

Vous avez accepté d'apporter votre contribution à l'Institut National du Cancer dans la réalisation de sa mission de service public.

Par respect pour le public et l'ensemble des professionnels oeuvrant à ses côtés, l'Institut National du Cancer veille à l'impartialité et à l'indépendance des avis qu'il porte. A ce titre, la gestion des conflits d'intérêts est un devoir de l'Institut afin de préserver la crédibilité des experts, la confiance du public dans la science et dans la communauté scientifique, les réputations individuelles et institutionnelles. La transparence de la part de tous est indispensable à l'accomplissement de la mission de service public dans son entièreté.

Tout expert doit, avant le début sa mission, déclarer les liens pouvant entraîner un conflit d'intérêts (ex : vente des actions d'une société, abandon de certains projets professionnels en compétition) et s'engager à respecter les obligations et engagements issus de la charte de déontologie jointe en annexe.

Le formulaire ci-dessous doit vous aider dans cette démarche.

La typologie des liens proposée formalise les situations les plus courantes en reprenant un certain nombre de critères objectifs et concrets. Face à la particularité de certaines situations, vous devez en toute conscience examiner et signaler si d'autres liens présents, passés, ou prévus peuvent biaiser votre jugement ou faire naître une suspicion de conflits d'intérêts entre vos missions à l'Institut et vos activités extérieures.

Enfin, au cours de votre mission, il vous appartient de vous abstenir de porter un jugement ou de participer à une décision si vous estimez en conscience ne pouvoir apporter à l'examen du dossier en cause l'impartialité requise ou si vous craignez que votre impartialité ne soit mise en doute.

Votre déclaration doit être exhaustive, remplie avant toute participation aux travaux de l'Institut, et **doit être actualisée au moins une fois par an** ou dès qu'une modification intervient sur les liens déclarés ou qu'un nouveau lien d'intérêt naît. L'absence d'actualisation peut entraîner une suspension de la mission.

La méthode d'analyse des déclarations et de gestion des conflits d'intérêts est décrite dans un document disponible sur le site Internet de l'Institut National du Cancer.

Les informations recueillies ci-après seront informatisées et **vos coordonnées personnelles et des informations relatives à vos proches) sera publiée sur le site Internet de l'INCa**. L'Institut National du Cancer est responsable du traitement ayant pour finalité la prévention des conflits d'intérêts en confrontant les liens déclarés aux objectifs de la mission d'expert.

Concernant ces données, **vous disposez auprès de l'INCa d'un droit d'accès, de rectification et de suppression des données informatisées** vous concernant et ce, conformément à la loi « Informatiques et Libertés » n°78-17 du 6 janvier 1978 modifiée en 2004 ainsi qu'un droit d'opposition, pour des motifs légitimes, à ce que la déclaration fasse l'objet d'une publication. Si vous souhaitez exercer ces droits et obtenir communication des informations vous concernant, veuillez adresser votre demande par email à : bdd@institutcancer.fr ou par courrier postal à l'adresse suivante : Institut National du Cancer, Plateforme Appels à Projets, 52 avenue André Morizet 92 513 Boulogne Billancourt Cedex.

Je soussigné (e) Anthony Gonçalves,

- M'engage à respecter les obligations et engagements issus de la charte de déontologie de l'INCa et notamment je m'engage à conserver confidentielles les informations qui me seront communiquées par oral, par écrit ou par tout autre moyen, notamment pour l'exécution des travaux d'expertise.
- déclare sur l'honneur qu'à ma connaissance tous les liens présents, passés ou prévus avec une « Entreprise » sont listés ci-dessous.
- m'engage, en cas de modification des liens ci-dessous ou du fait de l'acquisition d'intérêts supplémentaires devant être portés à la connaissance de l'Institut, à l'en informer et à procéder immédiatement à une nouvelle déclaration publique d'intérêts.

Cette déclaration ne me décharge pas de mon obligation de rappeler les intérêts que je peux avoir au début de toute activité d'expertise de l'INCa à laquelle je participe.



Nom : Gonçalves

Prénom(s) : Anthony

- ❖ Le terme **Entreprise** est défini comme suit : une société (notamment industrielle de la santé), tout organisme professionnel privé ou public, ou organismes de conseil entrant dans les champs de compétences ou d'intervention de l'Institut National du Cancer. L'Institut étant chargé du suivi de la Convention cadre de lutte contre le Tabac de l'Organisation Mondiale de la Santé, l'industrie du tabac est également visée.
- ❖ Le terme **Produit** est défini comme suit : produit, bien ou service spécifique entrant dans les champs de compétences ou d'intervention de l'Institut National du Cancer.

1. Intérêts financiers actuels dans une entreprise Néant

Tout intérêt financier dans une Entreprise (valeurs mobilières cotées ou non, qu'il s'agisse d'actions, d'obligations ou d'autres avoirs financiers en fonds propres) doit être déclaré.

Entreprise	Type d'investissement (valeurs en bourse, capitaux propres ou obligations)	< 5000 € ou < 5% du capital	≥ 5000 € ou ≥ 5% du capital	Date de début	Date de fin

2. Activités exercées personnellement

Les activités de recherche, d'évaluation scientifique ou de conseil pour le compte ou au nom des Entreprises sont à déclarer. Dans le cas où ces activités concernent un Produit, devront être mentionnés, en sus du nom de la société, le nom du Produit le cadre et le sujet de l'activité.

