, Q72	NA	NA	18-75 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	Cohort 1: 14627	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
20/12/2022	KC3022010	Neurology	Multiple Sclerosis	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Multiple Sclerosis	G35	NA	Ocrelizumab, Rituximab	18-60 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Multiple Sclerosis Cohort 2: Adult Patients with Multiple Sclerosis treated with Ocrelizumab and/or Ocrelizumab Cohort 3: Adult Patients with Multiple Sclerosis treated with Rituximab	Cohort 1: 14025 Cohort 2: 7611 Cohort 3: 2572	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCROC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Statut du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/Identifiant EudraCT ou EUCY/Identifiant Trial zone	Responsable de l'étatement	Coordonnées de la responsable de l'étatement	Délicatesse à la protection des données	Régional assigné	Modalité de traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICSD3 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évalué(s)	Code(s) C202 exclu(s)	Géographie	Année de démarrage (PMS)	Profondeur historique	Justification de la base de données (MCO, SML, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique	
12/12/2022	IC3202011	Rheumatology	Systemic Lupus Erythematosus	3	Post-award	Awarded	IC1392001	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-Controlled, Multicenter Trial to Assess Efficacy and Safety of Fulfostigast (FCS) Compared to Placebo in Subjects with Moderately to Severely Active Systemic Lupus Erythematosus	NCT0303674, FCS170101-170102-170103	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Systemic Lupus Erythematosus	M320 (only Rheumatoid Arthritis), M321, M326, M329	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Patients with SLE (Systemic Lupus Erythematosus)	Cohort 1: 7960	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
18/12/2023	IC3202012	Oncology	Solid tumors	1/2a	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Malignant tumor of Breast, Prostate Cancer, Ovarian Cancer, Pancreatic cancer	C6, C6L, C7L, C56	NA	NA	18+	cohort specific	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult Female Patients with Breast Cancer Cohort 2: Adult Female Patients with Ovarian Cancer Cohort 3: Adult Male Patients with Prostate Cancer	Cohort 1: 18340 Cohort 2: 24279 Cohort 3: 46038 Cohort 4: 122476	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
01/01/2023	IC3202013	Gastroenterology	Pediatric Inflammatory Colitis	3	Post-award	Awarded	IC1392001	A multicenter, phase 3, open label study to investigate the efficacy of mesalazine in participants 2 years to less than 18 years of age with moderately to severely active UC	NCT05794246, Trial#T005D-00230, EUCY number: 2022-502183-20-00	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Pediatric UC	E53	NA	NA	2-17 years	all	NA	NA	France	2020-2021	14 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'une population de patients jeunes (enfants et adolescents), afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO Cohort 1: 2-17 years patients with UC	Cohort 1: 2362	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
06/01/2023	IC3202014	Oncology	Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC)	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Non-small cell lung Cancer (NSCLC)	C54	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult patients with lung cancer (NSCLC) Cohort 2: Ovarietal breast and consumption from Spain	Cohort 1: 146156 Cohort 2: 2732	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
06/01/2023	IC3202015	Rheumatology	Osteoarthritis of knee	2	Pre-award	Awarded	AMB-LAS-P	A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group trial to investigate the efficacy and safety of different intra-articular (IA) dosages of 4P-00 in subjects with primary osteoarthritis of the knee	NCT05418656, Trial#T005D-00475, EUCY number: 2022-500271-31-00	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Primary Osteoarthritis of knee	M170, M171, M179	N2L001; N2L002; N2L002	NA	NA	40-80	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult patients who are suffering from Osteoarthritis of knee and had treated using intra-articular injection	Cohort 1: 4837	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
08/01/2023	IC3202016	Infectious Diseases	Chronic Hepatitis B	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Chronic Hepatitis B without Delta Agent	E81	NA	NA	18+	all	Hepatitis A/C/D/E, Hepatitis B with Delta agent, and HIV	E81; E83; E180; E182; E192; E20; E21; E24 and Z21	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult patients suffering from Chronic Hepatitis B without delta agent Cohort 2: Adult patients with Chronic Hepatitis B without delta agent, excluding those with Hepatitis A/C/D/E, HIV, and Hepatitis B with delta agent	Cohort 1: 8042 Cohort 2: 6677	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
16/01/2023	IC3202017	Oncology	Urothelial Carcinoma	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Upper Tract Urothelial Carcinoma	C65, C66	J0LD000; J0LD059; AND Chemotherapy sessions Z512, Z512	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult patients with Upper Tract urothelial carcinoma Cohort 2: Procedure codes J0LD000, J0LD059, AND Chemotherapy sessions Z512, Z512	Cohort 1: 5433 Cohort 2: 6739	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
18/01/2023	IC3202018	Oncology	Small Cell Lung Cancer (SCLC)	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Small Cell Lung Cancer	C54	NA	Abiraterone, Docetaxel, Irinotecan, Topotecan and Etoposide	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Patient aged >=18 years diagnosed with lung cancer (SCLC) undergoing treatment with Abiraterone, Docetaxel, Irinotecan, Topotecan and Etoposide.	Cohort 1: 4357	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
18/01/2023	IC3202019	Oncology	Chronic Lymphocytic Leukemia	3	Post-award	Awarded	LXND BTK-10022	A Phase II Open-Label, Randomized Study of Fixed Duration Pirtotuzumab (LXND-305) Plus Venetoclax and Rituximab Versus Venetoclax and Rituximab in Previously Treated Chronic Lymphocytic Leukemia (Small Lymphocytic Lymphoma (SLL))	NCT04954493, Trial#T005D-018433, EudraCT Number: 2021-00043-49	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Chronic Lymphocytic Leukemia	C91.1, C93.0	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult patients with Chronic Lymphocytic leukemia (CLL/Small lymphocytic lymphoma (SLL))	Cohort 1: 19370	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
01/02/2023	IC3202020	Oncology	Ovarian Cancer	2/3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Ovarian Cancer	C56	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult Female Patients with Ovarian Cancer	Cohort 1: 24279	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
02/02/2023	IC3202021	Oncology	Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult patients with Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	Cohort 1: 132176	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
07/02/2023	IC3202021-a	Oncology	Head and Neck Cancers	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Head and Neck Cancers (NSCLC)	C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C09, C10, C12, C13, C14, C15, C12, C16	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus possible l'impact de l'impact du nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO Cohort 1: Adult Patients with Head and Neck Cancers	Cohort 1: 48759	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
