

LISTE DES ESSAIS CLINIQUES INDUSTRIELS EN COURS EN FRANCE

Titre court du protocole	Titre long du protocole	Phase	Thématique	Type de promoteur	Etat d'avancement
VX14-661-110	Etude ouverte d'un traitement avec VX661 en combinaison avec l'ivacaftor chez les patients atteints de mucoviscidose porteurs d'au moins une mutation F508del	III	Thérapie de la protéine	Industriel	En recrutement
VX-14-770-118 BRIO	Etude observationnelle d'utilisation de Kalydeco en situation réelle en France	Observationnel	Thérapie de la protéine	Industriel	En recrutement
VX-15-809-110	Etude en ouvert de traitement par Lumacaftor en combinaison avec Ivacaftor chez les patients atteints de mucoviscidose, âgés d'au moins 6 ans et homozygotes pour la mutation F508del	III	Thérapie de la protéine	Industriel	En recrutement
VX-14-661-109	Phase 3, randomisée, double aveugle, pour évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du VX-661 en association à l'ivacaftor chez les patients âgés de 12 ans et plus, atteints de mucoviscidose, hétérozygotes F580del/ mutation gating sensible à ivacaftor»	III	Thérapie de la protéine	Industriel	En recrutement
VX15-371-101-ENAC	Etude de phase 2a, randomisée, en double aveugle versus placebo, en cross-over pour évaluer la sécurité d'emploi et l'efficacité du VX-371 chez les patients atteints de mucoviscidose âgés d'au moins 12 ans, homozygotes pour la mutation F508del et sous traitement par Orkambi	II	Thérapie de la protéine	Industriel	En recrutement
PQ-010-001	Etude de phase 1b, pour évaluer la sécurité, la tolérance et la pharmacocinétique de QR-010 chez les patients muco homozygotes pour la mutation F508del.	I	Thérapie de la protéine	Industriel	En recrutement
PQ-010-002	Etude en ouvert, pour évaluer les effets de QR-010 sur la différence du potentiel nasal chez les patients muco avec une mutation F508del.	I	Thérapie de la protéine	Industriel	En recrutement
Gilead-GS-US-404-1808	Essai de phase 2, randomisé versus placebo, en double aveugle, à escalades de dose, pour évaluer les effets du GS-5745(en sous cutanée) sur le VEMS	II	Inflammation	Industriel	En recrutement
EMPIRE CF CTX-4430-CF-201	Etude de phase 2, randomisée, en double aveugle, versus placebo et groupes parallèles pour évaluer l'efficacité, la sécurité et la tolérance du CTX-4430 administré par voie orale durant 48 semaines chez des patients adultes atteints de mucoviscidose	II	Inflammation	Industriel	En recrutement
BAY63-2521	Etude multicentrique, randomisée, en double-aveugle, versus placebo, afin d'évaluer la sécurité, la tolérance et les signes précoces d'efficacité du BAY63-2521 chez les adultes atteints de mucoviscidose et homozygotes pour la mutation F580del.	II	Thérapie de la protéine	Industriel	En recrutement