2.1 Liens durables ou permanent avec une Entreprise

En qualité de dirigeant, employé, administrateur, consultant, conseil, autres ...

Néant

- Actuellement, en négociation ou au cours des 3 années précédentes

Entreprise	Nature de l'activité / Sujet / Nom du Produit	Rémunération	Date de début	Date de fin
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		

2.2 Interventions ponctuelles : essais cliniques, précliniques et travaux scientifiques

Les activités visées dans cette rubrique sont les participations à la réalisation d'essais ou d'études non cliniques et précliniques (études méthodologiques, essais analytiques, essais chimiques, pharmaceutiques, biologiques, pharmacologiques ou toxicologiques...), d'études cliniques et d'études épidémiologiques, d'études observationnelles sur les pratiques et prescriptions...

En qualité d'investigateur principal d'une étude monocentrique, investigateur coordonnateur ou expérimentateur Néant principal

- Actuellement ou au cours des 3 années précédentes
- Participations à la réalisation d'essais ou d'études sus-citées

Entreprise	Nature des activités / Nom du Produit	Votre rôle (investigateur principal, investigateur coordonnateur, expérimentateur principal...)	Date de début	Date de fin
Schering	Randomised phase II study of afatinib alone or in combination with vinorelbine versus investigator's choice of treatment in patients with HER2-positive breast cancer with progressive brain metastases after trastuzumab or lapatinib based therapy	IP	11/06/12	
Servier	Phase I dose-escalation study of oral administration of the histone deacetylase (HDAC) Inhibitor S78454 given in combination with a fixed dose infusion of Cisplatin in patients with advanced solid tumor	IC	04/05/12	
Roche	etude ambispective, non interventionnelle, de 2 cohortes (cancers triples négatifs et cancers rh+) de patientes atteintes d'un cancer du sein her2- métastatique ou localement avancé, traitées par avastin (bevacizumab) en 1ère ligne pendant au moins 12 mois et sans progression pendant au moins 12 mois après le début du traitement par avastin	IP	12/03/12	
Roche	phase I, open-label, parallel group pharmacokinetic study of trastuzumab emtansine in patients with her2- positive metastatic breast cancer and normal or reduced hepatic function	IC	06/03/12	
AB Sciences	a prospective, multicentre, open-label, randomised, uncontrolled, phase 1/2 study to evaluate efficacy and safety of masitinib in combination with gemcitabine or carboplatin or capecitabine in patients with a metastatic or locally advanced breast cancer (all hormonal status tumor except triple negative tumor) and who relapsed after a first line	IC	30/06/11	
EISAI	an open-label, multi-center, expanded access program with eribulin for the treatment of advanced breast cancer refractory to all other commercially available therapies	IP	09/02/11	2012
Pharmamar	phase IB/II, multicenter, open-label, randomized, clinical study with dose optimization of two	IP	10/11/2010	2012

	<p>endoxapone (irvalec®) as a single agent in patients with unresectable, locally advanced or metastatic esophageal, esophagogastric junction or gastric cancer after failure of one but not more than two prior lines of systemic therapy</p>			
Roche	<p>a randomized, 3 arm, multicentre, phase III study to evaluate the efficacy and the safety of t-dm1 combined with pertuzumab or t-dm1 combined with pertuzumab-placebo, versus the combination of herceptin plus taxane, as first line treatment in her2 positive progressive or recurrent locally advanced or metastatic breast cancer (mbc)</p>	IP	02/11/2010	2012
Bayer	<p>etude de phase III en double insu et randomisee comparant l'efficacite et la tolerance du sorafenib a celles d'un placebo dans le traitement du cancer differencie de la thyroide au stade avance/metastatique et refractaire a l'iode radioactif</p>	IP	25/04/2010	2012
GSK	<p>etude randomisee de phase III en ouvert évaluant le traitement par lapatinib ou par trastuzumab associé à une chimiothérapie à base de taxane en première ligne métastatique chez des patientes présentant un cancer du sein surexprimant her2/neu</p>	IP	15/04/09	2012
Wyeth	<p>étude de phase 1/2 de l'hki-272 en association avec la vinorelbine chez des patients atteints de tumeurs solides et de cancer du sein métastatique</p>	IP	05/03/2009	2011
Amgen	<p>un essai clinique de phase II randomisé à 4 bras et contrôlé contre placebo de l'amg 386 en association au bevacizumab et au paclitaxel ou de l'amg 386 en association au paclitaxel en traitement de 1ère intention chez des sujets atteints de cancer du sein métastatique ou en récurrence locale de type her2 négatif</p>	IP	2008	2010
AMgen	<p>an open-label study of amg386 in combination with either paclitaxel and trastuzumab or capecitabine and lapatinib in subjects with her2-positive locally recurrent or metastatic breast cancer</p>	IP	19/01/2010	

En qualité de co-investigateur, expérimentateur non principal, collaborateur à l'étude

Néant

- Actuellement ou au cours des 3 années précédentes
- Participations à la réalisation d'essais ou d'études sus-cités