09/02/2023	IC3202022	Neurology	Alzheimer's Disease	2	Post-award	Awarded	247AD021	A Randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel group study to assess the safety, efficacy and tolerability of BR001 in subjects with mild cognitive impairment due to Alzheimer's	NCT05399888, Trial#T005D-019730, EudraCT Number: 2022-503444-15-00	QVIA	Barbara Bressolles	Armud WALI	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Alzheimer's Disease	E80	NA	NA	50-80 years	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'une population de patients âgés, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO Cohort 1: Adult patients with Alzheimer's G30	Cohort 1: 143587	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vous voulez voir le document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCROC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Statut du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/identifiant EudraCT ou EUCY/identifiant Trial zone	Responsable du traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délicatesse à la protection des données	Régional assigné	Modalité de traitement	Nom de la pathologie	Cod(e) ICSD3 utilisé(s)	Cod(e) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évalué(s)	Cod(e) CDD3 exclu(s)	Géographe	Année de début (PMS)	Profondeur historique	Justification de la base de données (MCO, SRA, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique		
09/02/2023	K3202203	Neurology	Myasthenia Gravis	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Aurélien Lampuru	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Myasthenia Gravis	G10.0	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2017-2021	60 mois	Cinq ans de recul rétrospectif car il s'agit d'une forme de maladie rare, afin d'avoir un nombre de patients suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Myasthenia Gravis, 18+, G10.0	Cohort 1: 16935	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
10/02/2023	K3202204	Neurology	Focal Epilepsy Patients	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Aurélien Lampuru	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Focal Epilepsy Patients	G40.2, G40.1	NA	NA	12-75 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Focal epilepsy patients	Cohort 1: 11808	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
10/02/2023	K3202205	Neurology	Generalized Epilepsy Patients	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Aurélien Lampuru	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Generalized Epilepsy Patients	G40.3	NA	NA	12-75 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Generalized epilepsy patients	Cohort 1: 12450	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
11/02/2023	K3202206	Neurology	Spiral Muscular Atrophy	1	Post-award	Awarded	27HW101	A Randomized, Blinded, Placebo-Controlled, Phase 1 Single Ascending Dose Study in Healthy Adult Male Volunteers and an Open-Label Multiple Ascending Dose Study in Pediatric SMA. Participants Previously Treated with Onasemnogene Apheresis (Zincarna™) to Evaluate the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of B18115	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Aurélien Lampuru	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Spiral Muscular Atrophy	G120, G121, G122, G129	NA	NA	0-12	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: G120, G121, G122, G129: 0-12 years old; 2021	Cohort 1: 516	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
13/02/2023	K3202207	Rheumatology	Gout	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Gout	Cohort 1: M100, M101, M102, M104, M109	NA	NA	18+	all	NA	Cohort 1: M100, M102, M104, M109; Cohort 2: M100, M102, M104, M109	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: M100; 18+; EXCLUSION M100, M102, M109; Cohort 2: M100, M101, M102, M104, M109; EXCLUSION M100, M101, M102, M104, M109	Cohort 1: 13841 Cohort 2: 19078	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
14/02/2023	K3202208	Oncology	Classic Hodgkin's lymphoma	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Classic Hodgkin's lymphoma	C81.1, C81.2, C81.3, C8A, C87.0	NA	Brentuximab Vedotin, Nivolumab, Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Classic Hodgkin's lymphoma patients adult, Brentuximab Vedotin, Nivolumab, Pembrolizumab	Cohort 1: 41377	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
15/02/2023	K3202209	Cardiology	Pulmonary Hypertension	3	Pre-award	Lost	PH 1606 PH-11D	A Multicenter, Randomized, Double-Blinded, Placebo-Controlled Trial to Evaluate the Safety and Efficacy of Inhaled Treprostinil in Subjects with Pulmonary Hypertension due to Parenchymal Lung Disease	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Aurélien Lampuru	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Hypertension (PH) due to Parenchymal Lung Disease (PLD)	J20, J27.2, J44.1, J44.9	NA	NA	18+	all	Anaphylactic Shock, Left Ventricular Insufficiency	T88L, T89L	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Pulmonary Hypertension adult patients	Cohort 1: 7063	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
17/02/2023	K3202210	Pulmonology	Severe Asthma	3	Post-award	Awarded	21J095	A multi-center, single arm, open-label extension study to evaluate the long-term safety of GSK31204 (Epoprodenolol) in adult and adolescent participants with severe asthma with an eosinophilic phenotype from studies 206713 or 212744	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Aurélien Lampuru	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Severe Asthma	J45	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MED	Cohort 1: Severe asthma adult patients, J45	Cohort 1: 115118	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
17/02/2023	K3202211	Cardiology	Single Ventricule Heart Disease	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Aurélien Lampuru	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	SHD	Q23.0, Q22.4, Q23.1 and Q20.4	NA	NA	12-18	all	NA	NA	France	2019-2021	36 mois	Trois ans de recul rétrospectif car il s'agit d'une forme de maladie rare, afin d'avoir un nombre de patients suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Patients with SHD	Cohort 1: 1236	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
20/02/2023	K3202212	Neurology	Myasthenia Gravis	4	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Myasthenia Gravis	G70	NA	Eculizumab, Human immunoglobulin	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MED	Cohort 1: G70 Cohort 2: G70 and Eculizumab, Human immunoglobulin	Cohort 1: 0384 Cohort 2: 3811	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
21/02/2023	K3202213	Oncology	Non clear cell renal carcinoma	3	Post-award	Awarded	10J02_304	A randomized open label phase 3 study of G102 + Nivolumab vs Sorafenib with subjects with advanced or metastatic non clear cell carcinoma	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Non Clear cell carcinoma	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients_C64	Cohort 1: 13061	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
21/02/2023	K3202214	Neurology	Acute Ischemic Stroke	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Four D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 45467-92099	Ahmad WALI	Chirurgie d'établissements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Acute Ischemic Stroke	I63	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Maximiser le plus rétrospectif afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Cerebral Infarction/ Acute ischemic Stroke	Cohort 1: 122965	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCROC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Statut du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant Eudract or EUCT	Responsable du traitement	Coordonnées du responsable de l'étude	Délegate à la protection des données	Régional assigné	Modalité de traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICSD3 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évalué(s)	Code(s) ICSD3 exclu(s)	Géographie	Année de début (PMS)	Profondeur historique	Justification de la base de données (MCO, SML, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique		
24/05/2023	IC3022035	Dermatology	Allergy	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Atopic dermatitis, Primary Myelofibrosis	L208, L209, H50, 2020, T794	NA	NA	0-1 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Paediatric Patients with Atopic dermatitis or Asthma or Allergy or personal history of allergy (other than allergy due to drug or biologic substances)	Cohort 1: 1221	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
