

Zeus - (dernière mise à jour : 25/10/2019)

<http://archimaid.fr/index.php?action=show&id=934>

Informations générales

Titre de l'étude : Non-interventional Study to Assess the Safety Profile of Idelalisib in Patients With Refractory Follicular Lymphoma (FL)

Traitement :

Type d'étude : Qualité de vie / Observationnelle

Phase : NA **Stade** : NA **Ligne(s)** :

Schéma : The primary objective of this study is to assess the overall safety profile of idelalisib monotherapy in patients with refractory follicular lymphoma (FL).

Spécialités / Localisations

Spécialité n°1 : Tissus lymphoïde, hématopoïétique et apparentés

CIM10 - Localisation n°1 : C82 - Lymphome folliculaire

Critères

Critères d'inclusion : Individuals who were or are being treated for refractory FL according to the product information for idelalisib and treatment guidelines in routine clinical practice.

Critères de non-inclusion : Individuals included in clinical trials on idelalisib within the timeframe of this study.

Informations promoteur

Nom du promoteur : Gilead Sciences

Type de promoteur : Industriel

Adresse : - 00000 HORS FRANCE

Coordonnateur : - *Mail* : - *Tél* :

Informations centre investigateur n°1

Nom du centre : Centre Hospitalier de Lens

Adresse : 99 Route de la Bassée 62300 LENS

Investigateur : Docteur Daniela ROBU

TEC / ARC / IDE : Hervé DECLERCQ - *Mail* : hdeclercq@ch-lens.fr - *Tél* : 03 21 69 19 16

Ouverture de l'essai : OUVERT

Liens utiles

ClinicalTrials.gov (anglais) : <https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03568929>