Voir fichier excel joint

Entreprise	Nature des activités / Nom du Produit	Votre rôle (co-investigateur, expérimentateur non principal,	Date de début	Date de fin
------------	---------------------------------------	--	---------------	-------------

Néant

2.3 Interventions ponctuelles : rapports d'expertise ou rédactions d'articles à caractère promotionnel

- Actuellement ou au cours des 3 années précédentes

Entreprise	Cadre du rapport d'expertise / Sujet / Nom du Produit	Rémunération	Date de début	Date de fin
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		
		<input type="radio"/> Aucune <input type="radio"/> Vous <input type="radio"/> Institution <input type="radio"/> Vous/Institution		

2.4 Interventions ponctuelles : activités de conseil

Néant

- Actuellement ou au cours des 3 années précédentes

- Consultant ponctuel, participation à un groupe de travail, groupe de réflexion, activité d'audit dans le cadre d'un organisme professionnel d'accréditation...

Entreprise	Nature de la prestation ou sujet / Nom du Produit	Rémunération	Nb de journées /an	Date de début	Date de fin
Sanofi	Groupe de travail	<input type="radio"/> Vous	1	2010	2010
Roche	Groupe de travail	<input type="radio"/> Vous	4	2010	2012
Astra	Groupe de travail	<input type="radio"/> Vous	1	2011	2011
Cephalon	Groupe de travail	<input type="radio"/> Vous	1	2011	2011
GSK	Groupe de travail	<input type="radio"/> Vous	1	2010	2012

2.5 Interventions ponctuelles : congrès, conférences, colloques, autres réunions

- Réunions soutenues financièrement ou organisées par une Entreprise fabricant ou commercialisant un Produit

Invitations en qualité d'intervenant

- Actuellement ou au cours des 3 années précédentes

Entreprise	Lieu et intitulé de la réunion / Sujet / Nom du Produit	Rémunération	Date

	<p>2011. 33èmes Journées de la Société Française de Sénologie et de Pathologie Mammaire. Antiangiogéniques et cancers du sein : état des lieux. Marseille, 9-11 Novembre 2011</p> <p>2011. Post-ASCO Roche. Cancer du sein. Marseille, le 30 Juin 2011</p> <p>2010. Les transversales du cancer du sein-Roche. Cancer du sein inflammatoire. Paris, 17 et 18 septembre 2010.</p>	<p><input type="radio"/> Vous</p>	
Bayer	<p>le 19 octobre 2011, les ateliers de la recherche clinique en Oncologie BAYER</p> <p>2010. 3èmes Rencontres Bayer Schering Pharma Oncologie, sur le cancer du sein. "Cancer du sein métastatique HER2+". Bordeaux le 08/05/2010.</p>	<p><input type="radio"/> Vous</p>	
EISAI	<p>2012. Deuxième cours Francophone supérieur sur le cancer du sein en situation métastatique. Symposium Eisai Une nouvelle classe thérapeutique : Les Halichondrines. Nice, le 11 Janvier 2012</p>	<p><input type="radio"/> Vous</p>	
sanofi	<p>2011. Symposium Aventis. Femmes et Cancer. Chimiothérapies et Thérapies Ciblées des Cancers du Sein Métastatiques HER2-négatifs : une mise à jour. Biarritz, le 04 Octobre 2011</p> <p>2010. 9° Biennales Monégasques de Cancérologie CANCER DU SEIN MÉTASTATIQUE QUELLE PRISE EN CHARGE EN 2010 ? Symposium Sanofi-Aentis. Quelle prise en charge pour les patientes HER2- ? Monaco le 22/01/2010</p>	<p><input type="radio"/> Vous</p>	
Astra	<p>2010. 21st International congress on anticancer treatment (ICACT). Journée d'échanges et d'auto-évaluation en Oncologie Symoisium Astra Zeneca, Les cancers du sein métastatiques Triple-négatifs. Paris le 04/02/2010</p>	<p><input type="radio"/> Vous</p>	
GSK	<p>2010. Réunion GSK. Anti-HER2 et hormonothérapie. Marseille, 25 novembre 2010.</p>	<p><input type="radio"/> Vous</p>	
Novartis	<p>2010. 9° Biennales Monégasques de Cancérologie LES ASSOCIATIONS DE THÉRAPIES CIBLÉES DANS LE CANCER DU SEIN : UNE NOUVELLE ÈRE. Symposium Novartis. Les nouvelles voies de signalisation Monaco le 22/01/2010</p>	<p><input type="radio"/> <input checked="" type="radio"/> <input checked="" type="radio"/> <input checked="" type="radio"/> <input checked="" type="radio"/></p>	

Invitations en qualité d'auditeur (frais de déplacement et d'hébergement pris en charge par une entreprise)

- Actuellement ou au cours de l'année précédente

Entreprise	Lieu et intitulé de la réunion / Sujet / Nom du Produit	Date
Sanofi	Asco San antonio	2010-2012
Roche	Asco San antonio	2010-2012
Astra	San Antonio	2011

2.6 Interventions ponctuelles : autres

- Détenteur d'un brevet ou inventeur d'un Produit, procédé ou toute autre forme de propriété intellectuelle; partie ou témoin dans une procédure en relation avec un Produit

Entreprise	Nature de l'activité / Nom du Produit	Date de début	Date de fin

3. Versements substantiels effectués par une Entreprise au budget d'une institution/service dont vous êtes responsable

Néant

- Actuellement ou au cours des 3 années précédentes
- Sont concernées par cette rubrique, les personnes responsables d'organisme de recherche, institut, département, service, association de recherche, association de patients...