24/05/2023	IC3022036	Hematology	Myelofibrosis	2b	Post-award	Awarded	N6-018-201	A Phase 2b, Open-label, Multicenter, Randomized, Controlled, 2-Arm Study to Assess the Efficacy and Safety of Oral Administration of G26 versus Best Available Therapy in Subjects with Primary Myelofibrosis, Post-Polycythemia Vera Myelofibrosis, or Post-Essential Thrombocythemia Myelofibrosis with Severe Thrombocytopenia (Patient Count = 62/300/24)	NCT0454096, T1717 (revised)-402212	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Myelofibrosis, Myelofibrosis, Post-Polycythemia Vera Myelofibrosis, or Post-Essential Thrombocythemia Myelofibrosis	D474, D45, D473, D471	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Adult Patients with Myelofibrosis, Polycythemia vera, Essential Thrombocythemia, and Myeloproliferative disease	Cohort 1: 17039	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
27/02/2023	IC3022037	Pulmonology	Idiopathic Pulmonary Fibrosis	2	Pre-award	Pending	PR5-220 in IPF	A Randomized, Double-Blind, Placebo-controlled Study to Assess the Efficacy and Safety of PR5-220 at Two Doses Administered by Oral Inhalation Compared to Placebo in Patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF)	NCT05473533	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Idiopathic Pulmonary Fibrosis	84-1	NA	NA	40-85 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis	Cohort 1: 20263	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
28/02/2023	IC3022038	Oncology	Renal Cell Carcinoma	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Aurélien Lempère	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Renal Cell Carcinoma	C64	NA	Neutunab, Nivolumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: C64, 18+, 2023 Cohort 2: C64, Neutunab, 18+, 2021	Cohort 1: 12421 Cohort 2: 3607	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
28/02/2023	IC3022039	Pulmonology	Asthma	3	Pre-award	Pending	COVIM-49C2301	A double-blinded, double-blind, randomized, parallel-group, active controlled study to evaluate the efficacy and safety of DQ1549 (indacaterol acetate / glycopyrronium bromide / mometasone furoate) compared to salmeterol xinafoate/fluticasone propionate in children from 12 years to less than 18 years of age with asthma	NCT05776027, EUCT number: 2022-502465-26-00, T1717(revised)-462779	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Aurélien Lempère	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Asthma	H6, J46	NA	NA	12-17 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: H6, J46 Pediatric 12-17 yrs, Asthma	Cohort 1: 5735	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
28/02/2023	IC3022040	Oncology	Malignant Melanoma of skin	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Malignant Melanoma of Skin	C43	NA	Pembrolizumab, Neutunab, Ipilimumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Adult Patients with Melanoma Cohort 2: Adult Patients with Melanoma treated with Ipilimumab, Neutunab, and Pembrolizumab	Cohort 1: 23693 Cohort 2: 6262	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
28/02/2023	IC3022041	Gastroenterology	Ulcerative Colitis	3b	Post-award	Awarded	GT-MC-AMB2	A multicenter, 3b open label, single arm study to investigate bowel urgency and its relationship with other outcome measures in adults with moderate to high UC	NCT05767021, T1717(revised)-462923, EUCT number: 2022-502359-34-00	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	UC	K51.0, K51.3, K51.4, K51.5, K51.8, K51.9	NA	NA	18-80 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: 18-80 years patients with UC	Cohort 1: 19317	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
04/03/2023	IC3022042	Genetics	Genetic disorder of Obesity	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Obesity (genetic obesity), Bardet-Biedl Syndrome	F66, Q88, Q876	NA	NA	12-60 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Patients with Other obesity (Genetic Disorders of Obesity), Bardet-Biedl syndrome	Cohort 1: 48075	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
09/03/2023	IC3022042+	Rheumatology	Systemic lupus erythematosus	1/2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Systemic lupus erythematosus	M32, M32b, M329	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Adult Patients with Systemic Lupus Erythematosus (SLE)	Cohort 1: 7783	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
10/03/2023	IC3022043	Oncology	Renal Cell Carcinoma	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Clear Cell Renal cell Carcinoma	C64	NA	Avelumab, Bevacizumab, Ipilimumab, Neutunab, or Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Adult Patients with Renal Cell Carcinoma (C64) who were on treatment with Avelumab, Bevacizumab, Ipilimumab, Neutunab, or Pembrolizumab	Cohort 1: 3618	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
14/03/2023	IC3022044	Oncology	Pancreatic Adenocarcinoma	1/2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Pancreatic Ductal Adenocarcinoma	C20, C21, C22, C23, C23.1, C23.2, C23.3, C23.4, C23.5, C23.6, C23.9	HPFA02; HPFA03; HPFA04; HPFA05; HPFA06; HPFA07; HPFA08; HPFA09; HPFA10; HPFA11; HPFA12; HPFA13; HPFA14; HPFA15; HPFA16; HPFA17; HPFA18	NA	NA	18-80 years	all	Metastatic carcinoma/Metastatic disease	C76; C78; C80; C85	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Patients with Pancreatic Ductal Adenocarcinoma (PAC) and who have undergone a curative resection through pancreateoduodenectomy (Whipple), excluding those with metastatic disease	Cohort 1: 2214	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
15/03/2023	IC3022044+	Endocrinology	Obesity	3b	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage # Stabilissements de soins et capacité de ces établissements à fournir accueilli différentes études cliniques	Obesity	E66	NA	NA	18+	all	NA	E10; E11; E12; E13; E14	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Cohort 1: Adult Patients with Obesity excluding those who have any type of Diabetes	Cohort 1: 566199	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCROC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet post-award	Statut du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant Eudract ou EUCY Identifiant Trial zone	Responsable du traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délicates à la protection des données	Régional/ Analyse assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO3 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évalué(s)	Code(s) ICDO3 exclu(s)	Géographe	Année de début (PMS)	Profondeur	Justification de la base de données historique	Base de données priorisée (MCO, SRA, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
30/03/2023	IC3202045	Gastroenterology	Crohn's Disease/ Ulcerative Disease	2	Pre-award	Awarded	144574-MM-2036	A 14-Week Phase 2b, Randomized, Double-Blind, Dose-Ranging Study to Determine the Pharmacokinetics, Efficacy, Safety, and Tolerability of T3440234 in Adult Patients with Moderate to Severe Ulcerative Colitis or Crohn's Disease (RELIEVE UCCO)	Eudract Number: 2021-00885-19	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Crohn's Disease/ Ulcerative Disease	K50, K51	NA	Inflixumab, Certolizumab pegol, Ustekinumab, Adalimumab, Natalizumab, Golimumab	18-75 years	all	Other Gastrointestinal Disorders	K33, K35, K36, K37, K38, K39, K40, K43	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Crohn's Disease (CD) and Ulcerative Colitis (UC) and treated with Infliximab, Certolizumab pegol, Ustekinumab, Adalimumab, Natalizumab, Golimumab, excluding other gastrointestinal disorders	Cohort 1: 2102	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/03/2023	IC3202046	Oncology	Metastatic Colorectal Cancer	2	Pre-award	Lost	1421022	A PHASE 2, RANDOMIZED, OPEN-LABEL STUDY OF ENCAORINE AND CETUXIMAB PLUS PEMBROLIZUMAB VERSUS PEMBROLIZUMAB ALONE IN PARTICIPANTS WITH PREVIOUSLY UNTREATED BRAF V600E MUTANT, MSI-H/HDMMR METASTATIC COLORECTAL CANCER	Eudract Number: 2019-00755-26 ClinicalTrials.gov ID: NCT03217446	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Metastatic Colorectal Cancer (without appendix cancer)	C180, C182, C183, C184, C185, C186, C187, C188, C189	NA	Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'un médicament innovant, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Patients (18 years and above) with Cancer of Colon (without appendix cancer) Cohort 2: Patients (18 years and above) with Cancer of Colon (with appendix cancer) treated with Pembrolizumab	Cohort 1: 15408 Cohort 2: 403	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/03/2023	IC3202047	Infectious Diseases	Genital Herpes Simplex	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Genital Herpes virus infection (Genital Herpes Simplex)	A60	NA	NA	18-65 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Acquired Herpes virus infection (Genital Herpes Simplex)	Cohort 1: 281	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/03/2023	IC3202048	Pulmonology	Cystic Fibrosis	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Cystic Fibrosis	E84	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients suffering from Cystic Fibrosis	Cohort 1: 5209	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
