

## LEUCEMIES

<b>Traitement 1ère ligne Leucémie Promyélocytaire aiguë</b>	
<b>N° Protocole</b>	APL 2000
<b>Promoteur</b>	CHRU Lille Investigateur principal Prof Fenaux
<b>Titre du protocole</b>	A randomized trial assessing the role of AraC in combination to ATRA, anthracyclines and maintenance chemotherapy in newly diagnosed acute promyelocytic leukemia
<b>Date accord Comité d'Ethique</b>	2/10/2001
<b>Fin d'étude</b>	

<b>Anticorps monoclonal CMA676 ds LMA en 1ère rechute</b>	
N° protocole	0903B1-203-BE
Promoteur	Wyeth Lederle
Titre protocole	A study of the safety and efficacy of CMA676 in the treatment of elderly patients with acute myeloid leukemia in first relapse
Phase	
Date accord Comité d'Ethique	06/02/01
Date fin étude	usage humanitaire

<b>Traitement LMC avec STI571=inhibiteur de certains récepteurs de la famille des kinases qui interviennent dans la prolifération des cellules leucémiques (protein-tyrosine kinase associé Bcr-Abl, PlateletDerivedGrowthFactor receptors and cKit)</b>	
<b>N° protocoles</b>	571-0113 -) LMC réfractaire ou intolérance interféron 0114 -) LMC phase accélérée 0115 -) LMC en crise blastique myéloïde ou lymphoïde avec chr philadelphie positif
<b>Promoteur</b>	NOVARTIS
<b>Phase</b>	II
<b>Accord Comité d'Ethique</b>	nov-00
<b>Traitement</b>	0113 -) 400mg/jour pendant au moins 1an- voir adaptation dose pour toxicité 0114 et 0115 -) 600mg/jour