Entreprise	Objet du versement	Institution bénéficiaire	% du budget de l'institution	Date de début	Date de fin

4. Autres intérêts (financiers ou non) ayant un lien avec vos missions à l'Institut

Néant

- Autres faits ou intérêts qui pourraient être considérés comme préjudiciables à votre impartialité
 - Autres faits que vous considérez devoir être portés à la connaissance de l'Institut National du Cancer
- Ex : Implication personnelle ou de collaborateurs proches dans un projet de recherche spécifique

Entreprise le cas échéant	Nature de l'activité	Commentaire	Date de début	Date de fin



Etude	Référence étude	Titre	Promoteur
PAOL0559	1200.67	Randomised phase II study of afatinib alone or in combination with vinorelbine versus investigator's choice of treatment in patients with HER2-positive breast cancer with progressive brain metastases after trastuzumab or lapatinib based therapy	BOEHRINGER INGELHEIM
PAOL0550	CL1-78454-008	Phase I dose-escalation study of oral administration of the histone deacetylase (HDAC) Inhibitor S78454 given in combination with a fixed dose infusion of Cisplatin in patients with advanced solid tumor	IRIS
PAOL0543	E7389-G000-309	a randomized, open-label, multi-center, phase III study to compare the efficacy and safety of eribulin with dacarbazine in subjects with soft tissue sarcoma	EISAI
PAOL0542	ML 27760 - COLOMBE	etude ambispective, non interventionnelle, de 2 cohortes (cancers triples négatifs et cancers rh+) de patientes atteintes d'un cancer du sein her2- métastatique ou localement avancé, traitées par avastin (bevacizumab) en 1ère ligne pendant au moins 12 mois et sans progression pendant au moins 12 mois après le début du traitement par avastin	ROCHE
PAOL0541	BO25499	a phase I, open-label, parallel group pharmacokinetic study of trastuzumab emtansine in patients with her2- positive metastatic breast cancer and normal or reduced hepatic function	ROCHE
PAOL0520	MEF4984G	a phase II, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study evaluating the safety and efficacy of mcf0444a in combination with carboplatin , paclitaxel and bevacizumab in patients with advanced or recurrent non-squamous non-small cell lung cancer who have not received prior chemotherapy for advanced disease	GENENTECH
PAOL0518	PACAOmICS IPC 2011-004	Recherche de biomarqueurs pronostics et prédictifs de la réponse thérapeutique des tumeurs pancréatiques	INSTITUT PAOLI CALMETTES (MARSEILLE)
PAOL0516	PIKHER2-IPC 2011-001	etude de phase IB/II évaluant la sécurité et l'efficacité du bkm120 en combinaison avec le lapatinib dans les cancers du sein récidivants, localement avancés ou métastatiques, her2+ résistants au trastuzumab avec activation de la voie pi3k.	INSTITUT PAOLI CALMETTES (MARSEILLE)
PAOL0515	H9H-MC-JBAK	randomized phase 2 study of ly2157299 in patients with hepatocellular carcinoma who have had disease progression on sorafenib or are not eligible to receive sorafenib	LILLY
PAOL0512	PM1183-B-002-11	a phase II controlled study of pm01183 in platinum-resistant/refractory advanced ovarian cancer patients	PHARMAMAR
PAOL0507	CSET 2008-1485 - LMS02	etude de phase II multicentrique étudiant l'efficacité de la doxorubicine associée à de la trabectedine (Yondelis) en première ligne dans le traitement des patients présentant un leiomyosarcome métastatique (utérins ou des tissus mous) et/ou en rechute inopérable	INSTITUT GUSTAVE ROUSSY (VILLEJUIF)
PAOL0505	NEOPAC-IPC 2011-002	etude randomisée comparant la chimiothérapie néoadjuvante + adjuvante à la chimiothérapie adjuvante seule dans le cancer du pancréas résecable - étude multicentrique	INSTITUT PAOLI CALMETTES (MARSEILLE)