30/03/2023	IC3202049	Rheumatology	Juvenile Idiopathic Arthritis	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Juvenile Idiopathic Arthritis	M08, M08A, M08B, M08C, M08D, M08E, M08F, M08G, M08H, M08I, M08J, M08K, M08L, M08M, M08N, M08O, M08P, M08Q, M08R, M08S, M08T, M08U, M08V, M08W, M08X, M08Y, M08Z	NA	NA	8-17 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with juvenile Idiopathic Arthritis (JIA) and Arthropathic Psoriasis	Cohort 1: 886	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
04/04/2023	IC3202050	Oncology	Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) and Breast cancer	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	NSCLC and Breast cancer	C50 and C34	NA	NA	18+	cohort specific	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Lung Cancer (NSCLC) Cohort 2: Adult Female patients with breast cancer	Cohort 1: 146156 Cohort 2: 181405	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
05/04/2023	IC3202051	Neurology	Supranuclear Palsy and Parkinson's disease	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Progressive Supranuclear Palsy and Parkinson's Disease	G211 and G20	NA	NA	40-80 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Progressive supranuclear palsy (PSP) Cohort 2: Parkinson's Disease	Cohort 1: 1153 Cohort 2: 41294	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
06/04/2023	IC3202052	Gastroenterology	Fecal Incontinence	3a	Post-award	Awarded	C-01-02-S-009	Skeletal muscle-derived cell implantation for the treatment of fecal incontinence: a phase II, randomized, controlled, double-blind, two-armed clinical study	NCT04976253, Eudract Number: 2021-00379-42	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Fecal Incontinence	R15	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car de nombreuses interventions chirurgicales qui peuvent être réalisées prises en compte en raison de la non-évaluabilité des codes de procédure (ICAM en France, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Fecal Incontinence	Cohort 1: 22640	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
07/04/2023	IC3202053	Oncology	All Cancers	2	Pre-award	Pending	036/05-79004	A Phase 2, multi-indication, open-label study to evaluate the efficacy and safety of Rucaparib (J-084) in patients with recurrent or metastatic solid tumors	NCT04145622	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	All Cancers	C06-C07	NA	NA	NA	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with all types of cancers (Cancers from C00 to C97) Cohort 2: Patients with Solid tumors (cancers from C00 to C80) Cohort 3: Patients with haematology cancers (cancers from C81 to C97)	Cohort 1: 126829 Cohort 2: 1140379 Cohort 3: 130961	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
11/04/2023	IC3202054	Nephrology	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome (aHUS)	3	Pre-award	Pending	13M023F1205	A multicenter, single-arm, open-label trial to evaluate efficacy and safety of oral, twice daily (PM23) adult atypical hemolytic uremic syndrome (aHUS) patients who are naive to complement inhibitor therapy.	NCT04989430, Eudract Number: 2020-005180-13	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome (aHUS)	D593	NA	Ravulizumab and Eculizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Hemolytic Uremic Syndrome (HUS)	Cohort 1: 631 Cohort 2: 259	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
14/04/2023	IC3202055	Nephrology	Focal Segmental Glomerulosclerosis	3	Post-award	Awarded	1434-0004	A multicenter, randomized, double-blind, parallel group, placebo-controlled study to assess the efficacy, safety, tolerability, pharmacokinetics and pharmacodynamics profile of BI 954358 administered orally once daily for 12 weeks in patients with focal segmental glomerulosclerosis.	NCT03212624, Eudract Number: 2020-000384-24, Trial#T0ve03, 423757	QVBA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Nephrotic syndrome, FSGS/ Focal Segmental Glomerulosclerosis	N04, N04A, N04B, N04C, N04D, N04E, N04F, N04G, N04H, N04I, N04J, N04K, N04L, N04M, N04N, N04O, N04P, N04Q, N04R, N04S, N04T, N04U, N04V, N04W, N04X, N04Y, N04Z	NA	NA	18-75 years	all	Diabetic neuropathy, Aporit syndrome, Lupus nephritis, Monoclonal gammopathy of Hygerrhism (Bence-Jones crisis)	E14, G87E, M25Z, N25Z, O25Z, I03	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Nephrotic syndrome, FSGS/ Focal Segmental Glomerulosclerosis excluding Diabetic neuropathy, Aporit syndrome, Lupus nephritis, Monoclonal gammopathy, Hypertension (Bence-Jones crisis)	Cohort 1: 3909	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
02/05/2023	IC3202056	Endocrinology	Acromegaly	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 94567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir accueillir différentes études cliniques	Acromegaly	E220	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Acromegaly	Cohort 1: 1962	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCROC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/identifiant EudraCT/identifiant Trial zone	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Delégataire à la protection des données	Régional assigné	Modalité de traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICSD3 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évalué(s)	Code(s) ICSD3 exclu(s)	Géographie	Année de début (PMS)	Profondeur historique	Justification de la mise en œuvre historique	Bases de données (MCO, SRA, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
03/05/2023	IC3022057	Oncology	Malignant Tumor of Breast	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	C50	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with malignant cancer of breast	Cohort 1: 186203	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
14/05/2023	IC3022058	Cardiology	Atherosclerotic Cardiovascular Disease	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	I21, I63, I73	NA	NA	18-85 ans	all	I21, I20B, I63L, I63, I73L, I73B	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: History of ASCVD	Cohort 1: 150002	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
14/05/2023	IC3022059	Oncology	Head and Neck Cancer	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	C09, C0D, C0Z, C03, C0A, C05, C0C, C09, C10, C12, C13, C14, C15	NA	Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Head and Neck cancer Cohort 2: Head & Neck Cancer treated with Pembrolizumab	Cohort 1: 44871 Cohort 2: 1933	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
18/05/2023	IC3022060	Infectious Diseases	Respiratory Tract Infections	3b	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	J09, J10, J072, J070, J071, J072, J073, J074, J075, J09, J074, J21, J20, J210	NA	NA	all	all	NA	NA	France	2019-2021	12 mois, 24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit de comparer les résultats des tests pour les patients atteints ou non avant COVID et SARS-CoV-2, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif. Par conséquent, 3 centres ont une période de données de 2019	MCO	Cohort 1: Patients with Influenza B (2019; 12 months) Cohort 2: Patients with Influenza A (2019; 12 months) Cohort 3: Patients with SARS-CoV-2 (2020-2021; 24 months) Cohort 4: Patients with RSV (2019; 12 months)	Cohort 1: 33388 Cohort 2: 12826 Cohort 3: 1603144 Cohort 4: 27301	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
