

AVANTAGE - Stratégies thérapeutiques incluant l'Avastin comme traitement de première ligne chez les patients âgés souffrant d'un cancer du poumon non à petites cellules non squameux avancé (stade IIIB/IV), dans la pratique clinique courante

Responsable(s) : Medical data center

Date de modification : 07/07/2025 | Version : 1 | ID : 74114

Général

Identification

Nom détaillé : Stratégies thérapeutiques incluant l'Avastin comme traitement de première ligne chez les patients âgés souffrant d'un cancer du poumon non à petites cellules non squameux avancé (stade IIIB/IV), dans la pratique clinique courante

Sigle ou acronyme : AVANTAGE

Numéro d'enregistrement (ID-RCB ou EUDRACT, CNIL, CPP, etc.) : ML28621

Thématiques générales

Domaine médical : Cancérologie

Etude en lien avec la Covid-19 : Non

Pathologie, précisions : Cancer du poumon non à petites cellules non squameux

Déterminants de santé : Produits de santé

Mots-clés : Bevacizumab

Responsable(s) scientifique(s)

Nom du responsable : Medical data center

Email : data_sharing_france@roche.com

Organisme : Roche SAS

Collaborations

Participation à des projets, des réseaux, des consortiums : Non

Financements

Financements

Privé

Gouvernance de la base de données

Organisation(s) responsable(s) ou promoteur

Roche SAS

Statut de l'organisation

Secteur Privé

Existence de comités scientifique ou de pilotage

Oui

Contact(s) supplémentaire(s)

Caractéristiques

Type de base de données

Type de base de données

Bases de données issues d'enquêtes

Base de données issues d'enquêtes, précisions

Etudes de cohortes

Origine du recrutement des participants

Via une sélection de services ou établissements de santé

Le recrutement dans la base de données s'effectue dans le cadre d'une étude interventionnelle

Non

Objectif de la base de données

Objectif principal

Dans chaque cohorte de patients définis par leur classe d'âge ([65 ; 70[et ≥ 70 ans), les critères d'évaluation sont les suivants :

- Agents antinéoplasiques associés au bevacizumab en traitement de première intention
- Classes d'agents antinéoplasiques associés au bévacizumab en traitement de première intention (sels de platine, taxanes, etc.)
- Soins de soutien (facteurs de croissance, analgésiques).

à décrire :

- Caractéristiques des patients atteints d'un carcinome pulmonaire non à petites cellules non squameux avancé (nsNSCLC) traités par bévacizumab en première ligne de traitement, ainsi que les caractéristiques de leur maladie,
- Survie sans progression (SSP) et survie globale

(SG),

- Évolution de la qualité de vie des patients au cours de la période de traitement par le bevacizumab en première intention,
- Sécurité du bevacizumab,
- Raisons de la non-utilisation du bevacizumab comme traitement de première intention chez les patients souffrant d'un cancer du poumon non à petites cellules à un stade avancé.

Critères d'inclusion	Critères d'inclusion : <ul style="list-style-type: none">- Patient âgé de \geq 65 ans,- Diagnostiqué avec un carcinome pulmonaire non à petites cellules non squameux (CBNPC) avancé (stade IIIB ou IV),- Pour lequel le médecin a décidé d'initier un traitement par bevacizumab associé à une chimiothérapie en 1ère ligne,- Ayant reçu des informations orales et écrites sur l'étude, et ayant signé un formulaire de consentement écrit.
Type de population	
Age	Personnes âgées (65 à 79 ans) Grand âge (80 ans et plus)
Population concernée	Sujets malades
Pathologie	C00-C75 - Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à l'exception des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés
Sexe	Masculin Féminin
Champ géographique	National
Collecte	
Dates	
Année du premier recueil	2013
Année du dernier recueil	2017
Taille de la base de données	
Taille de la base de données (en nombre d'individus)	< 500 individus
Détail du nombre d'individus	277

Données

Activité de la base Collecte des données terminée

Type de données recueillies Données cliniques

Données cliniques, précisions Examen médical

Détail des données cliniques recueillies Validation des critères de sélection ; Information sur l'étude et formulaire de consentement écrit ; Données démographiques et générales ; Historique de la maladie ; Traitement par Bevacizumab ; Indice G8 et indice de comorbidité de Charlson, le cas échéant ; Réponse au traitement de première ligne ; Traitements combinés ; Première progression de la maladie ; Résultats rapportés par les patients ; Raison de l'abandon ; Evénements indésirables.

Existence d'une bibliothèque Non

Modalités

Procédures qualité utilisées Bonnes pratiques cliniques/Bonnes Pratiques de Pharmacovigilance (GCP/GVP)

Suivi des participants Oui

Modalités de suivi des participants Suivi par contact avec le médecin référent ? traitant

Pathologie suivies C00-C75 - Tumeurs malignes, primitives ou présumées primitives, de siège précisé, à l'exception des tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés

Appariement avec des sources administratives Non

Valorisation et accès

Valorisation et accès

Accès

Site internet dédié <https://www.roche.fr/fr/innovation-recherche-medicale/data-sharing-portail-d-information-partage-des-donnees.html>

Accès aux données agrégées Accès restreint sur projet spécifique

Accès aux données individuelles Accès restreint sur projet spécifique