PAOL0504	EMR 200037-014 - CERTO	etude de phase II, en ouvert, randomisee, controlee, multicentrique evaluant deux dosages de cilgintide en association avec du cetuximab et une chimiotherapie a base de platine (cisplatine/vinorelbine ou cisplatine/gemcitabine) compare au cetuximab en association avec la chimiotherapie a base de platine seule comme traitement de premiere ligne chez des patients atteints de cbnpc avance	MERCK
PAOL0498	P090402 - DFSP-PAZO	essai therapeutique de phase I/II ouvert, multicentrique, evaluant l'interet du pazopanib dans les dermatofibrosarcomes de darier-ferrand (dfsp)-etude pharmacodynamique	ASSISTANCE PUBLIQUE-HÔPITAUX DE PARIS
PAOL0495	SAFI01	utilisation de la genomique a haut debit comme outil de decision pour guider les patientes porteuses d'un cancer du sein metastatique vers des essais de therapie ciblée sur les anomalies moleculaires identifiées sur leur tumeur	FÉDÉRATION NATIONALE DES CENTRES DE LUTTE CONTRE LE CANCER
PAOL0491	AB10005	a prospective, multicentre, open-label, randomised, uncontrolled, phase 1/2 study to evaluate efficacy and safety of masitinib in combination with gemcitabine or carboplatin or capecitabine in patients with a metastatic or locally advanced breast cancer (all hormonal status tumor except triple negative tumor) and who relapsed after a first line chemotherapy	A B SCIENCES INC.
PAOL0489	AB07006	etude de phase I/II, multicentrique, randomisee, ouverte, avec 2 groupes paralleles, pour evaluer l'efficacite et la tolerance du traitement par masitinib a la dose de 9mg/kg/jour en association avec docetaxel ou en association avec gemcitabine chez des patients atteints d'un cancer du poumon metastase non a petites cellules et en progression apres une premiere ligne de traitement	A B SCIENCES INC.
PAOL0485	KALICOU 2	validation psychometrique d'une echelle de qualite de vie subjective pour la femme jeune atteinte d'un cancer du sein et pour son partenaire (protocole kalicou 2)	CENTRE OSCAR LAMBRET (LILLE)
PAOL0474	ET2010-045-PAZOGIST	etude de phase II randomisee evaluant l'efficacite du pazopanib + soins de support versus soins de support seuls, chez des patients atteints de gist metastatique et/ou localement avance, non resecable, refractaire a l'imatinib et au sunitinib	CENTRE LEON BERARD (LYON)
PAOL0463	L00070 IN 308 B0	a phase III trial of iv vinflunine versus an alkylating agent in patients with metastatic breast cancer previously treated with or resistant to an anthracycline, a taxane, an antimetabolite, and a vinca-alkaloid	LABORATOIRES PIERRE FABRE
PAOL0461	OGX-011-11 - SYNERGY	a randomized phase III study comparing standard first-line docetaxel/prednisone to docetaxel/prednisone in combination with custrisen (ogx-011) in men with metastatic castrate resistant prostate cancer	TEVA
PAOL0462	CA 182033 - BRISK	a randomized double blind multicenter phase III study of brivanib vs. sorafenib as first-line treatment in patients with advanced hepatocellular carcinoma	BRISTOL-MYERS SQUIBB
PAOL0455	IMP3001 - PICASSO III	a phase III multicenter, international, randomized double blind placebo controlled study of doxorubicin plus palifosfamide-tris vs. doxorubicin plus placebo in patients with front-line metastatic soft tissue sarcoma	ZIOPHARM-ONCOLOGY, INC.

PAO10452	GERICO09-0907	phase II study evaluating the toxicity and activity of the combination lapatinib + capecitabine in elderly patients aged 70 and over with metastatic breast cancer over expressing her2	UNICANCER
PAO10451	E7389-G000-398	an open-label, multi-center, expanded access program with eribulin for the treatment of advanced breast cancer refractory to all other commercially available therapies	EISAI
PAO10448	IPH 2102-101	a phase I dose escalation study of iph2102, a fully human anti-kir monoclonal antibody (cho manufacturing), in patients with various hematologic or solid malignancies	INNATE PHARMA
PAO10447	ISICA	international study of incident breast cancer and diabetes	LA S.E.R.
PAO10414	BC-BIO-IPC 2009-005	recherche de parametres cliniques et biologiques predictifs des cancers du sein	INSTITUT PAOLI CALMETTES (MARSEILLE)
PAO10440	PM2734-B-002-09 - IMAGE	phase IB/II, multicenter, open-label, randomized, clinical study with dose optimization of two different schedules of elisidepsin trifluoroacetate (irvalec®) as a single agent in patients with unresectable, locally advanced or metastatic esophageal, esophagogastric junction or gastric cancer after failure of one but not more than two prior lines of systemic therapy	PHARMAMAR
PAO10435	AV-951-09-902	an extension treatment protocol for subjects who have participated in a phase 3 study of tivozanib vs sorafenib in renal cell carcinoma	AVEO PHARMACEUTICALS, INC
PAO10437	BO22589 -TDM4788G- MARIANNE	a randomized, 3 arm, multicentre, phase III study to evaluate the efficacy and the safety of t-dm1 combined with pertuzumab or t-dm1 combined with pertuzumab-placebo, versus the combination of herceptin plus taxane, as first line treatment in her2 positive progressive or recurrent locally advanced or metastatic breast cancer (mbc)	ROCHE
PAO10416	PDX-014	phase 2 study of pralatrexate in female patients with previously-treated advanced or metastatic breast cancer	ALLOS THERAPEUTICS
PAO10411	08GENH06 - TICE	etude de phase II d'intensification de dose dans les tumeurs germinales refractaires et en rechute de mauvais pronostic. prot. tice : paclitaxel et ifosfamide suivi par une intensification de carboplatine et etoposide avec adaptation individuelle de la dose du carboplatine	INSTITUT CLAUDIUS REGAUD (TOULOUSE)
PAO10407	AV-951-09-301	etude de phase 3, multicentrique, randomisee, controlee, en ouvert, comparant le tivozanib (av-951) au sorafenib chez des sujets atteints d'un carcinome renal avance.	AVEO PHARMACEUTICALS, INC
PAO10394	BAY 43-9006 14295 - DECISION	etude de phase III en double insu et randomisee comparant l'efficacite et la tolerance du sorafenib a celles d'un placebo dans le traitement du cancer differencie de la thyroide au stade avance/metastatique et refractaire a l'iode radioactif	BAYER SCHERING PHARMA
PAO10390	AB 07012	a prospective, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, 2-parallel group, phase III study to compare efficacy and safety of masitinib at 9 mg/kg/day in combination with gemcitabine, to placebo in combination with gemcitabine, in treatment of patients with advanced/metastatic pancreatic cancer	A B SCIENCES INC.

PAOL0386	MORAB-003-004	étude randomisée, en double aveugle, versus placebo, de phase 3, visant à évaluer l'efficacité et la tolérance du farletuzumab (morab-003) en administration hebdomadaire, en association avec du carboplatine et un taxane chez des patientes présentant une 1ère récurrence de cancer de l'ovaire sensible au platine	MORPHOTEK
PAOL0384	AVASTEM-IPC 2009-001	essai de phase II de preuve de concept : évaluation de l'activité anti-cellules souches cancéreuses du bevacizumab administré en combinaison à la chimiothérapie néoadjuvante dans les cancers du sein	INSTITUT PAOLI CALMETTES (MARSEILLE)
PAOL0375	20062042- AMG 386	an open-label study of amg386 in combination with either paclitaxel and trastuzumab or capecitabine and lapatinib in subjects with her2-positive locally recurrent or metastatic breast cancer	AMGEN
PAOL0372	07 URO 02	étude de phase II, multicentrique, en ouvert, évaluant l'efficacité d'un traitement par sunitinib (sunitinib) chez des patients porteurs de métastases cérébrales d'origine rénale non traitées antérieurement ou en reprise évolutive après radiothérapie ou chirurgie	INSTITUT CLAUDIUS REGAUD (TOULOUSE)
PAOL0365	X-55-58064-004-IPSEN 102185	étude ouverte, multicentrique internationale, randomisée, de phase II comparant bn83495, un inhibiteur oral de la stéroïde sulfatase et l'acétate de megestrol(am) chez des femmes présentant un cancer de l'endomètre avancé ou récurrent	IPSEN
PAOL0363	CRAD001LFR08 - RAPTOR	a single arm, multicenter phase II trial of rad001 as monotherapy in the treatment of advanced papillary renal cell cancer	NOVARTIS
PAOL0349	IP-CAT-AC-03-CASIMAS	étude de phase IIIB ouverte et randomisée à deux bras évaluant la tolérance d'une perfusion intra-péritonéale de 3 heures de catumaxomab avec et sans prémédication à la prednisolone chez les patients souffrant d'ascite maligne due à un cancer épithélial	FRESENIUS
PAOL0346	SIGNAL	étude d'identification de déterminants génétiques de résistance/sensibilité et/ou de toxicité aux traitements de situations adjuvantes et de déterminants génétiques prédisposant au cancer du sein	INSTITUT NATIONAL DU CANCER
PAOL0325	EGF108919	étude randomisée de phase III en ouvert évaluant le traitement par lapatinib ou par trastuzumab associé à une chimiothérapie à base de taxane en première ligne métastatique chez des patientes présentant un cancer du sein surexprimant her2/neu	GLAXOSMITHKLINE
PAOL0319	GEP 02-0801 LANDSCAPE	étude de phase II multicentrique évaluant l'efficacité de l'association lapatinib et capecitabine chez les patients présentant des métastases cérébrales non prétraitées d'un cancer du sein surexprimant her2	FÉDÉRATION NATIONALE DES CENTRES DE LUTTE CONTRE LE CANCER
PAOL0318	3144A1-2204-WW	étude de phase 1/2 de l'her2-272 en association avec la vinorelbine chez des patients atteints de tumeurs solides et de cancer du sein métastatique	WYETH
PAOL0316	DPD SEIN	étude pilote de dépistage des sujets déficients en deshydrogénase. application au cancer du sein traité par fluoropyrimidine orale	CENTRE ANTOINE LACASSAGNE (NICE)
PAOL0315	VESSU CRH06-374-M	étude clinique multicentrique de phase II évaluant l'efficacité et la tolérance de l'antityrosine kinase sunitinib comme traitement de seconde ligne pour des patients présentant une tumeur urothéliale à cellules transitionnelles, métastatique ou localement avancée après échec d'une chimiothérapie conventionnelle	CENTRE RENE HUGUENIN (SAINT CLOUD)

PAOL0296	EFC6521 SAVE ONCO	a multinational, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy and safety of avelo26 in the prevention of venous thromboembolism (vte) in cancer patients at high risk for vte and who are undergoing chemotherapy	SANOI-AVENTIS
PAOL0283	LAP 07	étude multicentrique randomisée de phase III chez les patients atteints d'adénocarcinome du pancréas localement évolué : gemcitabine suivi ou non de radiochimiothérapie et avec ou sans erlotinib	GROUPE COOPÉRATEUR MULTIDISCIPLINAIRE EN ONCOLOGIE
PAOL0274	EMID-IPC 2008-001	microscopie confocale intra-ductale pour la caractérisation tissulaire des tumeurs des voies biliaires et du pancréas.	INSTITUT PAOLI CALMETTES (MARSEILLE)
PAOL0261	VEG 108838	étude randomisée multicentrique de phase III comparant l'association pazopanib et lapatinib versus lapatinib en monothérapie chez des patientes présentant un cancer du sein inflammatoire surexprimant erbb2	GLAXOSMITHKLINE
PAOL0246	20060341 - AMG386	un essai clinique de phase II randomisé à 4 bras et contrôlé contre placebo de l'amg 386 en association au bevacizumab et au paclitaxel ou de l'amg 386 en association au paclitaxel en traitement de 1ère intention chez des sujets atteints de cancer du sein	AMGEN
PAOL0241	3066K1-404-WW	étude randomisée comparant le temsirolimus au sorafenib en 2ème ligne thérapeutique chez des patients ayant un cancer du rein avancé en échec du traitement par sunitinib	Pfizer
PAOL0240	MINDACT - PACS07	essai prospectif randomisé comparant la signature génomique d'amsterdam aux critères cliniques et anatomopathologiques usuels pour la sélection des patientes présentant un cancer du sein sans envahissement ganglionnaire susceptibles de bénéficier de l'administration d'une chimiothérapie adjuvante	FÉDÉRATION NATIONALE DES CENTRES DE LUTTE CONTRE LE CANCER
PAOL0232	AVG3693g - RIBBON2	étude de recherche clinique de phase III multicentrique randomisée contrôlée contre placebo évaluant l'efficacité et l'innocuité du bévacizumab en association avec des schémas de chimiothérapie chez des patientes porteuses d'un cancer du sein métastatique	GENENTECH
PAOL0225	ZACTIMA 79 - D4200C00079	étude de phase II multicentrique, randomisée, en double aveugle, contrôlée contre placebo évaluant l'efficacité et la tolérance du zactimatm) chez des patients atteints d'un cancer papillaire ou folliculaire de la thyroïde localement avancé ou métastatique et pour lesquels un traitement par iode radioactif a échoué ou n'est pas envisageable	ASTRAZENECA
PAOL0220	Et-B-027-06	étude clinique multicentrique ouverte de phase II évaluant trabectedine (yondelis) chez les patientes atteintes d'un cancer du sein métastatique à profil triple négatif (er-,pr-, her2-) tumeurs à her2 surexprimé et porteuses de mutation brca1 ou brca2	PHARMAMAR
PAOL0214	DREAM OPTIMOX	essai de phase III comparant une association d'oxaliplatine avec de la capécitabine ou de l'acide folinique et du 5-fluorouracile avec de l'avastin associé ou non au tarceva dans le traitement des tumeurs du colon et du rectum avancées	GROUPE COOPÉRATEUR MULTIDISCIPLINAIRE EN ONCOLOGIE
PAOL0192	CA 163115	étude de phase II, ouverte, randomisée à 3 bras comparant 2 schémas d'administration de l'ixabepilone plus avastin et taxol plus avastin en 1ère ligne chez des patients atteints d'un cancer du sein m+ ou localement avancé	BRISTOL-MYERS SQUIBB

PAOL0189	L0070 GE 103 VINFLUNINE	etude de phase I avec escalade de dose de la vinflunine orale sous forme de gélules administrées du j1 au j5 et du j8 au j12. toutes les 3 semaines chez des patient(e)s avec tumeurs solides	LABORATOIRES PIERRE FABRE
PAOL0203	ATU TYVERB	atu tyverb	GLAXOSMITHKLINE
PAOL0185	ERMETIC	evaluation de la recherche des mutations de l'egfr pour le traitement par les inhibiteurs de tyrosine kinase des cancers bronchiques non à petites cellules	ASSISTANCE PUBLIQUE- HÔPITAUX DE PARIS
PAOL0201	BAYPAN	etude de phase III randomisée, multicentrique, comparant l'association bay 43-9006/gemcitabine (gemzar®) à l'association gemcitabine (gemzar®)/placebo chez des patients présentant un cancer du pancréas localement avancé ou métastatique	INSTITUT PAOLI CALMETTES (MARSEILLE)
PAOL0153	ACCORD 13-0503	etude de phase II randomisée évaluant l'efficacité et la toxicité de l'association bevacizumab/fofiri et de l'association bevacizumab/xeliri en 1ère ligne de chimiothérapie chez des patients atteints d'un cancer colorectal métastatique	FEDERATION NATIONALE DES CENTRES DE LUTTE CONTRE LE CANCER
PAOL0131	METRO 1	combinaison de faibles doses de vinorelbine, cyclophosphamide et interféron alpha 2b en continu (metronomic chemotherapy) à visée antiangiogénique et antivasculaire. etude de phase I avec pharmacodynamie dans les néoplasies avancées de l'adulte	INSTITUT PAOLI CALMETTES (MARSEILLE)
PAOL0129	PHRC HERCEPTIN	etude prospective multicentrique de facteurs génétiques prédictifs de la pharmacodynamie du trastuzumab (herceptin®) chez des patientes avec cancer du sein métastatique	CENTRE ANTOINE LACASSAGNE (NICE)
PAOL0159	PHRC 2005 HERCEPTIN	etude prospective multicentrique de facteurs genetiques predictifs de la pharmacodynamie de l'herceptin chez des patientes avec cancer du sein metastatique	CENTRE ANTOINE LACASSAGNE (NICE)