11/05/2023	IC3022061	Infectious Diseases	Invasive Aspergillus	3	Post-award	Awarded	902318/0041	A Phase II, adjuvant clinical, randomized study to evaluate the efficacy and safety of treatment with abiraterone versus treatment with AmBisone <sup>®</sup> followed by standard of care (SOC) in patients with Invasive Fungal Disease (IFD) caused by Aspergillus species	EudraCT number 2021.000386-32	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	B440	NA	Amphotericin B, Voriconazole, Isavuconazole	18-85	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Invasive Aspergillus Cohort 2: Invasive Aspergillus + Amphotericin B Cohort 3: Invasive Aspergillus + Voriconazole, Posaconazole, Isavuconazole	Cohort 1: 1293 Cohort 2: 297 Cohort 3: 1156	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
11/05/2023	IC3022062	Women's Health / Sexual Health	Vulvar Atrophy or Atrophic Vulvovaginitis	1	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	N905	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Female Patients with Vulvar Atrophy	Cohort 1: 241	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
11/05/2023	IC3022063	Oncology	Head and Neck Cancer	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	C09, C0D, C0Z, C03, C0A, C05, C0C, C09, C10, C12, C13, C14, C15	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Head and Neck Cancer (PMSIC)	Cohort 1: 44871	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
26/05/2023	IC3022084	Dermatology	Atopic Dermatitis	3b	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	L30	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'un traitement innovant, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Patients with Atopic Dermatitis	Cohort 1: 5851	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
11/05/2023	IC3022065	Oncology	Metastatic Colorectal Cancer	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	C18, C19, C20, C79, C79	Biossai	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with metastatic colorectal cancer and addition of Frequencies of procedures done	Cohort 1: 396810	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
01/06/2023	IC3022066	Dermatology	Epidemiolysis bullosa dystrophica	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	Q812	NA	NA	all	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients diagnosed with Epidemiolysis bullosa dystrophica	Cohort 1: 162	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
09/06/2023	IC3022067	Dermatology	Hidradenitis Suppurativa	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	L731	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Hidradenitis Suppurativa	Cohort 1: 6220	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
09/06/2023	IC3022068	Endocrinology	Bariatric Surgery	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	Cohort 1: 2988; Cohort 2: 2162; E369	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Post Bariatric Hypoglycemia Cohort 2: Post Bariatric Hypoglycemia IC30 codes E362 or E369	Cohort 1: 3921 Cohort 2: 12602	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
06/06/2023	IC3022069	Oncology	Multiple Myeloma	1	Post-award	Awarded	08 2001-101	A Phase 1, First-in-Human, Multicenter, Open Label, Dose-Escalation and Dose-Expansion Study of Single Agent DS-2001 in Patients with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma.	NCT010862012	QVVA	Four D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chirurgie et établissements de soins et capacité de nos établissements à fournir accrédité différentes études cliniques	C900	NA	NA	all	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Multiple Myeloma and malignant plasma cell tumors ( THIS COHORT IS NOT DELIVERED) Cohort 2: Patients with Multiple Myeloma	Cohort 1: 11057 (THIS COHORT IS NOT DELIVERED) Cohort 2: 30963	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCPEC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/identifiant EudraCT ou EUCL/identifiant Trial zone	Responsable de l'essai	Coordonnées du responsable de l'essai	Delégue à la protection des données	Régional assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO3 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évalué(e)	Code(s) ICDO3 exclu(s)	Géographie	Année de début (PMS)	Profondeur	Justification de la mise en œuvre	Base de données prospectives (MCO, SRA, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
07/06/2023	K32022076	Oncology	Head and Neck Cancers	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Head and Neck Cancer, Melanoma, Oesophageal cancer	C00-C14, C30-C32, C41, C16	NA	Igflimumab, Nivolumab, Pembrolizumab, Cemiplimumab, Durvalumab, Tremelimumab, Doxorubicin, Paclitaxel, Oxaliplatin, Docetaxel	18- 80 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Head and Neck Cancer Cohort 2: Adult Patients with Malignant Melanoma of Skin Cohort 3: Adult Patients with Malignant Resection of Stomach	Cohort 1: 3326 Cohort 2: 1545 Cohort 3: 636	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
12/06/2023	K32022075	Oncology	Malignant Melanoma of skin	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Malignant Melanoma of skin	C49	NA	Atezolizumab, Cemiplimumab, Durvalumab, Ipilimumab, Nivolumab, Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Malignant Melanoma of skin treated with Atezolizumab, Cemiplimumab, Durvalumab, Ipilimumab, Nivolumab, or Pembrolizumab Cohort 3: Adult Patients with Malignant Melanoma of skin treated with Pembrolizumab	Cohort 1: 23693 Cohort 2: 6263 Cohort 3: 1978	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
12/06/2023	K32022077	Oncology	Renal Cell Carcinoma	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Renal Cell Carcinoma of skin	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Clear Cell Renal Cell Carcinoma	Cohort 1: 31030	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
14/06/2023	K32022073	Hematology	Acute Myeloid Leukemia and Myelodysplastic Syndromes	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Acute Myeloid Leukemia (AML) and/or Myelodysplastic Syndromes (MDS)	C320, D46	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Acute Myeloid Leukemia (AML) Cohort 2: Adult Patients with Acute Myeloid Leukemia (AML) Cohort 3: Adult Patients with Myelodysplastic Syndromes (MDS)	Cohort 1: 33669 Cohort 2: 22512 Cohort 3: 23446	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
15/06/2023	K32022074	Cardiology	Pulmonary hypertension	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Pulmonary Hypertension, Interstitial Lung Diseases with Fibrosis	1770, I272, I841, I849	EQOP06; EQOP001	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Pulmonary hypertension and interstitial lung diseases with Fibrosis who have undergone procedure of catheterization or measurement of right heart and pulmonary artery	Cohort 1: 6979	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
21/06/2023	K32022075	Rheumatology	Complement Mediated Disorders	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Complement Mediated Disorders (Anti-phospholipid syndrome, Behçet's disease, Immune Thrombocytopenic Purpura, Dermatomyositis, and Bullous pemphigoid)	D86, M52, D83, M31, M39, L120	NA	NA	18- 85 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Antiphospholipid syndrome Cohort 2: Adult Patients with Behçet's disease Cohort 3: Adult Patients with Immune Thrombocytopenic Purpura Cohort 4: Adult Patients with Dermatomyositis Cohort 5: Adult Patients with Bullous Pemphigoid	Cohort 1: 2774 Cohort 2: 2751 Cohort 3: 3155 Cohort 4: 1251 Cohort 5: 2580	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
22/06/2023	K32022076	Rheumatology	ANCA Vasculitis	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Anti-neutrophil cytoplasmic antibodies (ANCA)	M31.7, I77.82, M31.1, M31.3	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: ANCA vasculitis patients	Cohort 1: 1454	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
