

OPERA - (dernière mise à jour : 10/07/2019)

ARCHIMAIDindex.php?action=show&id=725

Informations générales

Titre de l'étude : Etude observationnelle évaluant la perception de l'information et la qualité chez des patients atteints de tumeurs neuroendocrines traités par Lanréotide autogel

Traitement :

Type d'étude : Qualité de vie / Observationnelle

Phase : NA **Stade** : Localement avancé à Métastatique **Ligne(s)** :

Schéma : The purpose of the study is to evaluate, in standard practice, the change in information received and perceived by the patient, extension of the disease and its treatment. These parameters will be evaluated by means of validated self-administered questionnaires that can be used in standard practice.

Spécialités / Localisations

Spécialité n°1 : Organes digestifs

CIM10 - Localisation n°1 : **C16** - Tumeur maligne de l'estomac

Spécialité n°2 : Organes digestifs

CIM10 - Localisation n°2 : **C17** - Tumeur maligne de l'intestin grêle

Spécialité n°3 : Organes digestifs

CIM10 - Localisation n°3 : **C18** - Tumeur maligne du côlon

Spécialité n°4 : Organes digestifs

CIM10 - Localisation n°4 : **C20** - Tumeur maligne du rectum

Spécialité n°5 : Organes digestifs

CIM10 - Localisation n°5 : **C25** - Tumeur maligne du pancréas

Critères

Critères d'inclusion : - Gastroenteropancreatic neuroendocrine tumor (GEPNET), histologically proven, grade 1 or 2,
- Subject eligible for antitumor treatment initiation with lanreotide autogel*, alone or combined with other therapies, selected freely and prior to inclusion in the study by the physician,
- Subject able to complete a self-administered evaluation questionnaire during initiation visit and liable to be seen again within 6 months of the initial visit based on the physician's usual practices

- Having consented in writing to his/her data being accessed for participation in the study.

Critères de non-inclusion : - Previously treated by lanreotide autogel

- Simultaneously participating in a clinical trial

Informations promoteur

Nom du promoteur : IPSEN

Type de promoteur : Industriel

Adresse : - 00000 HORS FRANCE

Coordonnateur : - *Mail* : - *Tél* :

Informations centre investigateur n°1

Nom du centre : CHU de Caen

Adresse : Avenue de la Côte de Nacre 14000 CAEN

Investigateur : Karine BOUHIER

TEC / ARC / IDE : Esther LEBRETON - *Mail* : lebreton-e@chu-caen.fr - *Tél* :

Ouverture de l'essai : OUVERT

Liens utiles

ClinicalTrials : <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03562091?titles=opera&cntry=FR&rank=3>