Investigateur Principal	Co-investigateurs	Type	Statut étude	Date d'activation	Date de fin des inclusions	Date de clôture de l'étude
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	EN COURS	11/06/2012		
ANTHONY GONCALVES (DR)		COORDONNATEUR	EN COURS	04/05/2012		
FRANÇOIS BERTUCCI (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	19/03/2012		
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	EN COURS	12/03/2012		
ANTHONY GONCALVES (DR)		COORDONNATEUR	EN COURS	06/03/2012		
ANNE MADROZYK-FLANDIN (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	29/12/2011	22/06/2012	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	EN COURS	23/12/2011		
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	EN COURS	19/12/2011		
JEAN-LUC RAOUL (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	13/12/2011		
MAGALI PROVANSAL (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	02/12/2011		
FRANÇOIS BERTUCCI (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	26/10/2011		
JEAN-LUC RAOUL (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	19/10/2011		

ANNE MADROSZYK-FLANDIN (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	17/10/2011	06/06/2012
FRANCOIS BERTUCCI (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	23/09/2011	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	EN COURS	04/08/2011	
ANTHONY GONCALVES (DR)		COORDONNATEUR	EN COURS	30/06/2011	
ANNE MADROSZYK-FLANDIN (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	24/06/2011	
MAGALI PROVANSAL (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	17/06/2011	30/04/2012
FRANCOIS BERTUCCI (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	11/05/2011	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	31/03/2011	26/09/2011
GWENAELE GRAVIS-MESCAM (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	22/03/2011	
JEAN-LUC RAOUL (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	22/03/2011	31/07/2011
FRANCOIS BERTUCCI (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	15/02/2011	15/06/2012

FREDERIQUE ROUSSEAU-EXTRA (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	OFFICIELLEMENT CLOTURE	10/02/2011	22/09/2011	10/11/2011
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	09/02/2011	23/05/2012	
NORBERT VEY (PR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	25/01/2011		
JEAN-MARC EXTRA (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	19/01/2011		
CAROLE TARPIN (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	29/11/2010		
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	10/11/2010	05/09/2011	
GWENAELE GRAVIS-MESCAM (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	02/11/2010		
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	02/11/2010	15/02/2012	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	02/08/2010	01/09/2011	06/12/2011
GWENAELE GRAVIS-MESCAM (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	SUSPENDU	24/06/2010	05/04/2012	
GWENAELE GRAVIS-MESCAM (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	18/06/2010	20/07/2010	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	29/04/2010	22/08/2011	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	SUSPENDU	04/04/2010	07/05/2010	

FREDERIQUE ROUSSEAU-EXTRA (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	23/03/2010	31/01/2012	
JEAN-MARC EXTRA (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	19/03/2010		
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	EN COURS	19/01/2010		
GWENAELE GRAVIS-MESCAM (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	OFFICIELLEMENT CLOTURE	08/01/2010	01/03/2011	01/03/2011
MARIA ANTONIETTA CAPIELLO BATALER (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	OFFICIELLEMENT CLOTURE	27/11/2009	20/06/2011	26/06/2012
GWENAELE GRAVIS-MESCAM (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	13/11/2009	03/08/2011	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	13/08/2009	11/10/2010	02/09/2011
CAROLE TARPIN (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	EN COURS	15/07/2009		
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	15/04/2009	07/10/2011	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	13/03/2009	23/07/2010	28/11/2011
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	05/03/2009	31/03/2010	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	24/02/2009	09/02/2011	
GWENAELE GRAVIS-MESCAM (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	OFFICIELLEMENT CLOTURE	18/02/2009	01/12/2009	20/09/2011

ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	19/12/2008	29/04/2010	31/01/2011
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	10/10/2008	13/12/2011	
MARC GIOVANNINI (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	OFFICIELLEMENT CLOTURE	11/09/2008		23/05/2012
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	28/05/2008	29/10/2008	14/01/2010
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	07/02/2008	11/03/2009	
GWENAELE GRAVIS-MESCAM (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	18/01/2008	18/04/2011	
JEAN-MARC EXTRA (DR)	A. GONCALVES	CO-INVESTIGATEUR	CLOS AUX INCLUSIONS	11/01/2008	08/07/2011	
ANTHONY GONCALVES (DR)		COORDONNATEUR	OFFICIELLEMENT CLOTURE	04/12/2007	28/05/2008	15/02/2012
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	14/11/2007	30/09/2008	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	16/10/2007	14/01/2011	05/01/2012
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	03/10/2007	13/10/2011	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	09/05/2007	07/03/2008	02/12/2009

ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	07/05/2007	09/07/2008	29/03/2010
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	02/04/2007	20/06/2008	21/10/2011
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	26/03/2007	30/04/2008	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	19/12/2006	14/09/2009	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	CLOS AUX INCLUSIONS	10/10/2006	25/01/2008	
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	05/05/2006	19/03/2010	18/05/2011
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	04/05/2006		20/09/2010
ANTHONY GONCALVES (DR)		INVESTIGATEUR PRINCIPAL	OFFICIELLEMENT CLOTURE	04/05/2006		20/09/2010