29/06/2023	K32022077	Infectious diseases	Community Acquired Pneumonia	3	Post-award	Awarded	REPO21	Respirator 1200 mg three times a day as add-on therapy to standard of care to limit disease progression in hospitalized adult patients with COVID-19 and other community-acquired pneumonia. A multinational, multicentre, randomised, double-blind, placebo controlled, parallel group phase III trial (REAPAD-22)	EudraCT 2021-00951-32	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Susha Swarthi	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Community acquired pneumonia	J89, I27.8, J99	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Community acquired pneumonia in Jan 2021; Cohort 2: Community acquired pneumonia in Feb 2021; Cohort 3: Community acquired pneumonia in Mar 2021; Cohort 4: Community acquired pneumonia in Apr 2021; Cohort 5: Community acquired pneumonia in May 2021; Cohort 6: Community acquired pneumonia in Jun 2021; Cohort 7: Community acquired pneumonia in Jul 2021; Cohort 8: Community acquired pneumonia in Aug 2021; Cohort 9: Community acquired pneumonia in Sept 2021; Cohort 10: Community acquired pneumonia in Oct 2021; Cohort 11: Community acquired pneumonia in Nov 2021; Cohort 12: Community acquired pneumonia in Dec 2021; Cohort 13: Community acquired pneumonia in Dec 2021;	Cohort 1: 52000 Cohort 2: 23880 Cohort 3: 26394 Cohort 4: 32158 Cohort 5: 41276 Cohort 6: 24946 Cohort 7: 13085 Cohort 8: 7495 Cohort 9: 16755 Cohort 10: 13130 Cohort 11: 18658 Cohort 12: 12145 Cohort 13: 34649	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
04/07/2023	K32022078	Oncology	Advanced solid tumor, Head & Neck Cancer, Cervical Cancer, Melanoma	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Advanced Solid Tumor	Cohort 1: C760, C539, Cohort 2: C320, C809, C433, C439	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Advanced Solid Tumor (HNSCC, cervical cancer) Cohort 2: Patients with Advanced Solid Tumor (Melanoma)	Cohort 1: 7580 Cohort 2: 4150	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
12/07/2023	K32022079	Oncology	Malignant tumor of breast	5/2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Four D2, 17 bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Susha Swarthi	Ciblage et stabilisation de soins et capacité de recevoir accueilli différentes études cliniques	Malignant tumor of breast, colorectal cancer, bladder cancer, and NSCLC	Cohort 1: C18, C19, C20, C27, C30, C30B, C79; Cohort 2: C18, C19, C20; Cohort 3: C50, C79; Cohort 4: C23; Cohort 5: C34	NA	Cohort 1: NA, Cohort 2: oxaliplatin, irinotecan, Cohort 3: bevacizumab, aflibercept, cetuximab, panitumumab, Pembrolizumab, Nivolumab, Ipilimumab, Cohort 3: Trastuzumab, Pertuzumab, Trastuzumab emtansine, Cohort 4: Gemtuzumab, Paclitaxel, Pembrolizumab, Cohort 5: Pembrolizumab, Paclitaxel, Pembrolizumab, Atezolizumab, Docetaxel, Gemtuzumab.	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Advanced Cancers Harboring HER2 Alterations Cohort 2: Colorectal Cancer Cohort 3: Breast Cancer with brain metastases Cohort 4: Bladder Cancer Cohort 5: NSCLC	Cohort 1: 354236 Cohort 2: 15128 Cohort 3: 719 Cohort 4: 1173 Cohort 5: 2852	3 ans à partir de la mise en œuvre du traitement	Vous pouvez référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCDEC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Statut projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'étude clinique/du protocole	Identifiant NCT/identifiant EudraCT/identifiant EUCL Trial	Responsable de l'étatement	Coordonnées du responsable de l'étatement	Délicatesse à la protection des données	Régional/Analyse assigné	Modalité de traitement	Nom de la pathologie	Cohort(s) IC300 utilisable(s)	Cohort(s) de production utilisable(s)	Médicament(s) utilisable(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évaluable(s)	Cohort(s) IC202 utilisable(s)	Géographie	Année de démarrage (PMS)	Profondeur historique	Justification de la base de données (MCO, SRA, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique			
30/07/2023	IC3022080	Rheumatology	Systemic lupus erythematosus	2	Pre-award	Pending	IP-201101	A Phase 2/3 adaptive, randomized, double-blind, parallel-group, placebo-controlled study to evaluate the Efficacy and Safety of IP-202102 Plus Standard of Care (SoC) in Patients With Systemic Lupus Erythematosus	NCT02546445	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Systemic Lupus Erythematosus	M32, M31, M32b, M329	NA	NA	18-65	all	NA	M330	France	2019-2021	36 mois	Trois ans de recul nécessaire car exclusivement les patients souffrant de ICD depuis au moins 6 mois étaient éligibles, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	Cohort 1: SIE Clams	Cohort 1: 19900	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
24/07/2023	IC3022081	Rheumatology	Discoid lupus erythematosus	1	Post-award	Awarded	I2NP-DAX-202	A PHASE 2, MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, PARALLEL-GROUP TRIAL TO INVESTIGATE THE EFFICACY AND SAFETY OF DAVOLIMAB SUBCUTANEOUS INJECTION IN REDUCING DISEASE ACTIVITY IN ADULT PARTICIPANTS WITH MODERATE-TO SEVERE PHENAM DISCOID LUPUS ERYTHEMATOSUS	NCT05912222	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Discoid lupus erythematosus	Cohort 1: I330	NA	NA	18-75	all	NA	M32	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Discoid lupus erythematosus(DLE)	Cohort 1: 2461	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
31/07/2023	IC3022082	Oncology	Biliary Tract Cancer	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Biliary Tract Cancer	Cohort 1: C34, C201, C21	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Biliary Tract Cancer	Cohort 1: 14870	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
31/07/2023	IC3022083	Oncology	Hepatocellular carcinoma	1	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Hepatocellular carcinoma	C22	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Malignant neoplasm of liver and intrahepatic bile ducts and age 18+	Cohort 1: 34027	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
03/08/2023	IC3022084	Oncology	Non Small Cell Lung Cancer (NSCLC)	1	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Non Small Cell Lung Cancer (NSCLC)	C34	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with lung cancer (NSCLC)	Cohort 1: 146156	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
04/08/2023	IC3022085	Oncology	Head and Neck Cancers	1	Post-award	Awarded	1463-0003	An open label, Phase 1 dose-finding study of B-793179 as monotherapy and in combination with apixentamab (B-754051) in patients with advanced solid cancers	EudraCT Number: 2021-000234-34, NCT04956230, Trial/TrouveoID: 409614	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Head and Neck Cancer	C01, C02, C02, C03, C04, C04, C12, C13, C14, C26, C31, C32, C700	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Head and Neck Cancers	Cohort 1: 48759	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
08/08/2023	IC3022086	Oncology	Endometrial Cancer	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Endometrial Cancer	C34, C55	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: patients diagnosed with recurrent or metastatic Endometrial Cancer	Cohort 1: 20006	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
09/08/2023	IC3022087	Gastroenterology	Ulcerative Colitis	3	Post-award	Awarded	81-NC-AMBA	A Multicenter, Phase 1, Open Label Study to Investigate the Efficacy, Pharmacokinetics, and Safety of Mekloplumab in Participants 2 Years to Less Than 18 Years of Age with Moderate-to-Severely Active Ulcerative Colitis	NCT03784346, EU Trial number: 2022-002183-30, NCT04956230, Trial/TrouveoID: 463200	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ulcerative Colitis	Cohort 1: K51	Exclusion: HFA002.J5, HFA002.J5A, HFA002.J5B, HFA002.J5C, HFA002.J5D, HFA002.J5E, HFA002.J5F, HFA002.J5G, HFA002.J5H, HFA002.J5I, HFA002.J5J, HFA002.J5K, HFA002.J5L, HFA002.J5M, HFA002.J5N, HFA002.J5O, HFA002.J5P, HFA002.J5Q, HFA002.J5R, HFA002.J5S, HFA002.J5T, HFA002.J5U, HFA002.J5V, HFA002.J5W, HFA002.J5X, HFA002.J5Y, HFA002.J5Z, HFA002.J60, HFA002.J61, HFA002.J62, HFA002.J63, HFA002.J64, HFA002.J65, HFA002.J66, HFA002.J67, HFA002.J68, HFA002.J69, HFA002.J70, HFA002.J71, HFA002.J72, HFA002.J73, HFA002.J74, HFA002.J75, HFA002.J76, HFA002.J77, HFA002.J78, HFA002.J79, HFA002.J80, HFA002.J81, HFA002.J82, HFA002.J83, HFA002.J84, HFA002.J85, HFA002.J86, HFA002.J87, HFA002.J88, HFA002.J89, HFA002.J90	NA	NA	2-17 years	all	NA	K12, K13, K30, K49	France	2020-2023	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'une population dont les amélorations médicamenteuses doivent remonter à 2 ans, ce qui constitue un critère d'éligibilité.	MCO	Cohort 1: Ulcerative Colitis	Cohort 1: 1518	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
