



Schweizerische Pädiatrische Onkologie Gruppe
Groupe d'Oncologie Pédiatrique Suisse
Gruppo d'Oncologia Pediatrica Svizzera
Swiss Paediatric Oncology Group

ALCL-VBL

La conduite internationale de l'étude est sous la responsabilité de la société allemande d'oncologie et d'hématologie pédiatriques (GPOH, Gesellschaft für pädiatrische Onkologie und Hämatologie gGmbH, promoteur). En Suisse, c'est au Groupe d'oncologie pédiatrique suisse (SPOG), qu'incombe la réalisation de l'étude (représentant du promoteur).

Contexte

L'étude porte sur le lymphome anaplasique à grandes cellules (en abrégé: LAGC ou ALCL en anglais pour *anaplastic large-cell lymphoma*) ALK-positif chez les enfants et les adolescents. Le LAGC fait partie des affections cancéreuses des ganglions lymphatiques appelées lymphomes non hodgkiniens. En Suisse, on s'attend à ce qu'environ 1 à 2 patients soient inclus dans l'étude chaque année.

Sans traitement, les cellules du lymphome se propagent rapidement dans l'organisme, d'où la nécessité d'un traitement. Le traitement standard actuel se compose d'une association de thérapies, administrée dans le cadre de plusieurs hospitalisations sur une période de 5 à 6 mois.

Intérêt de l'étude

L'objectif principal de l'étude est de démontrer que l'utilisation du médicament vinblastine permet de traiter les patients du groupe à risque standard au moins aussi bien qu'avec le traitement standard actuel, tout en réduisant les effets secondaires et les risques d'effets à long terme. La vinblastine est administrée une fois par semaine en ambulatoire pendant 2 ans. Grâce à l'administration ambulatoire, il est généralement possible d'aller à l'école, de suivre une formation, d'étudier ou de participer à la vie professionnelle pendant le traitement par la vinblastine.

Coordonnées du représentant du promoteur en Suisse

SPOG Coordinating Center
Partner Relations
Effingerstrasse 33
3008 Bern
E-mail: partnerrelations@spog.ch
Tél.: +41 31 389 91 89