

## EMMY

### Epidémiologie de la prise en charge thérapeutique du myélome multiple en France

**Phase :** Sans

**Type d'essai :** Académique / Institutionnel

**Etat de l'essai :** Ouvert

#### Objectif principal

---

Décrire l'ensemble des prises en charge thérapeutiques, en termes de protocoles thérapeutiques utilisés pour chaque ligne de traitement, chez des patients atteints de MM et traités à l'hôpital, du diagnostic initial jusqu'à la fin de leur dernière année de collecte.

#### Objectifs secondaires

---

Décrire les caractéristiques de patients (sociodémographiques, antécédents, comorbidités, tableau clinique, etc) traités pour un MM selon les prises en charges proposées.

PFS (survie sans progression).

TNT ( temps jusqu'au traitement suivant).

OS (survie globale).

Taux de réponse.

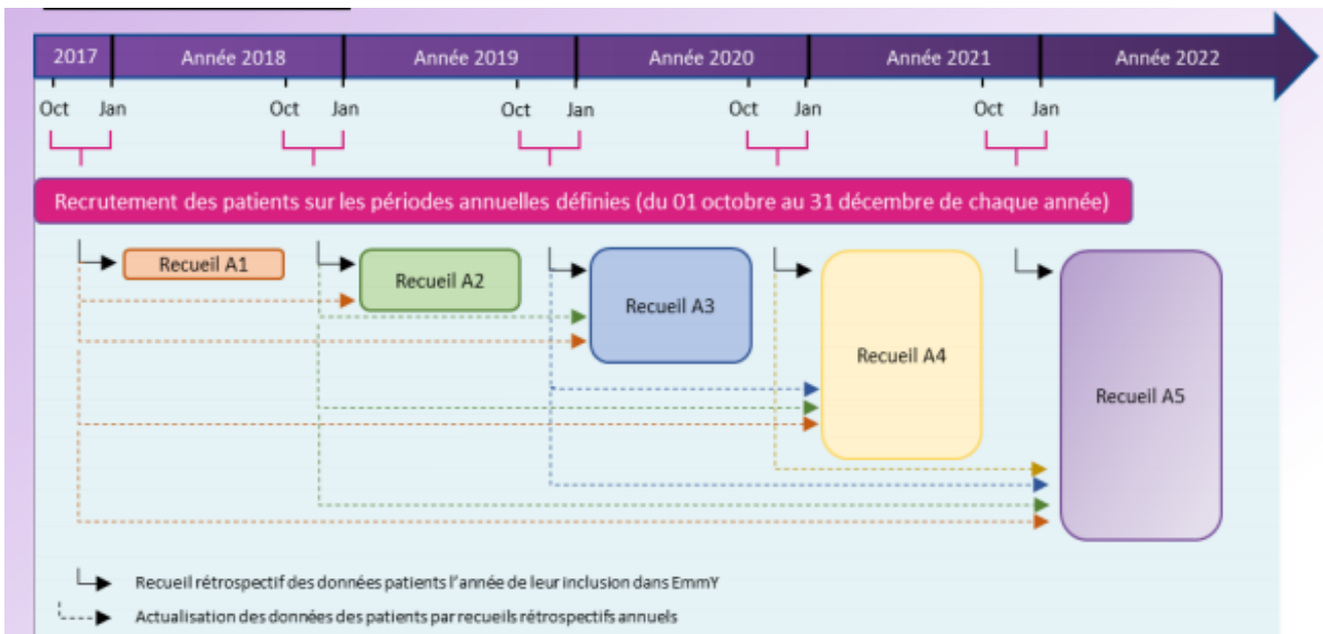
Arrêts définitifs de traitement et les motifs d'arrêt.

Décrire à partir des données de remboursement issues du SNDS, le recours au système de soins des patients pour la prise en charge du MM.

Evoluer au cours des années d'étude les évolutions des pratiques.

#### Résumé / Schéma de l'étude

---



## Critères d'inclusion

- 1 Patient âgé de 18 ans ou plus.
- 2 Patient présentant un myélome multiple symptomatique ayant nécessité l'initiation (au moins une dose) d'un traitement systémique pour le myélome multiple, toutes lignes confondues, sur la période annuelle d'observation (1er octobre-31 décembre).
- 3 Myélome multiple mesurable défini par au moins un de ces critères :
  1. Immunoglobuline monoclonale  $\geq 5\text{g/l}$ .
  2. Protéine monovlonale urinaire  $\geq 200\text{ mg/24h}$ .
  3. Présence dans le sérum d'une chaîne légère  $\geq 100\text{ mg/l}$ .
- 4 Patient ayant été informé des conditions de réalisation de l'étude.

## Critères de non-inclusion

- 1 Patient traité pour un MM non excréteur.
- 2 Patient traité pour un MM asymptomatique.
- 3 Patient traité pour un plasmocytome solitaire ou une leucémie à plasmocytes.
- 4 Patient s'opposant à l'informatisation de ses données.
- 5 Patient pour lequel le dossier médical n'est pas accessible.
- 6 Patient participant à un essai clinique à l'initiation de la ligne de traitement justifiant l'inclusion dans cette étude.
- 7 Patient ayant déjà été inclus par un autre centre.

## Calendrier prévisionnel

Lancement de l'étude : Janvier 2018  
 Fin estimée des inclusions : Janvier 2022  
 Nombre de patients à inclure : 800

## **Etablissement(s) participant(s)**

---

### **> Hôpital de Cannes - Simone Veil**

(06) ALPES-MARITIMES

Dr. Régis KAPHAN  
Investigateur principal

### **> CHU de Nice**

(06) ALPES-MARITIMES

Dr. Laurence LEGROS  
Investigateur principal

### **> Centre Hospitalier du Pays d'Aix - Centre Hospitalier Intercommunal Aix-Pertuis**

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Dr. Abdelaziz CHAIB  
Investigateur principal

### **> Centre Hospitalier Intercommunal de Fréjus Saint-Raphaël**

(83) VAR

Dr. Jean GUTNECHT  
Investigateur principal

### **> Centre Hospitalier d'Avignon Henri Duffaut**

(84) VAUCLUSE

Dr. Borhane SLAMA  
Investigateur principal

## Promoteur(s)

---

### Intergroupe Francophone du Myélome (IFM)

*Dernière mise à jour le 25 avril 2023*

---

[< PRÉCÉDENT](#)

[RETOUR AUX RÉSULTATS](#)

[SUIVANT >](#)