14/08/2023	IC3022088	Pulmonology	Asthma	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Asthma	K6	NA	NA	12+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Severe Asthma	Cohort 1: 11721	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
14/08/2023	IC3022089	Oncology	Small Cell Lung Cancer (SCLC)	10/2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	SCLC	Cohort 1: C34	NA	NA	16-85	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Advanced/metastatic small cell lung cancer	Cohort 1: 8330	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
17/08/2023	IC3022090	Neurology	Multiple System Atrophy (MSA)	1	Post-award	Awarded	2620P02	A Phase 1 Study to Assess the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of BRB102/ON464 Administered Intrathecally to Adults with Multiple System Atrophy (MSA)	TRITrouveoID-361524	KVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage #Stabilisements de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Multiple System Atrophy (MSA)	G232, G603	NA	NA	40-70	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Médisine le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Multiple System Atrophy	Cohort 1: 357	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	



Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCROC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/identifiant EudraCT/identifiant FUYC/identifiant Trial zone	Responsable de traitement	Coordonnées de responsable de traitement	Délegate à la protection des données	Régional assigné	Mail de traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICSD3 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évalué(s)	Code(s) ICSD3 exclu(s)	Géographie	Année de début (PMS)	Profondeur historique	Justification de la récence après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	Bases de données PMSU utilisées (MCO, SRA, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
18/08/2023	IC5202201	Pulmonology	COVID-19 with undergoing ventilatory support	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chérague	COVID-19 patients with undergoing ventilatory support	J071 and J901 or Z911	NA	NA	18-75 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: COVID-19 patients with undergoing ventilatory support	Cohort 1: 11634	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
21/08/2023	IC5202202	Neurology	Multiple sclerosis	3	Pre-award	Pending	679615MCS01	Phase III study on pediatric patients aged 10 to 18 years suffering from relapsing-remitting multiple sclerosis	EudraCT number: 2020-00413-2A, Trial ID: FUSC-12940	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Multiple sclerosis	G35	NA	NA	10-17 years	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul rétrospectif sur l'âge d'une population de patients jeunes (enfants et adolescents), afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	Cohort 1: Multiple sclerosis	Cohort 1: 411	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
21/08/2023	IC5202203	Neurology	ischemic stroke	2b	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Acute ischaemic stroke	I63*	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Cerebral infarction/acute ischemic stroke	Cohort 1: 12278	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
30/08/2023	IC5202204	Rheumatology	Systemic lupus erythematosus	1b/2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chérague	Systemic lupus erythematosus (SLE)	M32	NA	Rituximab	18-64 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Systemic Lupus Erythematosus who are treated with Rituximab	Cohort 1: 475	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
31/08/2023	IC5202205	Cardiology	Pulmonary Arterial hypertension	2b/3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Pulmonary Arterial hypertension	D30	NA	NA	17+	all	NA	NA	France	2018	12 mois	Accuse antécédent de données du PMSU et est effectués, les données entrées en 2018 ont été validées.	MCO	Cohort 1: PAH (age 17+)	Cohort 1: 42477	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
08/09/2023	IC5202206	Oncology	Head and Neck Cancers	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Head and Neck Cancers (HNSCC)	C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C10, C12, C13, C14, C15, C16, C17, C18, C19, C20	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with HNSCC	Cohort 1: 48108	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
08/09/2023	IC5202207	Rheumatology	Systemic lupus erythematosus	4	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chérague	Systemic lupus erythematosus	M32	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Systemic lupus erythematosus	Cohort 1: 7910	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
20/09/2023	IC5202208	Hematology	Non-Hodgkin lymphoma	2	Post-award	Awarded	022028002	A Phase 1, Open-Label, Multicenter Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, and Anti-Tumor Efficacy of D2D8B6 in Patients with Relapsed or Refractory B-cell Non-Hodgkin Lymphoma (B-NHL)	NCT05824885	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Non-Hodgkin lymphoma	C82, C83, C84, C85, C86	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: NHL patients 18 years and above	Cohort 1: 51075	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
24/09/2023	IC5202209	Endocrinology	Obesity	2	Post-award	Awarded	LD-MCL005	A randomized, placebo controlled, double-blind phase 2 study to assess efficacy and safety of LD0461 in patients with hypothalamic obesity and open label	NCT06044411, Trial ID: FUSC-48640	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chérague	Obesity	E68*	NA	NA	12+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with other obesity (E68), Hypothalamic Obesity	Cohort 1: 69647	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
25/09/2023	IC5202210	Rheumatology	Systemic lupus erythematosus	1b	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Systemic lupus erythematosus	M32, M32b, M32c	NA	NA	18-64 years	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Systemic lupus erythematosus	Cohort 1: 6415	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
25/09/2023	IC52022101	Gastroenterology	Ulcerative colitis	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Ulcerative colitis	K51*	NA	Adalimumab, Certolizumab, Infliximab, Ustekinumab	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Ulcerative Colitis patients aged 18+	Cohort 1: 1461	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
26/09/2023	IC52022102	Hepatology	Cirrhosis of liver	3	Post-award	Awarded	RLC112	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter Study to Assess the Efficacy and Safety of Rilovirin Soluble Solid Dispersion (SSD) Tablets for the Delay of Encephalopathy Decomensation in Cirrhosis (RED-C)	NCT05297446	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Chérague	Cirrhosis of Liver	I85, K70, K71, K72, K73, K74, K75, K76	NA	NA	18-85 years	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Cirrhosis of Liver, hepatic encephalopathy, hepatorenal syndrome.	Cohort 1: 82028	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/09/2023	IC52022103	Gastroenterology	Inflammatory bowel disease	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Ulcerative colitis	K51*	NA	NA	18-75 years	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent après l'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with ulcerative colitis age 18-75 years	Cohort 1: 45207	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/09/2023	IC52022104	Hepatology	Disease of liver	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	KIVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45457-92099	Barbara Bressolles	Sneha Kaeirth	Chérague	Erythropoietic Protoporphyrin	E80	NA	NA	12+	all	NA	NA	France	2019-2022	16 mois	Trois ans de recul rétrospectif sur l'âge d'une cohorte de patients (en âge d'avoir un nombre de patients par centre suffisant	MCO	Cohort 1: Patients with Erythropoietic Protoporphyrin age 12+	Cohort 1: 222	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude



Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ESCPEC	Axe thérapeutique	Pathologie	Phase	Statut du projet	Statut de l'étude (awarded, pending, test)	Identifiant du protocole	Titre de l'étude clinique/du protocole	Identifiant NCT/ identifiant EudraCT ou EUCT/ identifiant Trial zone	Responsable de l'étude	Coordonnées de l'investigateur principal	Collège à la protection des données	Régional assigné	Mail de l'investigateur	Nom de la pathologie	Code(s) ICDSJ utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) évalué(s)	Code(s) ICDSJ exclu(s)	Géographie	Année de démarrage (PMS)	Profondeur historique	Justification de la base de données (MCO, SRA, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique	
28/11/2023	IC52022118	Cardiology	Gastric Cancer and Venous Thromboembolism	3	Post-award	Awarded	ANT-008	A multicenter, randomized, open-label, blinded endpoint evaluation, phase 3 study comparing the effect of dabigatran versus thrombomodulin (VTE) recurrence and bleeding in patients with gastroesophageal (GE)/gastrointestinal (GI)/gastrointestinal (GI) cancer associated VTE (MAGNOLA)	EudraCT: 2021-003065-12	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Seha Keerthi	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Gastric Cancer	C25, C26, C23, C28, C29, C20, C25, C26, C25, C26, C27, C28, C29, C26, C25, C26, C27, C28, C29	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Confirmed diagnosis of GI/GI cancer with VTE or PE	Cohort 1: 10612	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/11/2023	IC52022120	Cardiology	Venous Thromboembolism	3	Post-award	Awarded	ANT-007	A multicenter, randomized, open-label, blinded endpoint evaluation, phase 3 study comparing the effect of dabigatran versus apixaban on venous thromboembolism (VTE) recurrence and bleeding in patients with cancer associated VTE (ASTER)	EudraCT: 2021-003071-14	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Seha Keerthi	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Cancer and Venous Thromboembolism	C25, C26, C23, C28, C29, C20, C25, C26, C27, C28, C29, C26, C25, C26, C27, C28, C29	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Confirmed diagnosis of any cancer + diagnosis of VTE or PE	Cohort 1: 12824	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/11/2023	IC52022121	Respiratory	Fibrosis of Lung	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Seha Keerthi	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Primary Pulmonary Fibrosis	841	NA	NA	40-85	years	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients diagnosed with idiopathic pulmonary fibrosis (IPF)	Cohort 1: 10704	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
02/12/2023	IC52022122	Gastroenterology	Ulcerative colitis	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Seha Keerthi	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ulcerative colitis	853	NA	NA	8-18	years	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Pediatric patients with Ulcerative Colitis	Cohort 1: 2625	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
05/12/2023	IC52022123	Hematology	Diffuse large B-cell lymphoma	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Aurélien Lempereur	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Diffuse large B-cell lymphoma	CR8, CR31, CR29	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021-2022	24 mois	Deux ans de recul minimum car il s'agit d'une maladie rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	Cohort 1: Patient diagnosed with relapsed/refractory Large B Cell Non-Hodgkin Lymphoma	Cohort 1: 51602	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
05/12/2023	IC52022124	Oncology	Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC)	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Aurélien Lempereur	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	NSCLC	C049	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients diagnosed with NSCLC	Cohort 1: 73778	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
08/12/2023	IC52022125	Oncology	Malignant tumor of stomach	3	Pre-award	Awarded	07810C0001	A Randomized, Phase 3 Study of Trastuzumab Derivatins in Combination with Fluoropyrimidine and Proton Pump Inhibitor versus Trastuzumab, Chemotherapy and Radiotherapy for the First-Line Treatment of HER2-positive Gastric Cancer (DESTINY-Gastric05)	EudraCT: 2021-000876-70-00	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Gastric Cancer	C16	NA	Onaplatin, Trastuzumab	18+	all	NA	NA	France	2021-2021	60 mois	Cinq ans de recul minimum car il s'agit d'une forme de cancer assez rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Gastric cancers Cohort 2: Adult Patients with Gastric cancers treated with Onaplatin, Trastuzumab	Cohort 1: 91347 Cohort 2: 1609	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
08/12/2023	IC52022126	Psychiatry	Major depressive disorder	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Aurélien Lempereur	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Major depressive disorder	F02, F32	NA	NA	18-64, 65-74	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients diagnosed with MDD 18-64 years Cohort 2: Patients diagnosed with MDD 65-74 years	Cohort 1: 19672 Cohort 2: 5773	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
11/12/2023	IC52022127	Oncology	Urothelial carcinoma	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Urothelial carcinoma (Malignant tumors of renal pelvis, ureters, and urinary bladder)	C06, C66, C67	NA	Pembrolizumab, Avelumab, Atezolizumab	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Urothelial carcinoma	Cohort 1: 77437 Cohort 2: 52203	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
13/12/2023	IC52022128	Oncology	Solid tumors including Esophageal, Biliary tract, Cervical, Ovarian, Fallopian tube, Peritoneal, Urothelial and Breast Cancers	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Solid tumors including Esophageal, Biliary tract, Cervical, Ovarian, Fallopian tube, Peritoneal, Urothelial and Breast Cancers	C15, C23, C24, C25, C26, C27, C41, C42, C43, C44, C45, C46, C50, C54	NA	Peratumab	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with solid tumors including Esophageal, Biliary tract, Cervical, Ovarian, Fallopian tube, Peritoneal, and Urothelial cancers Cohort 2: Adult Patients with Breast cancers treated with Peratumab	Cohort 1: 142218 Cohort 2: 4714	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
14/12/2023	IC52022129	Acute Care	Pain	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Seha Keerthi	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Complex Regional Pain Syndrome Type 1	8680	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Pain aged 18years and above	Cohort 1: 6724	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
18/12/2023	IC52022130	Oncology	Solid Tumor Configuration	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Seha Keerthi	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	NSCLC, Ovarian, Testicular cancer	C16, C78, BR15, C16, C79, C12	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with NSCLC Cohort 2: Patients with Ovarian Cancer Cohort 3: Patients with Testicular Cancer	Cohort 1: 21206 Cohort 2: 29491 Cohort 3: 4823	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
27/12/2023	IC52022131	Oncology	Malignant tumor of prostate	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVVA	Tour D2, 17 Bis Place des Hautes à la Défense TSA 45467-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Chirurgie d'évaluations de soins et capacité de nos établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Metastatic Castration-Resistant Prostate Cancer (mCRPC)	C63	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Minimise le plus récent afin d'évaluer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Prostate cancer patients	Cohort 1: 128338	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude