

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant C/SP/CC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCTR/ Identifiant Trial toze	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la protection des données	Régional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Codé(s) ICDO3 utilisé(s)	Codé(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Codé(s) ICDO3 exclue(s)	Géographie	Année des données PMSI	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
17/11/2022	C52022001	Hematology	Non-Hodgkin lymphoma	1/2a	Pre-award	awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Classic Non-Hodgkin Lymphoma, T cell Lymphoma	C811, C812, C813, C814, C817, C841, C846, C847, C860, C865	NA	Brentuximab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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: 6439 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	C52022002	Gastroenterology	Cystic Fibrosis	1/2a	Pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Cystic Fibrosis	E84	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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
27/11/2022	C52022003	Oncology	Chronic lymphocytic leukemia	3	Post-award	awarded	Confidential	A Phase 3 Open Label, Randomized Study of Fixed Duration Pirarubicin (LMO-305) plus Venetoclax and Rituximab versus Venetoclax and Rituximab in Previously Treated Chronic Lymphocytic Leukemia (Prial LMO-3TK-20202) (JPN-DK-JPN01-CLL-321)	NCT04965483, EudraCT Number: 2021-00044-49, TrialTozeID: 39843	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL) and Small Lymphocytic Lymphoma (SLL)	C911, C930	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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: 19270	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	C52022004	Oncology	Malignant Tumor of Breast	3	Pre-award	awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Breast Cancer	C90	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Female Adult Patients suffering from Breast Cancer	Cohort 1: 183405	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	C52022005	Rheumatology	Rheumatoid arthritis (Polymyalgia Rheumatica)	3	Pre-award	lost	Confidential	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, TrialTozeID: 46204	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Polymyalgia Rheumatica	M353	NA	NA	50+	all	Patients with Giant Cell Arteritis	M31,M35,36	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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
04/12/2022	C52022006	Oncology	Solid tumors	2	Pre-award	awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Solid tumors, Colorectal cancers and Endometrial cancers	C18, C19, C20, C34, C34, C16, C22, C15, C83	NA	Chaligatin, Pembrolizumab, Nivolumab, Irinotecan	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancers, Lung cancers, Stomach cancers, liver cancers, Esophageal cancer and Hodgkin Lymphoma) Cohort 2: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancers, lung cancers, stomach cancers, liver cancers, esophageal cancer and Hodgkin Lymphoma) treated with Chaligatin; Pembrolizumab; Nivolumab; 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 Chaligatin; Pembrolizumab; Nivolumab; Irinotecan Cohort 5: Adult Patients with Colorectal cancers and/or Endometrial cancers treated with Chaligatin; Pembrolizumab; Nivolumab; Irinotecan	Cohort 1: 37727 Cohort 2: 23650 Cohort 3: 29774 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	C52022007	Hematology	Lymphomas	1	Post-award	awarded	M33_324	A First-in-Human Study of ABBV-325 (MALT1 inhibitor) in B-cell Malignancies	NCT05618028, TrialTozeID: 447954	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	All Lymphomas, DLBCL, CLL, SLL	C911, C830, C833, C831, C82, C884, C880, C859	NA	NA	18+	all	No known bleeding disorders (eg, von Willebrand's disease or hemophilia), No active Hepatitis B or C infection, No known history of human immunodeficiency virus (HIV), No known history of other malignancy	0699, 8130, 8182, 221, C901	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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, including including unknown bleeding disorders, Hepatitis B, HIV, or history of other malignancy Cohort 3: Patients with DLBCL, excluding unknown bleeding disorders, Hepatitis B, HIV, or history of other malignancy	Cohort 1: 59752 Cohort 2: 29232 Cohort 3: 16688	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	C52022008	Oncology	Gastric cancer	3	Pre-award	awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Gastric Cancer	C16	NA	Chaligatin, Trastuzumab	18+	all	NA	NA	France	2017-2021	60 mois	Cinq ans de recul nécessaire car il s'agit d'une forme 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 Chaligatin, Trastuzumab	Cohort 1: 93147 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

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant CFC/CC	Altre thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Eudract or EUCT/ Identifiant Trial tope	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la protection des données	Regional Analyst	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO 10 (primaire)	Code(s) de procédure (secondaire)	Médicament(s)/ médicament(s) utilisés	Age	Genre	Pathologie(s) actuelles	Code(s) ICDO 10 (secondaire)	Observables	Année des données (PMIS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMIS utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
19/12/2022	IC5202009	Cardiology	Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	2b/3	Post-award	Awarded	AV-301-202	IMPACT: A Phase 2a/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)	NCT03061335; Eudract Number: 2021-001910-13; TrialTopeID: 64567-92099-381853	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	I270, I272	NA	NA	18-75	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	Cohort 1: 34627	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	IC5202010	Neurology	Multiple Sclerosis	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Multiple Sclerosis	G35	NA	Dorezilumab, Rituximab	18-60	years	all	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer 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 Oritatumumab Cohort 3: Adult Patients with Multiple Sclerosis treated with Rituximab	Cohort 1: 34025 Cohort 2: 7533 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	
24/12/2022	IC5202011	Rheumatology	Systemic Lupus Erythematosus	3	Post-award	Awarded	IC180001	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter Trial to Assess Efficacy and Safety of Telitacort (IC18) Compared to Placebo in Subjects with Moderately to Severely Active Systemic Lupus Erythematosus	NCT03306574; TrialTopeID: 64578	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Systemic Lupus Erythematosus (SLE)	M320 (only relative/associée)	diagnoses, M320, M378, M379	NA	16+	all	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with SE (S)systemic Lupus Erythematosus	Cohort 1: 7960	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		
28/12/2022	IC5202012	Oncology	Solid Tumors	1/2a	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Malignant tumor of the breast, Prostate Cancer, Ovarian Cancer, Pancreatic cancer	C50, C41, C23, C36	NA	18+	cohort specific	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le 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 Patients with Pancreatic Cancer Cohort 4: Adult Male Patients with Prostate Cancer	Cohort 1: 183405 Cohort 2: 24279 Cohort 3: 46084 Cohort 4: 122476	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			
05/01/2023	IC5202013	Gastroenterology	Pediatric Ulcerative Colitis	3	Post-award	Awarded	HT-MC-AMBA US	A multicenter, phase 3, open label study to investigate the efficacy of mirikizumab in participants 2 years to less than 18 years of age with moderately to severely active UC	NCT05784246; TrialTopeID: 643290; EUCT Number: 2022-502183-20-20	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pediatric UC	K51	NA	NA	2-17	all	NA	France	2020/2021	24 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: 2902	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		
06/01/2023	IC5202014	Oncology	Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC)	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Non Small Cell Lung Cancer (NSCLC)	C34	NA	NA	18+	all	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with lung cancer (NSCLC) Cohort 2: Opiemetics drug consumption from Inpact database	Cohort 1: 146156 Cohort 2: 2782	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		
06/01/2023	IC5202015	Rheumatology	Osteoarthritis of knee	2	Pre-award	Awarded	AMR-IAS-P	A multicenter, randomized, double blind, placebo-controlled, parallel group trial to investigate the efficacy and safety of different intra-articular (IA) dosages of 4h-004 in subjects with primary osteoarthritis of the knee	NCT04198556; TrialTopeID: 604475; EUCT Number: 2022-500271-31-20	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Primary Osteoarthritis of knee	M170, M171, M179	NZ1801; NZ1802; NZ1803	NA	40-80	all	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients who are suffering from Osteoarthritis of knee and had treatment using intra-articular injection	Cohort 1: 4837	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		
09/01/2023	IC5202016	Infectious diseases	Chronic Hepatitis B	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Chronic Hepatitis B without Delta Agent	B181	NA	NA	18+	all	Hepatitis A/C/D/E, Hepatitis B with Delta agent, and HIV	B15; B17; B180; B182; B192; B20; B21; B23; B24; and Z11	France	2023	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le 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	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
14/01/2023	IC5202017	Oncology	Urothelial Carcinoma	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Upper Tract Urothelial Carcinoma	C55, C56	NA	NA	18+	all	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Upper Tract urothelial carcinoma Cohort 2: Procedure codes (J0LD02; J0LDH59; AND Chemotherapy sessions Z511, Z513)	Cohort 1: 5423 Cohort 2: 6739	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		
18/01/2023	IC5202018	Oncology	Small Cell Lung Cancer (SCLC)	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Small Cell Lung Cancer (SCLC)	C34	NA	Atezolizumab, Durvalumab, Irinotecan, Topotecan and Etoposide	18+	all	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patient aged >=18 years diagnosed with lung cancer (ICD-C34) undergoing treatment with Atezolizumab, Durvalumab, Irinotecan, Topotecan and Etoposide.	Cohort 1: 4357	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		
19/01/2023	IC5202019	Oncology	Chronic Lymphocytic Leukemia	3	Post-award	Awarded	L0X0-BTK-20202	A Phase III Open-Label, Randomized Study of Fixed Duration Rituximab (R200-305) Plus Venetoclax and Rituximab Versus Venetoclax and Rituximab in Previously Treated Chronic Lymphocytic Leukemia (MALLN-CLL32)	NCT04964493; TrialTopeID: 398431; Eudract Number: 2021-000041-149	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL)	C91, C83.0	NA	NA	18+	all	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL/Small Lymphocytic Lymphoma (SLL))	Cohort 1: 19270	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		
01/02/2023	IC5202020	Oncology	Ovarian Cancer	2/3	Post-award	Awarded	D56000-109	A Phase 2/3, Adaptive, Randomized, 05-6000 vs Chemotherapy in Platinum-Resistant (Pl-R), Advanced High-Grade Ovarian, Primary Peritoneal or Fallopian Tube Cancers	NCT04616025; Eudract Number: 2021-000041-149; TrialTopeID: 64567-92099	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad WAU	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ovarian Cancer	C56	NA	NA	18+	Female	NA	France	2021	12 mois	Mélicisme le plus récent afin d'estimer le 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	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude		

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant CPT/CC	Altre thérapeutique	Pathologie	Phase	Statut du projet (pre/post-award)	Status du projet (pending/awarded/lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant Eudract or EUCT/ Identifiant Trial tows	Responsable du traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finition du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO (utilisés)	Code(s) de procédure (utilisés)	Médicament(s)/ médicament(s) utilisés	Age	Genre	Pathologie(s) actuelles	Code(s) ICDO (exclues)	Année de l'évaluation (PMSI)	Profondeur de l'historique	Justification de la profondeur de l'historique	Base de données PMSI (selon INCD/ISSR...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique	
02/02/2023	C12022021	Oncology	Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	1	Post-award	Awarded	KO-2806-001	Phase 1, first in human, multicentre, open label study to evaluate the safety, tolerability, pharmacokinetics, pharmacodynamics, and preliminary antitumor activity of KD-2806 when administered as monotherapy and in combination therapy in adult patients	FT-001, KD-2806-001; NCT02624102; TrialToxID:48469	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	Cohort 1: 12176	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
07/02/2023	C12022021-a	Oncology	Head and Neck Cancers	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Head and Neck Cancers (NCC)	C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C09, C10, C12, C13, C14, C31, C32, C39	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime 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	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
09/02/2023	C12022022	Neurology	Alzheimer's Disease	2	Post-award	Awarded	247AD201	A Randomized, Double-blind, placebo controlled, parallel group study to assess the safety, efficacy and tolerability of BILIB01 in subjects with mild cognitive impairment due to Alzheimer's	NCT03998886; TrialToxID: 819730; Eudract Number: 2022-SO1644-15-00	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Aurilie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Alzheimer's Disease	G30	NA	NA	50-80	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'évaluer un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	Cohort 1: Adult patients with Alzheimer's G30	Cohort 1: 43387	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
08/02/2023	C12022023	Neurology	Musathenia Gravis	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Aurilie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Musathenia Gravis	G70.0	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2017-2021	60 mois	Cinq ans de recul nécessaire car il s'agit d'une forme de maladie rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	Cohort 1: Musathenia Gravis 18+, G70.0	Cohort 1: 16935	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
10/02/2023	C12022024	Neurology	Focal Epilepsy Patients	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Aurilie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Focal Epilepsy Patients	G40.2, G40.1	NA	NA	12-75	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Focal epilepsy patients	Cohort 1: 11898	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
10/02/2023	C12022025	Neurology	Generalized Etolesow Patients	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Aurilie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Generalized Epilepsy Patients	G40.3	NA	NA	12-75	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Generalized etolesow patients	Cohort 1: 12450	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
11/02/2023	C12022026	Neurology	Spiral Muscular Atrophy	1	Post-award	Awarded	277HV101	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 Aporovone ("Zincgenem") to Evaluate the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of 681B11	NCT03730111; Eudract Number: 2022-00096-12; TrialToxID: 423315	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Aurilie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Spiral Muscular Atrophy	G120, G121, G122, G129	NA	NA	0-12	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent 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	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
13/02/2023	C12022027	Rheumatology	Gout	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Aurilie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Gout	Cohort 1: M100, M101, M102, M103, M104, M109; Cohort 2: M100, M101, M102, M103, M104, M109	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: M100, 18+; EXCLUSION M1009, M1019, M1029, M1039, M1049; Cohort 2: M100, M101, M102, M103, M104, M109, 18+; EXCLUSION M1009, M1019, M1029, M1039, M1049	Cohort 1: 13841; Cohort 2: 15678	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
14/02/2023	C12022028	Oncology	Classic Hodgkin's Lymphoma	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Aurilie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Classic Hodgkin's Lymphoma	C81.1, C81.2, C81.3, C81.4, C81.7	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Classic Hodgkin's Lymphoma patients adult, Benetuximab Vedotin, Nivolumab, Pembrolizumab	Cohort 1: 41377	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
15/02/2023	C12022029	Cardiology	Pulmonary Hypertension	3	Pre-award	Lost	PBI1406 PH-ILD	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	NCT04891154	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossolles	Aurilie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Hypertension (PH) due to Parenchymal Lung Disease (PLD)	J20, J27.2, J84.1, J84.9	NA	NA	18+	all	Anaphylactic Shock, Left Ventricular Insufficiency	T88, T86, T80	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Pulmonary Hypertension adult patients	Cohort 1: 76963	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 CPTCC	Altre thérapeutique	Pathologie	Phase	Statut du projet	Status du projet	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant EUDRACT ou EUDCT Identifiant Trial zone	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délegate à la protection des données	Régional Analyst	Faillite du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO3 Utilisés	Code(s) de procédure Utilisés	Médicaments/ médicaments Utilisés	Age	Genre	Pathologie(s) actuels	Code(s) ICDO3 actuels	Observables	Année des données PMSI	Profondeur historique	Justification de la base de données historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
17/07/2023	C12022030	Pulmonology	Severe Asthma	3	Post-award	Awarded	212895	A multi-center, single arm, open-label extension study to evaluate the long-term safety of GSK311294 (Depemrolumab) in adult and adolescent participants with severe asthma with an eosinophilic phenotype from studies 206713 or 212754	NCT02436800, Eudract number: 2020-00434-18, Trial/TrialTitle: 451354	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Aurélien Lampour	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Severe Asthma	I45	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Severe asthma adult patients, I45	Cohort 1: 111618	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
17/07/2023	C12022031	Cardiology	Single Ventricle Heart Disease	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Aurélien Lampour	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	SVHD	Q22.6, Q22.4, Q23.4 and Q20.4	NA	NA	12-18 years	all	NA	NA	France	2019-2021	36 mois	Trois ans de recul nécessaire car il s'agit d'une forme de maladie rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	Cohort 1: Patients with SVHD	Cohort 1: 236	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
20/07/2023	C12022032	Neurology	Myasthenia Gravis	4	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Aurélien Lampour	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Myasthenia Gravis	G70	NA	Eculizumab, Human immunoglobulin	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: G70 Cohort 2: G70 and Eculizumab, Human immunoglobulin	Cohort 1: 6094 Cohort 2: 1811	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
23/07/2023	C12022033	Oncology	Non clear cell renal carcinoma	3	Post-award	Awarded	X090_304	A randomized open label phase 3 study of XL002 + Nivolumab vs Sunitinib with subjects with advanced or metastatic non clear cell carcinoma	NCT05678673, Trial/TrialTitle: 441441, EUDCT number: 2022-501703-272	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Non Clear cell carcinoma	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients, C64	Cohort 1: 18061	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
21/07/2023	C12022034	Neurology	Acute Ischemic Stroke	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Acute Ischemic Stroke	I63	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent 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	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
24/07/2023	C12022035	Dermatology	Allergy	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Atopic dermatitis, Asthma, Allergy (other than allergy due to drug or biological substance)	L208, L209, 455, 2910, T784	NA	NA	0-1 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Paediatric Patients with Atopic dermatitis or Asthma or Allergy or personal history of allergy (other than allergy due to drug or biologic substance)	Cohort 1: 1231	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
07/07/2023	C12022036	Hematology	Myelofibrosis	2b	Post-award	Awarded	NS-018-201	A Phase 2b, Open-label, Multicenter, Randomized, Controlled, 2-Arm Study to Assess the Efficacy and Safety of Orally Administered NS-018 versus Best Available Therapy in Subjects with Primary Myelofibrosis, Post-Polythemia Vera Myelofibrosis, or Post-Essential Thrombocythemia Myelofibrosis with Severe Thrombocytopenia (Platelet Count <50,000/µL)	NCT04854096, Trial/TrialTitle: 402916	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Myelofibrosis, Primary Myelofibrosis, Post-Polythemia Vera Myelofibrosis, or Post-Essential Thrombocythemia Myelofibrosis	D474, D45, D473, D471	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Myelofibrosis, Polythemia Vera, Essential Thrombocythemia, and Myeloproliferative Disease	Cohort 1: 17019	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
27/07/2023	C12022037	Pulmonology	Idiopathic Pulmonary Fibrosis	2	Pre-award	Lost	PF5-220 in IPF	A Randomized, Double-Blind, Placebo-controlled Study to Assess the Efficacy and Safety of PF5-220 at Two Doses Administered by Oral Inhalation Compared to Placebo in Patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF)	NCT05473533	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Idiopathic Pulmonary Fibrosis	J84.1	NA	NA	40-85 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis	Cohort 1: 2063	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
28/07/2023	C12022038	Oncology	Renal Cell Carcinoma	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Aurélien Lampour	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Renal Cell Carcinoma	C64	NA	Nivolumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: C64, 18+, 2021 Cohort 2: C64, Nivolumab, 18+, 2021	Cohort 1: 32421 Cohort 2: 3607	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
28/07/2023	C12022039	Pulmonology	Asthma	3	Pre-award	Awarded	CV04149C304	A double-dummy, double-blind, randomized, parallel group, active controlled study to evaluate the efficacy and safety of QVM149 (indacaterol acetate / glycopyrronium bromide / metaxalone fumarate) compared to salmeterol xalolamide/fluticasone propionate in children from 12 years to less than 18 years of age with asthma	NCT05776927, EUDCT number: 2022-50295-26-99, Trial/TrialTitle: 463779	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Aurélien Lampour	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Asthma	J46, J46	NA	NA	12-17 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: J46, J46 Pediatric 12-17 years Asthma	Cohort 1: 5735	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
28/07/2023	C12022040	Oncology	Malignant Melanoma of skin	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	GVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Malignant Melanoma of skin	C43	NA	Pembrolizumab, Nivolumab, Ipilimumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Melanoma Cohort 2: Adult Patients with Melanoma treated with ipilimumab, Nivolumab, and Pembrolizumab	Cohort 1: 23693 Cohort 2: 6262	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 CPT/CC	Autre référence	Pathologie	Phase	Status du projet (pre-award, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant Eudract ou EUCT/ Identifiant Trial zone	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délegate à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO3 (utilisé/s)	Code(s) de procédure (utilisé/s)	Médicament(s)/ médicament(s) utilisé/s	Age	Genre	Pathologie(s) (actuel/s)	Code(s) ICDO3 (exclut/s)	Année de données (PMIS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMIS utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique			
26/02/2023	C1202041	Gastroentérologie	Ulcerative Colitis	3b	Post-award	Awarded	HT-MC-AMR2	NCT05767021, TrialToDevID=462093, EUCT number: 2022-002093-3-6-00	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ulcerative Colitis	K51.0, K51.3, K51.4, K51.5, K51.8, K51.9	NA	NA	18-80	years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: 18-80 years patients with UC	Cohort 1: 39217	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	
06/03/2023	C1202042	Génétique	Genetic disorder of Obesity	2	Post-award	Awarded	LG-MCCL004	LG-MCCL004, NCT00941841, ROUTE: TrialToDevID=486204	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Obesity; (genetic obesity); Bardet-Biedl Syndrome	E668, Q898, Q829	NA	NA	12-65	years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Other obesities (Genetic Disorders of Obesity), Bardet-Biedl syndrome	Cohort 1: 48075	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	
09/03/2023	C1202042-a	Rhéumatologie	Systemic lupus erythematosus	1/2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Systemic Lupus Erythematosus (SLE)	M331, M332, M379	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Systemic Lupus Erythematosus (SLE)	Cohort 1: 7783	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	
19/03/2023	C1202043	Oncologie	Renal Cell Carcinoma	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Clear Cell Renal cell Carcinoma	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Renal Cells Carcinoma (c64) who were on treatment with Avelumab, Bevacizumab, Ipilimumab, Nivolumab, or Pembrolizumab	Cohort 1: 3618	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	
14/03/2023	C1202044	Oncologie	Pancreatic Adenocarcinoma	1/2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pancreatic Ductal Adenocarcinoma (PDAC)	C250, C251, C252, C253, C257, C258, C259	NA	NA	18-80	years	all	Metastatic carcinoma/ Metastatic disease	C78, C79, C80	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Pancreatic Ductal Adenocarcinoma (PDAC) and who have undergone a curative resection through pancreatoduodenectomy (Whipple), excluding those with metastatic disease	Cohort 1: 2234	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
11/03/2023	C1202044-a	Endocrinologie	Obesity	3b	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Obesity	E66	NA	NA	18+	all	NA	E10, E11, E12, E13, E14	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	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	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
20/03/2023	C1202045	Gastroentérologie	Crohn's Disease/ Ulcerative Disease	2	Pre-award	Awarded	TV48574-IMM-2006	Eudract number: 2021-006881-1-9	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Crohn's Disease/ Ulcerative Disease	K50, K51	NA	infliximab, Certolizumab pegol, Ustekinumab, Adalimumab, Natalizumab, Golimumab	18-75	years	all	Other Gastrointestinal Disorders	K7A3	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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: 21202	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	
28/03/2023	C1202046	Oncologie	Metastatic Colorectal Cancer	2	Pre-award	Lost	K423022	Eudract number: 2021-003178-2-6 NCT02317486	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Metastatic Colorectal Cancer (without appendix cancer)	C180, C182, C183, C184, C185, C186, C187, C188, C189	NA	Pembrolizumab	16+	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 (16 years and above) with Cancer of Colon (without appendix cancer) Cohort 2: Patients (16 years and above) with Cancer of Colon (without appendix cancer) treated with Pembrolizumab	Cohort 1: 154088 Cohort 2: 601	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		
28/03/2023	C1202047	Infectious diseases	Genital Herpes Simola	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Genital Herpes Simola	A60	NA	NA	18-65	years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Genital Herpes virus Infection (Genital Herpes Simola)	Cohort 1: 1811	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
29/03/2023	C1202048	Pneumologie	Cystic Fibrosis	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	QVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WAI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Cystic Fibrosis	E84	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant CPT/CC	Altre thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Eudract ou EUCT identifier Trial ID	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la protection des données	Regional Analyst	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO Utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s)/ médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) actuel(s)	Code(s) ICDO(s) actuel(s)	Opérateur	Année de l'essai (PMS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMS utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique	
30/03/2023	C32022049	Rheumatology	Juvenile Idiopathic Arthritis	1	Post-award	Awarded	GLPOK34-CL131	An open label, multiple dose, multicenter study to evaluate the pharmacokinetics, safety, and tolerability of filgotinib in children and adolescents from 6 to less than 18 years of age with juvenile idiopathic arthritis	EUCT number: 2023-02084-21-20; NCT06220394; Trial/TroverID: 801385	Barbara Bressolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Juvenile Idiopathic Arthritis	M08B, M08E, M08I, M08J, M08K, M08L, M08M, M08N, L485	NA	NA	NA	8-17 years	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Juvenile Idiopathic Arthritis (JIA) and Antihypertensive Medication	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	C32022050	Oncology	Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) and Breast Cancer	2	Pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OIVA	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Non Small Cell Lung Cancer (NSCLC) and Breast Cancer	C50 and C43	NA	NA	NA	18+	cohort specific	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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: 14638 Cohort 2: 18340	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	C32022051	Neurology	Supranuclear Palsy and Parkinson's disease	3	Post-award	Awarded	A35-009	A Phase III Study of Safety and Efficacy of AMX055 in Progressive Supranuclear Palsy	A35-009; NCT06122662; DRON; Trial/TroverID: 891441	Barbara Bressolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Progressive Supranuclear Palsy and Parkinson's disease	G231 and G20	NA	NA	NA	40-80 years	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Progressive supranuclear palsy (PSP)/Progressive Supranuclear Palsy and Ophthalmoplegia Cohort 2: Parkinson's disease	Cohort 1: 41294 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	C32022052	Gastroenterology	Fecal Incontinence	3a	Post-award	Awarded	IC-01-02-S-009	Skeletal muscle-derived cell implantation for the treatment of fecal incontinence: a phase III, randomized, controlled, double blind, two-armed clinical study	NCT04979153; Eudract Number: 2021-001378-42	Barbara Bressolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Fecal Incontinence	R15	NA	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car de nombreux patients subissent des interventions chirurgicales qui ne pourraient pas être prises en compte en raison de la non disponibilité des codes de procédure/CCAM 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	C32022053	Oncology	All Cancers	2	Pre-award	pending	06M/DS-7300a	A Phase 2, multi-indication, open-label study to evaluate the efficacy and safety of filgotinib in patients with recurrent or metastatic solid tumors	NCT0445632	Barbara Bressolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	All Cancers	C00-C97	NA	NA	NA	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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: 1140179 Cohort 3: 139999	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	C32022054	Nephrology	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome (aHUS)	3	Pre-award	pending	CLNRO3912301	A multicenter, single-arm, open-label trial to evaluate efficacy and safety of oral, twice-daily PLO231 in adult atypical hemolytic uremic syndrome (aHUS) patients who have relapsed to complement inhibitor therapy	NCT04889430; Trial/TroverID: 404401; Eudract Number: 2020-00184-13	Barbara Bressolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome (aHUS)	D583	NA	Ravulizumab, Eculizumab	18+	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Hemolytic Uremic Syndrome (HUS) Cohort 2: Adult Patients with Hemolytic Uremic Syndrome (HUS) treated with Ravulizumab and Eculizumab	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	
24/04/2023	C32022055	Nephrology	Focal Segmental Glomerulosclerosis	2	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 947198 administered orally once daily for 12 weeks in patients with focal segmental glomerulosclerosis	NCT02136234; Eudract number: 2020-00384-23; Trial/TroverID: 423757	Barbara Bressolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Nephrotic syndrome, Focal Segmental Glomerulosclerosis	N04, N26, N00L, N01L, N02L, N03L, N05L, N06L, N07L	NA	NA	NA	18-75 years	all	Diabetic neuropathy, Alport syndrome, Lupus nephritis, Monoclonal gammopathy, Hypertensive nephropathy, Haemolysis (hyperosmolar hyponatremia crisis)	E114; E87L; N42L; 0472-10	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Nephrotic syndrome, (FSGS) Cohort 2: Focal Segmental Glomerulosclerosis including Diabetic neuropathy, Alport syndrome, Lupus nephritis, Monoclonal gammopathy, Hypertension (hyperosmolar hyponatremia crisis)	Cohort 1: 3959	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
03/05/2023	C32022056	Endocrinology	Acromegaly	3	Pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OIVA	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Acromegaly	E220	NA	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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	
03/05/2023	C32022057	Oncology	Malignant Tumor of Breast	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OIVA	Barbara Bressolles	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Breast Cancer	C50	NA	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime 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: 185203	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
10/05/2023	C32022058	Cardiology	Atherosclerotic Cardiovascular Disease	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OIVA	Barbara Bressolles	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de recevoir/accueillir différentes études cliniques	Atherosclerotic Cardiovascular Disease	I21, I25, I26, I27, I28, I29, I30, I31, I32, I33, I34, I35, I36, I37, I38, I39, I40, I41, I42, I43, I44, I45, I46, I47, I48, I49, I50, I51, I52, I53, I54, I55, I56, I57, I58, I59, I60, I61, I62, I63, I64, I65, I66, I67, I68, I69, I70, I71, I72, I73, I74, I75, I76, I77, I78, I79, I80, I81, I82, I83, I84, I85, I86, I87, I88, I89, I90, I91, I92, I93, I94, I95, I96, I97, I98, I99, I00, I01, I02, I03, I04, I05, I06, I07, I08, I09, I10, I11, I12, I13, I14, I15, I16, I17, I18, I19, I20, I21, I22, I23, I24, I25	NA	NA	NA	18-85 years	all	I29, I29D, I29E, I29F, I29G, I29H, I29I, I29J, I29K, I29L, I29M, I29N, I29O, I29P, I29Q, I29R, I29S, I29T, I29U, I29V, I29W, I29X, I29Y, I29Z, I30, I30A, I30B, I30C, I30D, I30E, I30F, I30G, I30H, I30I, I30J, I30K, I30L, I30M, I30N, I30O, I30P, I30Q, I30R, I30S, I30T, I30U, I30V, I30W, I30X, I30Y, I30Z, I31, I31A, I31B, I31C, I31D, I31E, I31F, I31G, I31H, I31I, I31J, I31K, I31L, I31M, I31N, I31O, I31P, I31Q, I31R, I31S, I31T, I31U, I31V, I31W, I31X, I31Y, I31Z, I32, I32A, I32B, I32C, I32D, I32E, I32F, I32G, I32H, I32I, I32J, I32K, I32L, I32M, I32N, I32O, I32P, I32Q, I32R, I32S, I32T, I32U, I32V, I32W, I32X, I32Y, I32Z, I33, I33A, I33B, I33C, I33D, I33E, I33F, I33G, I33H, I33I, I33J, I33K, I33L, I33M, I33N, I33O, I33P, I33Q, I33R, I33S, I33T, I33U, I33V, I33W, I33X, I33Y, I33Z, I34, I34A, I34B, I34C, I34D, I34E, I34F, I34G, I34H, I34I, I34J, I34K, I34L, I34M, I34N, I34O, I34P, I34Q, I34R, I34S, I34T, I34U, I34V, I34W, I34X, I34Y, I34Z, I35, I35A, I35B, I35C, I35D, I35E, I35F, I35G, I35H, I35I, I35J, I35K, I35L, I35M, I35N, I35O, I35P, I35Q, I35R, I35S, I35T, I35U, I35V, I35W, I35X, I35Y, I35Z, I36, I36A, I36B, I36C, I36D, I36E, I36F, I36G, I36H, I36I, I36J, I36K, I36L, I36M, I36N, I36O, I36P, I36Q, I36R, I36S, I36T, I36U, I36V, I36W, I36X, I36Y, I36Z, I37, I37A, I37B, I37C, I37D, I37E, I37F, I37G, I37H, I37I, I37J, I37K, I37L, I37M, I37N, I37O, I37P, I37Q, I37R, I37S, I37T, I37U, I37V, I37W, I37X, I37Y, I37Z, I38, I38A, I38B, I38C, I38D, I38E, I38F, I38G, I38H, I38I, I38J, I38K, I38L, I38M, I38N, I38O, I38P, I38Q, I38R, I38S, I38T, I38U, I38V, I38W, I38X, I38Y, I38Z, I39, I39A, I39B, I39C, I39D, I39E, I39F, I39G, I39H, I39I, I39J, I39K, I39L, I39M, I39N, I39O, I39P, I39Q, I39R, I39S, I39T, I39U, I39V, I39W, I39X, I39Y, I39Z, I40, I40A, I40B, I40C, I40D, I40E, I40F, I40G, I40H, I40I, I40J, I40K, I40L, I40M, I40N, I40O, I40P, I40Q, I40R, I40S, I40T, I40U, I40V, I40W, I40X, I40Y, I40Z, I41, I41A, I41B, I41C, I41D, I41E, I41F, I41G, I41H, I41I, I41J, I41K, I41L, I41M, I41N, I41O, I41P, I41Q, I41R, I41S, I41T, I41U, I41V, I41W, I41X, I41Y, I41Z, I42, I42A, I42B, I42C, I42D, I42E, I42F, I42G, I42H, I42I, I42J, I42K, I42L, I42M, I42N, I42O, I42P, I42Q, I42R, I42S, I42T, I42U, I42V, I42W, I42X, I42Y, I42Z, I43, I43A, I43B, I43C, I43D, I43E, I43F, I43G, I43H, I43I, I43J, I43K, I43L, I43M, I43N, I43O, I43P, I43Q, I43R, I43S, I43T, I43U, I43V, I43W, I43X, I43Y, I43Z, I44, I44A, I44B, I44C, I44D, I44E, I44F, I44G, I44H, I44I, I44J, I44K, I44L, I44M, I44N, I44O, I44P, I44Q, I44R, I44S, I44T, I44U, I44V, I44W, I44X, I44Y, I44Z, I45, I45A, I45B, I45C, I45D, I45E, I45F, I45G, I45H, I45I, I45J, I45K, I45L, I45M, I45N, I45O, I45P, I45Q, I45R, I45S, I45T, I45U, I45V, I45W, I45X, I45Y, I45Z, I46, I46A, I46B, I46C, I46D, I46E, I46F, I46G, I46H, I46I, I46J, I46K, I46L, I46M, I46N, I46O, I46P, I46Q, I46R, I46S, I46T, I46U, I46V, I46W, I46X, I46Y, I46Z, I47, I47A, I47B, I47C, I47D, I47E, I47F, I47G, I47H, I47I, I47J, I47K, I47L, I47M, I47N, I47O, I47P, I47Q, I47R, I47S, I47T, I47U, I47V, I47W, I47X, I47Y, I47Z, I48, I48A, I48B, I48C, I48D, I48E, I48F, I48G, I48H, I48I, I48J, I48K, I48L, I48M, I48N, I48O, I48P, I48Q, I48R, I48S, I48T, I48U, I48V, I48W, I48X, I48Y, I48Z, I49, I49A, I49B, I49C, I49D, I49E, I49F, I49G, I49H, I49I, I49J, I49K, I49L, I49M, I49N, I49O, I49P, I49Q, I49R, I49S, I49T, I49U, I49V, I49W, I49X, I49Y, I49Z, I50, I50A, I50B, I50C, I50D, I50E, I50F, I50G, I50H, I50I, I50J, I50K, I50L, I50M, I50N, I50O, I50P, I50Q, I50R, I50S, I50T, I50U, I50V, I50W, I50X, I50Y, I50Z, I51, I51A, I51B, I51C, I51D, I51E, I51F, I51G, I51H, I51I, I51J, I51K, I51L, I51M, I51N, I51O, I51P, I51Q, I51R, I51S, I51T, I51U, I51V, I51W, I51X, I51Y, I51Z, I52, I52A, I52B, I52C, I52D, I52E, I52F, I52G, I52H, I52I, I52J, I52K, I52L, I52M, I52N, I52O, I52P, I52Q, I52R, I52S, I52T, I52U, I52V, I52W, I52X, I52Y, I52Z, I53, I53A, I53B, I53C, I53D, I53E, I53F, I53G, I53H, I53I, I53J, I53K, I53L, I53M, I53N, I53O, I53P, I53Q, I53R, I53S, I53T, I53U, I53V, I53W, I53X, I53Y, I53Z, I54, I54A, I54B, I54C, I54D, I54E, I54F, I54G, I54H, I54I, I54J, I54K, I54L, I54M, I54N, I54O, I54P, I54Q, I54R, I54S, I54T, I54U, I54V, I54W, I54X, I54Y, I54Z, I55, I55A, I55B, I55C, I55D, I55E, I55F, I55G, I55H, I55I, I55J, I55K, I55L, I55M, I55N, I55O, I55P, I55Q, I55R, I55S, I55T, I55U, I55V, I55W, I55X, I55Y, I55Z, I56, I56A, I56B, I56C, I56D, I56E, I56F, I56G, I56H, I56I, I56J, I56K, I56L, I56M, I56N, I56O, I56P, I56Q, I56R, I56S, I56T, I56U, I56V, I56W, I56X, I56Y, I56Z, I57, I57A, I57B, I57C, I57D, I57E, I57F, I57G, I57H, I57I, I57J, I57K, I57L, I57M, I57N, I57O, I57P, I57Q, I57R, I57S, I57T, I57U, I57V, I57W, I57X, I57Y, I57Z, I58, I58A, I58B, I58C, I58D, I58E, I58F, I58G, I58H, I58I, I58J, I58K, I58L, I58M, I58N, I58O, I58P, I58Q, I58R, I58S, I58T, I58U, I58V, I58W, I58X, I58Y, I58Z, I59, I59A, I59B, I59C, I59D, I59E, I59F, I59G, I59H, I59I, I59J, I59K, I59L, I59M, I59N, I59O, I59P, I59Q, I59R, I59S, I59T, I59U, I59V, I59W, I59X, I59Y, I59Z, I60, I60A, I60B, I60C, I60D, I60E, I60F, I60G, I60H, I60I, I60J, I60K, I60L, I60M, I60N, I60O, I60P, I60Q, I60R, I60S, I60T, I60U, I60V, I60W, I60X, I60Y, I60Z, I61, I61A, I61B, I61C, I61D, I61E, I61F, I61G, I61H, I61I, I61J, I61K, I61L, I61M, I61N, I61O, I61P, I61Q, I61R, I61S, I61T, I61U, I61V, I61W, I61X, I61Y, I61Z, I62, I62A, I62B, I62C, I62D, I62E, I62F, I62G, I62H, I62I, I62J, I62K, I62L, I62M, I62N, I62O, I62P, I62Q, I62R, I62S, I62T, I62U, I62V, I62W, I62X, I62Y, I62Z, I63, I63A, I63B, I63C, I63D, I63E, I63F, I63G, I63H, I63I, I63J, I63K, I63L, I63M, I63N, I63O, I63P, I63Q, I63R, I63S, I63T, I63U, I63V, I63W, I63X, I63Y, I63Z, I64, I64A, I64B, I64C, I64D, I64E, I64F, I64G, I64H, I64I, I64J, I64K, I64L, I64M, I64N, I64O, I64P, I64Q, I64R, I64S, I64T, I64U, I64V, I64W, I64X, I64Y, I64Z, I65, I65A, I65B, I65C, I65D, I65E, I65F, I65G, I65H, I65I, I65J, I65K, I65L, I65M, I65N, I65O, I65P, I65Q, I65R, I65S, I65T, I65U, I65V, I65W, I65X, I65Y, I65Z, I66, I66A, I66B, I66C, I66D, I66E, I66F, I66G, I66H, I66I, I66J, I66K, I66L, I66M, I66N, I66O, I66P, I66Q, I66R, I66S, I66T, I66U, I66V, I66W, I66X, I66Y, I66Z, I67, I67A, I67B, I67C, I67D, I67E, I67F, I67G, I67H, I67I, I67J, I67K, I67L, I67M, I67N, I67O, I67P, I67Q, I67R, I67S, I67T, I67U, I67V, I67W, I67X, I67Y, I67Z, I68, I68A, I68B, I68C, I68D, I68E, I68F, I68G, I68H, I68I, I68J, I68K, I68L, I68M, I68N, I68O, I68P, I68Q, I68R, I68S, I68T, I68U, I68V, I68W, I68X, I68Y, I68Z, I69, I69A, I69B, I69C, I69D, I69E, I69F, I69G, I69H, I69I, I69J, I69K, I69L, I69M, I69N, I69O, I69P, I69Q, I69R, I69S, I69T, I69U, I69V, I69W, I69X, I69Y, I69Z, I70, I70A, I70B, I70C, I70D, I70E, I70F, I70G, I70H, I70I, I70J, I70K, I70L, I70M, I70N, I70O, I70P, I70Q, I70R, I70S, I70T, I70U, I70V, I70W, I70X, I70Y, I70Z, I71, I71A, I71B, I71C, I71D, I71E, I71F, I71G, I71H, I71I, I71J, I71K, I71L, I71M, I71N, I71O, I71P, I71Q, I71R, I71S, I71T, I71U, I71V, I71W, I71X, I71Y, I71Z, I72, I72A, I72B, I72C, I72D, I72E, I72F, I72G, I72H, I72I, I72J, I72K, I72L, I72M, I72N, I72O, I72P, I72Q, I72R, I72S, I72T, I72U, I72V, I72W, I72X, I72Y, I72Z, I73, I73A, I73B, I73C, I73D, I73E, I73F, I73G, I73H, I73I, I73J, I73K, I73L, I73M, I73N, I73O, I73P, I73Q, I73R, I73S, I73T, I73U, I73V, I73W, I73X, I73Y, I73Z, I74, I74A, I74B, I74C, I74D, I74E, I74F, I74G, I74H, I74I, I74J, I74K, I74L, I74M, I74N, I74O, I74P, I74Q, I74R, I74S, I74T, I74U, I74V, I74W, I74X, I74Y, I74Z, I75, I75A, I75B, I75C, I75D, I75E, I75F, I75G, I75H, I75I, I75J, I75K, I75L, I75M, I75N, I75O, I75P, I75Q, I75R, I75S, I75T, I75U, I75V, I75W, I75X, I75Y, I75Z, I76, I76A, I76B, I76C, I76D, I76E, I76F, I76G, I76H, I76I, I76J, I76K, I76L, I76M, I76N, I76O, I76P, I76Q, I76R, I76S, I76T, I76U, I76V, I76W, I76X, I76Y, I76Z, I77, I77A, I77B, I77C, I77D, I77E, I77F, I77G, I77H, I77I, I77J, I77K, I77L, I77M, I77N, I77O, I77P, I77Q, I77R, I77S, I77T, I77U, I77V, I77W, I77X, I77Y, I77Z, I78, I78A, I78B, I78C, I78D, I78E, I78F, I78G, I78H, I78I, I78J, I78K, I78L, I78M, I78N, I78O, I78P, I78Q, I78R, I78S, I78T, I78U, I78V, I78W, I78X, I78Y, I78Z, I79, I79A, I79B, I79C, I79D, I79E, I79F, I79G, I79H, I79I, I79J, I79K, I79L, I79M, I79N, I79O, I79P, I79Q										

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant CPT/CC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Statut du projet (pre-award, pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant EUDRACT or EUDCT/ Identifiant Trial zone	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la protection des données	Régional Analyst	Faillite du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s)/ médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) actuel(s)	Code(s) ICDO actuel(s)	Géographie	Année de l'essai (PMSI)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique	
18/05/2023	C5202060	Infectious diseases	Respiratory Tract Infections	3b	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Influenza COVID, RV	J05, J10, U071, U0712, U0713, U0714, U0715, U09, S974, I123			all	all	NA	NA	France	2019-2021	12 mois	Il est nécessaire car il s'agit de comparer les résultats des tests pour les patients atteints de RTI avant COVID et SARS Cov-19, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif. Par conséquent, 3 cohortes ont une période de données de 2019 et 1 cohorte a une période de	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 RV (2019; 12 months)	Cohort 1: 33388 Cohort 2: 11328 Cohort 3: 160144 Cohort 4: 27201	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	
22/05/2023	C5202061	Infectious diseases	Invasive Aspergillosis	3	Post-award	Awarded	P01318.0041	Eudract number: 2021.000386.32	OVIA		Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Invasive Aspergillosis	B440	NA	Amphotericin B, Voriconazole, Posaconazole, Isavuconazole	18-85	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Invasive Aspergillosis Cohort 2: Invasive Aspergillosis + Amphotericin B Cohort 3: Invasive Aspergillosis + Voriconazole; Posaconazole, Isavuconazole	Cohort 1: 1919 Cohort 2: 297 Cohort 3: 1136	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	
23/05/2023	C5202062	Women's Health / Sexual Health	Vulvar Atrophy or Atrophic Vulvovaginitis	1	Pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Vulvar Atrophy or Atrophic Vulvovaginitis	9095	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime 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 oeuvre du traitement	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
23/05/2023	C5202063	Oncology	Head and Neck Cancers	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Head and Neck Cancers (HNSCC)	C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C09, C10, C12, C13, C14, C17	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Head and Neck Cancers (HNSCC)	Cohort 1: 44871	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	
26/05/2023	C5202064	Dermatology	Atopic Dermatitis	3b	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Atopic Dermatitis	L20	NA	NA	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 with Atopic Dermatitis	Cohort 1: 5851	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
31/05/2023	C5202065	Oncology	Metastatic Colorectal Cancer	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Metastatic Colorectal Cancer	C18, C19, C20, C76, C79	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with metastatic colorectal cancers and abstrition of frequencies of procedures done	Cohort 1: 996910	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
01/06/2023	C5202066	Dermatology	Epidemiology of bullous dytrophics	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Recessive dystrophic epidermolysis bullosa (REB)	0812	NA	NA	all	all	NA	NA	France	2021	12 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 diagnosed with Epidermolysis bullosa dystrophica	Cohort 1: 162	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
02/06/2023	C5202067	Dermatology	Hidradenitis Suppurativa	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Hidradenitis Suppurativa	L732	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Hidradenitis Suppurativa	Cohort 1: 6620	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
02/06/2023	C5202068	Endocrinology	Bariatric Surgery	3	Pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Bariatric Surgery	Cohort 1: 2988; Cohort 2: E162, E169	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime 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 ICD codes E162 or E169	Cohort 1: 3921 Cohort 2: 15802	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
06/06/2023	C5202069	Oncology	Multiple Myeloma	1	Post-award	Awarded	ISB 2001.101	NCT05862012	OVIA		Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Multiple Myeloma	C900	NA	NA	all	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime 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: 30963	Cohort 1: 33957 (THIS COHORT IS NOT DELIVERED) Cohort 2: 30963	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	
07/06/2023	C5202070	Oncology	Head and Neck Cancers	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA		Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Head and Neck Cancer (HNSCC) Metastoma, Stomach cancer	C20-C14, C10-C12, C43, C16	NA	ipilimumab, Nivolumab, Pembrolizumab, Cetuximab, Trastuzumab, Docetaxel, Paclitaxel, Docetaxel	18-80 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Head and Neck Cancers (HNSCC) Cohort 2: Adult Patients with Malignant Melanoma of Skin Cohort 3: Adult Patients with Malignant Neoplasm of Stomach	Cohort 1: 3326 Cohort 2: 5325 Cohort 3: 676	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 CPT/CC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant EUDRACT ou EUDCT/ Identifiant Trial zone	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la protection des données	Regional Analyst	Finition du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO1 utilisés	Code(s) de procédure utilisés	Médicaments/ médicaments utilisés	Age	Genre	Pathologie(s) actuels	Code(s) ICDO2 actuels	Observable	Année des données (PMSI)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
12/06/2021	C5202201	Oncology	Malignant Melanoma of skin	1	Pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Malignant Melanoma of skin	C43	NA	Atezolizumab, Cemiplimab, Durvalumab, Ipilimumab, Nivolumab, Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime 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, Cemiplimab, 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 oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
13/06/2023	C5202202	Oncology	Renal Cell Carcinoma	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Renal Cell Carcinoma	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Clear Cell Renal Cell Carcinoma	Cohort 1: 31010	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
14/06/2023	C5202203	Hematology	Acute Myeloid Leukemia and Myelodysplastic Syndromes	2	Pre-award	pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Acute Myeloid Leukemia (AML) and Myelodysplastic Syndromes (MDS)	C90D, D46	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Acute Myeloid Leukemia (AML) and/or Myelodysplastic Syndromes (MDS) Cohort 2: Adult Patients with Acute Myeloid Leukemia (AML) Cohort 3: Adult Patients with Myelodysplastic Syndromes (MDS)	Cohort 1: 33669 Cohort 2: 11272 Cohort 3: 73446	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
15/06/2023	C5202204	Cardiology	Pulmonary hypertension	2	Pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Hypertension, interstitial Lung Disease with Fibrosis	I270, I272, I841, I849	EQ0006, EQ0001	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime 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 disease with fibrosis who have undergone procedures of catheterization or measurement of right heart and pulmonary artery	Cohort 1: 6979	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
21/06/2023	C5202205	Rheumatology	Complement Mediated Disorders	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Complement Mediator Disorders (Antiphospholipid syndrome, Behçet's disease, Immune Thrombocytopenic Purpura, Dermatomyositis, and Bullous pemphigoid)	D88, M332, D893, M331, M339, L120	NA	NA	18- 65 years, 18- 80 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime 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: 1791 Cohort 3: 3155 Cohort 4: 1151 Cohort 5: 2180	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
22/06/2023	C5202206	Rheumatology	ANCA Vasculitis	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Anti-neutrophil cytoplasmic autoantibody (ANCA)	M31.7, I77.82, M30.1, M31.3	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: ANCA vasculitis patients	Cohort 1: 5414	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
28/06/2023	C5202207	Infectious disease	Community Acquired Pneumonia	3	Post-award	Awarded	REPO31	Repainix 1200 mg three times a day as add on therapy to standard of care to limit disease progression in hospitalised adult patients with COVID-19 and other community-acquired pneumonia. A multinational, multicentre, randomised, double-blind, placebo controlled, parallel group phase III trial (REPAVID-2)	Eudract number: 2021-006951-32	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Sheba Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Community acquired pneumonia	J189, J12.8, B97	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime 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 1: 52900 Cohort 2: 23980 Cohort 3: 26394 Cohort 4: 33758 Cohort 5: 41276 Cohort 6: 24686 Cohort 7: 10805 Cohort 8: 7495 Cohort 9: 14755 Cohort 10: 12330 Cohort 11: 9858 Cohort 12: 12145 Cohort 13: 24643	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
04/07/2023	C5202208	Oncology	Advanced solid tumors, Head & Neck Cancer, Cervical Cancer, Melanoma	2	Pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Advanced Solid Tumors	Cohort 1: C760, C539; Cohort 2: C510, C609, C632, C439	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Milésime 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 oeuvre du traitement	Veuillez vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant CPT/CC	Autre référence	Pathologie	Phase	Status du projet (pre-award, pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant Eudract or EUCT/ Identifiant Trial	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délegate à la protection des données	Régional Analyst	Faillite du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO1 utilisés	Code(s) de procédure (général)	Médicaments/ médicaments utilisés	Age	Genre	Pathologie(s) actuelles	Code(s) ICDO2 actuelles	Année de l'événement	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique	
08/08/2023	C12022087		Gastroenterology	Libérative Colitis	3	Post-award	Awarded	HT-MC-AMBA	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Libérative Colitis	Cohort 1: K51			NA	3-17 years	all	NA	K51, K52, K53, K59	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'une population dont les antécédents médicaux doivent remonter à 2 ans, ce qui constitue un critère d'éligibilité	MCO	Cohort 1: Libérative 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	
18/08/2023	C12022088		Pulmonology	Asthma	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Asthma	145	NA	NA	12+	all	NA	NA	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Severe Asthma	Cohort 1: 117231	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	
16/08/2023	C12022089		Oncology	Small Cell Lung Cancer (SCLC)	1b/2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Small Cell Lung Cancer (SCLC)	Cohort 1: C34	NA	Atezolizumab, Docetaxel, Durvalumab, Etoposide, Everolimus, Methotrexate, Nivolumab, Topotecan	18-85 years	all	NA	NA	2021	12 mois	Millésime 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	C12022090		Neurology	Multiple System Atrophy (MSA)	1	Post-award	Awarded	2629P101	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Multiple System Atrophy (MSA)	Cohort 1: G93	NA	NA	NA	40-70 years	all	NA	NA	2021	12 mois	Millésime 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	
18/08/2023	C12022091		Pulmonology	COVID-19 with ongoing ventilatory support	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	COVID-19 patients with ongoing ventilatory support	U071 and (J601 or J991)	NA	NA	NA	18-75 years	all	NA	NA	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: COVID-19 patients with ongoing ventilatory support	Cohort 1: 11634	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
21/08/2023	C12022092		Neurology	Multiple sclerosis	3	Pre-award	Pending	679615.MSCC	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Multiple sclerosis	G35	NA	NA	NA	10-17 years	all	NA	NA	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'une population de patients jeunes (enfants et adolescents), afin d'évaluer 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	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
21/08/2023	C12022093		Neurology	Ischemic stroke	2b	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Acute Ischemic stroke	I63	NA	NA	18+	all	NA	NA	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Cerebral infarction/acute ischemic stroke	Cohort 1: 122878	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	
30/08/2023	C12022094		Rheumatology	Systemic lupus erythematosus	1b/2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Systemic Lupus Erythematosus (SLE)	M32	NA	Biliximab	18-64 years	all	NA	NA	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Systemic Lupus Erythematosus who are treated with Biliximab	Cohort 1: 475	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	
31/08/2023	C12022095		Cardiology	Pulmonary Arterial Hypertension	2b/3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	I270	NA	NA	17+	all	NA	NA	2018	12 mois	Aucune extraction de données du PMSI n'a été effectuée, les données extraites en 2018 ont été réévaluées	MCO	Cohort 1: PAH (page 17+)	Cohort 1: 42477	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	
08/09/2023	C12022096		Oncology	Head and Neck Cancer	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Head and Neck Cancers (HNSCC)	C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C09, C10, C12, C13, C13, C13, C13, C14, C19, C769	NA	NA	18+	all	NA	NA	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with HNSCC	Cohort 1: 48808	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 CPT/CIC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Status du projet (pre/post-award)	Status du projet (pending/awarded/lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant Eudract or EUCTR/ Identifiant Trial zone	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la protection des données	Regional Analyst	Finition du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO3 (utilisé/s)	Code(s) de procédure (utilisé/s)	Médicament(s)/ médicament(s) utilisé/s	Age	Genre	Pathologie(s) (actuel/s)	Code(s) ICDO3 (actuel/s)	Observable	Année des données (PMSI)	Profondeur de l'historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI (selon MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique	
03/09/2023	C52022097	Rheumatology	Systemic lupus erythematosus	4	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Systemic Lupus Erythematosus (SLE)	M32	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'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	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
20/09/2023	C52022098	Hematology	Non-Hodgkin lymphoma	2	Post-award	Awarded	0220280002	A Phase 1, Open-label, Multicenter Study to Evaluate the Safety, Feasibility, Pharmacokinetics, and Anti-tumor Efficacy of cotrobess in Patients with Relapsed or Refractory B-cell Non-Hodgkin Lymphoma (B-NHL)	NCT02845485	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Non-Hodgkin Lymphoma	C82, C83, C84, C85, C86	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'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	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
24/09/2023	C52022099	Endocrinology	Obesity	2	Post-award	Awarded	16-MC1005	A randomized, placebo controlled, double blinded phase 3 study to assess efficacy and safety of BR4646 in patients with hypothalamic obesity and open label	NCT02064443, TRITON005, 486430	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Obesity	E668	NA	NA	12+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with other obesity (E668), hypothalamic Obesity	Cohort 1: 69667	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	
21/09/2023	C52022100	Rheumatology	Systemic lupus erythematosus	1b	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Systemic Lupus Erythematosus (SLE)	M32, M33B, M33C	NA	NA	18-64	years	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'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	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
22/09/2023	C52022101	Gastroenterology	Ulcerative colitis	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ulcerative Colitis	K51	NA	Adalimumab, Golimumab, Infliximab, Ustekinumab	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Ulcerative Colitis patients aged 18+	Cohort 1: 5451	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	
26/09/2023	C52022102	Hepatocyst	Cirrhosis of liver	3	Post-award	Awarded	RNC1312	A Randomized, Double Blind, Placebo Controlled, Multicenter Study to Assess the Efficacy and Safety of Rifaximin Soluble Solid Dispersion (SSD) Tablets for the Delay of Encephalopathy Decompensation in Cirrhosis (RED-C)	NCT02974448	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Cirrhosis of Liver	K80, K76B, K76C, K70, K743, K744, K765, K766	NA	NA	18-85	years	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Cirrhosis of Liver, hepatic encephalopathy, hepatorenal syndrome.	Cohort 1: 82928	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
28/09/2023	C52022103	Gastroenterology	Inflammatory bowel disease	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ulcerative Colitis	K51	NA	NA	18-75	years	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'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	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/09/2023	C52022104	Hepatology	Disease of liver	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Erythropoietic Protoporphria	E80	NA	NA	12+	all	NA	NA	France	2019-2022	36 mois	Traité de recul nécessaire car il s'agit d'une forme de maladie rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	Cohort 1: Patients with Erythropoietic Protoporphria aged 12+	Cohort 1: 222	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	
04/10/2023	C52022105	Oncology	Solid tumor configuration	1b/2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Advanced Solid Tumors	Cohort 1: C22, C23, C24; Cohort 2: C50; Cohort 3: C34; Cohort 4: C58; Cohort 5: C250, C251, C252, C253, C257, C258, C259; Cohort 6: C15, C16, C18, C19, C20, C52, C76, C770; Cohort 7: C65, C66, C67, C68	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Biliary tract cancer; Cohort 2: Adult FEMALE Patients with breast cancer; Cohort 3: Adult Patients with NSCLC, Lung Cancer; Cohort 4: Adult FEMALE Patients with Ovarian cancer; Cohort 5: Adult Patients with Pancreatic Ductal Adenocarcinoma; Cohort 6: Adult Patients with Solid tumors; Cohort 7: Adult Patients with Liver/Intrahepatic Carcinoma	Cohort 1: 41853 Cohort 2: 28428 Cohort 3: 151379 Cohort 4: 24219 Cohort 5: 44717 Cohort 6: 31982 Cohort 7: 78312	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	
09/10/2023	C52022106	Rheumatology	Cutaneous Lupus Erythematosus	1b	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Lupus Erythematosus	L93	NA	Adalimumab, Golimumab, Infliximab, Ustekinumab, Vedolizumab	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Lupus Erythematosus	Cohort 1: 3630	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	
09/10/2023	C52022107	Gastroenterology	Ulcerative Colitis	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ulcerative Colitis	K51.0, K51.1, K51.3, K51.4, K51.5, K51.9	NA	Adalimumab, Golimumab, Infliximab, Ustekinumab, Vedolizumab	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Ulcerative Colitis treated with Adalimumab, Golimumab, Azathioprine, Infliximab, Ustekinumab, Vedolizumab, and Ustekinumab	Cohort 1: 8991	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	
11/10/2023	C52022108	Oncology	Head and Neck Cancer	3	Post-award	Awarded	M3202339_000	A randomized, double-blind, placebo-controlled, 2-arm Phase II study to assess efficacy and safety of avastagant and radiotherapy compared to placebo and radiotherapy for demonstrating improvement of disease-free survival in participants with resected squamous cell carcinoma of the head and neck, who are at high-risk of relapse and are ineligible for high-dose cisplatin	NCT0386550, TRITON005, 432677, Eudract number: 2022-001144-18	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Head and Neck Cancers (HNSCC)	Cohort 1: C10, C13, C14, C15, C210; Cohort 2: C10, C13, C14, C15	NA	Cohort 1: NA; Cohort 2: Gemtuzumab, Nivolumab, Pembrolizumab, Docetaxel, Paclitaxel, Docetaxel, Pembrolizumab, Cetuximab	18+	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with HNSCC (RT); Cohort 2: Adult Patients with HNSCC and treated with Gemtuzumab, Nivolumab, Paclitaxel, Docetaxel, Pembrolizumab, Cetuximab	Cohort 1: 154510 Cohort 2: 2688	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	
17/10/2023	C52022109	Gastroenterology	Crohn's Disease	2	Post-award	Awarded	ARX464-202	A phase 2a, multicenter, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy, pharmacokinetics and safety of obelastimod 50 mg in subjects with moderately to severely active Crohn's disease	Eudract number: 2023.028724-34	OVIA	Tour D2, 17 Bi Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Crohn's Disease	K50	NA	Azathioprine, Adalimumab, Infliximab, Vedolizumab	18-75	years	all	NA	NA	France	2023	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Crohn's disease and treated with Azathioprine, Infliximab, Adalimumab, Vedolizumab, and Ustekinumab	Cohort 1: 16423	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 CPTCC	Altre thérapeutique	Pathologie	Phase	Status du projet (pre/post-award)	Status du projet (pending/awarded/lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Identifiant Eudract or EUCT/ Identifiant Trial	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finition du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO 3 (utilisé)	Code(s) de procédure (utilisé)	Médicament(s)/ médicament(s) utilisé(s)	Age	Genre	Pathologie(s) actuel(s)	Code(s) ICDO 3 (actuel)	Eligibilité	Année de l'essai (PMIS)	Profondeur de l'essai (historique)	Justification de la profondeur (historique)	Base de données PMIS (utilisé) (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique	
17/10/2023	C5202110	Oncology	Bladder cancer	1b/2	Post-award	Awarded	TY8300-01	A multicenter, Open label Phase 1/2 Study of TVM-302 in Advanced Urothelial Carcinoma and Other Solid Tumors with Activating FGFR Gene Alterations (U308-301)	Eudract number: 2023-00196-14; NCT0544532; TrialTitleID: 64149	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad Wali	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Bladder cancer	C65, C66, C67, C68, C22, C24, C24, C31, C41, C45, C48, C48, C48, C56, C56, C25, C760	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with UROTHELIAL/BLADDER cancer, HEPATOCELLULAR CARCINOMA, BILIARY TRACT CANCER, NSCLC, ESOPHAGEAL/ESOPHAGUS CANCER CELL PROSTATE CANCER, HNSCC, MESOTHELIOMA, MELANOMA, COLONRECTAL, OVARIAN, GASTRIC, PANCREATIC CANCER	Cohort 1: 609762	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	
17/10/2023	C5202111	Oncology	Solid tumor configuration	1/2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Solid tumors	C49, C48, C81, C79	NA	NA	0-21	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with solid tumors	Cohort 1: 4209	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	
20/10/2023	C5202112	Dermatology	Vitiligo	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Vitiligo	L80	NA	NA	NA	NA	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Vitiligo patients	Cohort 1: 1307	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	
20/10/2023	C5202113	Hematology	CLL, SLL, MCL (Mature B-Cell malignancies)	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	CLL, SLL, MCL (Mature B-Cell malignancies)	C911, C930, C931	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with CLL/SLL/MCL Cohort 2: Patients with Mantle cell lymphoma (MCL)	Cohort 1: 24698 Cohort 2: 4404	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	
08/11/2023	C5202114	Oncology	Solid tumor configuration	1	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Solid tumors	Cohort 1: C14; Cohort 2: C30; Cohort 3: C00; C01; C02; C03; C04; C05; C06; C09; C10; C12; C13; C14; C31; C32; C43; C44; C760; Cohort 4: C25; Cohort 5: C141; Cohort 6: C07; C50; C18; C19; C20; C51; C54; C22; C34; C43; C25; C61; C73	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with NSCLC (lung cancer), Cohort 2: Adult Female Patients with Breast Cancer, Cohort 3: Adult Patients with HNSCC, Cohort 4: Adult Patients with Pancreatic ductal adenocarcinoma (PDAC), Cohort 5: Adult Female Patients with Endometrial cancer, Cohort 6: Adult Patients with Solid tumors	Cohort 1: 151379 Cohort 2: 184298 Cohort 3: 114025 Cohort 4: 46603 Cohort 5: 18103 Cohort 6: 82797	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	
16/11/2023	C5202115	Hepatology	Nonalcoholic steatohepatitis	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	NAH	K75L, E66, 79A, E785, E66, 100, H11, H12, H31, H35, E11, E66	NA	NA	18+	all	Other liver disease (not NAH)	E67, H0L, E83D	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with NAH, Cohort 2: Adult Patients with Obesity and Hyperlipidemia, Cohort 3: Adult Patients with Obesity and Hyperlipidemia, Cohort 4: Adult Patients with Type 2 Diabetes Mellitus (T2DM) and Hyperlipidemia, Cohort 5: Adult Patients with Type 2 Diabetes Mellitus (T2DM) and Obesity	Cohort 1: 4264 Cohort 2: 1238 Cohort 3: 17847 Cohort 4: 471 Cohort 5: 45499	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	
17/11/2023	C5202116	Hematology	Myelofibrosis	1b/2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Myelofibrosis	D471	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients diagnosed with Myelofibrosis	Cohort 1: 2964	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	
20/11/2023	C5202117	Oncology	Malignant tumor of breast	3	Post-award	Awarded	08-1303-O-3000	A Phase 3, Randomized, Multi-center, Open-label Study of DB-1303 Versus Investigator's Choice Chemotherapy in Human Epidermal Growth Factor Receptor 2 (HER2)-low, Hormone Receptor Positive (HR+) Metastatic Breast Cancer Patients whose Disease has Progressed on Endocrine Therapy (ET) (EMASTY-Breast03)	Eudract number: 2023-107333-17	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Ahmad Wali	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Metastatic Breast Cancer	C50, C79B	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Metastatic Breast Cancer	Cohort 1: 842	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	
21/11/2023	C5202118	Infectious Diseases	Viral Hepatitis E	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Viral Hepatitis E, Solid organ transplant (Kidney, Heart, Liver or Pancreas)	C18B, B199, 2940, 2941, 2944, 2948	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with other chronic viral hepatitis or unspecified viral hepatitis without coma (in search for HEV) Cohort 2: Adult Patients with Solid organ transplant (Kidney, Heart, Liver, or Pancreas transplant)	Cohort 1: 739 Cohort 2: 51361	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	
28/11/2023	C5202119	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 abacavir relative to dolutegravir on venous thromboembolism (VTE) recurrence and bleeding in patients with gastroesophageal (GO)/gastrointestinal (GI) cancer associated VTE (Magenola)	Eudract number: 2021-003085-12; NCT05121075; TrialTitleID: 64167-92099	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Gastric Cancer	C25, C22, C23, C18, C19, C20, C61, C64, C65, C66, C67, C68, C18, C19, C20, C56, C15, C16, C18, 182-40	NA	NA	18+	all	NA	US	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Confirmed diagnosis of GI/GO cancer with DVT or PE	Cohort 1: 10612	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		
28/11/2023	C5202120	Cardiology	Venous Thromboembolism	3	Post-award	Awarded	ANT-007	A multicenter, randomized, open-label, blinded endpoint evaluation, phase 3 study comparing the effect of abacavir relative to dolutegravir on venous thromboembolism (VTE) recurrence and bleeding in patients with cancer associated VTE (ASTER)	Eudract number: 2021-003076-14; NCT05121040; TrialTitleID: 64167-92099	Barbara Brossolles	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Cancer and Venous Thromboembolism	C50, D6.9, 182-40	NA	NA	18+	all	NA	US	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Confirmed diagnosis of any cancer + diagnosis of DVT or PE	Cohort 1: 12824	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		
28/11/2023	C5202121	Respiratory	Fibrosis of lung	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Fibrosis	J841	NA	NA	40-85	years	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients diagnosed with idiopathic pulmonary fibrosis (IPF)	Cohort 1: 19704	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
01/12/2023	C5202122	Gastroenterology	Ulcerative colitis	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ulcerative Colitis	K51	NA	NA	8-18	years	all	NA	NA	France	2022	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer 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	Vouslez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
05/12/2023	C5202123	Hematology	Diffuse large B-cell lymphoma	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	DNVA		Barbara Brossolles	Aurélien Langout	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Diffuse large B-cell lymphoma	C85, C83, C82	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021-2022	24 mois	Deux ans de recul nécessaire 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's lymphoma	Cohort 1: 51402	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 C*P*CC	Altre thir/assuticue	Pathologie	Phase	Projet pre ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ Eudract ou EUCT/ Identifiant Trial tove	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Délégué à la direction des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICDO 1 (utilisé)	Code(s) de procédure (utilisé)	Médicaments/ médicaments (utilisé)	Age	Genre	Pathologie(s) (actuel)	Code(s) ICDO 2 (actuel)	Classement	Année des données (PMIS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMIS utilisée (MCO, SSR...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
05/03/2024	C5202152	Oncologie	Malignant tumor of colon	2	pre-award	lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Colon Cancer	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: HFAD10, HFAD14, HFAD17, HFAD18, HFAD21, HFAD22, HFAD23, HFAD24, HFAD26, HFAD29, HFHC296, HFAD12, HFCD23, HFED02, HFED03]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: 11-18-50 years] [Cohort 2: 50 years]	[Cohort 1: Lynch Syndrome] [Cohort 2: Lynch Syndrome]	[Cohort 1: C189+0] [Cohort 2: C189-0]	France	[Cohort 1: 2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 12 mois] [Cohort 2: 12 mois]	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	[Cohort 1: Colon Cancer patients] [Cohort 2: Colon cancer patients with precancer]	[Cohort 1: 6438] [Cohort 2: 1687]	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		
07/03/2024	C5202153	Cardiologie	Hyperttylglyceridemia	3	post-award	awarded	ARDAP03-3004	Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Picosiran in Adults with Severe Hyperttylglyceridemia (SHASTA-4 Study)	Eudract Number: 2023-509303-80, NCT05347015, TrialToveID: 511016	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Hyperttylglyceridemia	[Cohort 1: E781, E782] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A]	[Cohort 1: 18+ years] [Cohort 2: Both]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	France	[Cohort 1: 2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 12 mois] [Cohort 2: 12 mois]	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	[Cohort 1: Patients with hyperttylglyceridemia (Essential tylyceridemia or Mixed tylyceridemia)]	[Cohort 1: 49233]	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		
08/03/2024	C5202154	Oncologie	Head and Neck Cancers	3	pre-award	pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Head and Neck Cancer (NSCLC)	[Cohort 1: C01, C02, C03, C06, C10, C16, C17]	[Cohort 1: N/A]	[Cohort 1: 11-18+ years] [Cohort 2: Both]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	France	[Cohort 1: 2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 12 mois] [Cohort 2: 12 mois]	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	[Cohort 1: Patients with head and Neck Squamous Cell Carcinoma (HNSCC)]	[Cohort 1: 37181]	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		
11/03/2024	C5202155	Hematologie	Chronic myeloid leukemia	3	pre-award	pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Chronic Myeloid Leukemia	[Cohort 1: C921]	[Cohort 1: N/A]	[Cohort 1: 18+ years] [Cohort 2: Both]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	France	[Cohort 1: 2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 12 mois] [Cohort 2: 12 mois]	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	[Cohort 1: Adult patients with CML]	[Cohort 1: 3102]	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		
11/03/2024	C5202156	Rheumatologie	Systemic Lupus erythematosus	4	post-award	awarded	219240	A phase 4, multicenter, prospective, open-label study describing the efficacy and safety of belimumab administered subcutaneously in adult participants with early systemic lupus erythematosus	Eudract Number: 2023-509146-35	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Systemic Lupus Erythematosus (SLE)	[Cohort 1: M32]	[Cohort 1: N/A]	[Cohort 1: 18+ years] [Cohort 2: Both]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	France	[Cohort 1: 2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 12 mois] [Cohort 2: 12 mois]	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	[Cohort 1: Patients with Systemic lupus Erythematosus (SLE)]	[Cohort 1: 79810]	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		
14/03/2024	C5202157	Oncologie	Metastatic pancreatic ductal adenocarcinoma (PDAC)	2	post-award	awarded	CRUMD/24/002	A Cancer Research UK Phase II open label trial in participants with metastatic pancreatic ductal adenocarcinoma of ginsortamab, given intravenously with II first standard of care nab-paclitaxel and gemtazabine, or II in combination with MEK inhibitor maintenance therapy	CRUMD/24/002, RAS 1007935, ISCTN15154606, TrialToveID: 513378	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pancreatic Ductal Adenocarcinoma (PDAC)	[Cohort 1: C25]	[Cohort 1: N/A]	[Cohort 1: 18+ years] [Cohort 2: Both]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	France	[Cohort 1: 2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 12 mois] [Cohort 2: 12 mois]	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	[Cohort 1: Patients with pancreatic cancers]	[Cohort 1: 46502]	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		
14/03/2024	C5202158	Orthopédie	Rotator cuff tear	3	pre-award	pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Rotator Cuff Syndrome	[Cohort 1: M751]	[Cohort 1: N/A]	[Cohort 1: 11-18+ years] [Cohort 2: Both]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	France	[Cohort 1: 2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 12 mois] [Cohort 2: 12 mois]	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	[Cohort 1: Patients with Rotator Cuff Syndrome (RSCS)]	[Cohort 1: 73100]	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		
18/03/2024	C5202159	Ophthalmologie	Leber's congenital amaurosis	3	pre-award	pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Hereditary Retinal Dystrophy	[Cohort 1: H355]	[Cohort 1: N/A]	[Cohort 1: 11-17 years] [Cohort 2: Both]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	France	[Cohort 1: 2020-2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 16 mois] [Cohort 2: 16 mois]	Trois ans de recul nécessaire car il s'agit d'une maladie rare chez les patients pédiatriques, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif	MCO	[Cohort 1: Patients with Hereditary retinal dystrophy]	[Cohort 1: 380]	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		
22/03/2024	C5202160	Hematologie	Acute Lymphoblastic Leukemia	3	pre-award	pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	OVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Brossoltes	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Acute Lymphoblastic Leukemia	[Cohort 1: C910, C910B] [Cohort 2: B1030B]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: B1030B]	[Cohort 1: 12-18+ years] [Cohort 2: Both]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	[Cohort 1: N/A] [Cohort 2: N/A]	France	[Cohort 1: 2022] [Cohort 2: 2022]	[Cohort 1: 12 mois] [Cohort 2: 12 mois]	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	[Cohort 1: Adult ALL patients] [Cohort 2: Adult ALL patients (B1030B)]	[Cohort 1: 2066] [Cohort 2: 238]	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		