

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSPECIC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trove	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déleguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMSI)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
17/11/2022	ICS2022001	Haematology	Non-Hodgkin lymphoma	1/2a	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALLI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Classic Non-Hodgkin Lymphoma, T cell Lymphoma	C811; C812; C813; C814; C817; C844; C846; C847; C860; C865	NA	Brentuximab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with classic Hodgkin Lymphoma (cHL) and T cell Lymphoma Cohort 2: Patients with T cell Lymphoma Cohort 3: Patients who used Brentuximab and had classic Hodgkin Lymphoma or T cell Lymphoma	Cohort 1: 6439 Cohort 2: 2251 Cohort 3: 1219	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
21/11/2022	ICS2022002	Gastroenterology	Cystic Fibrosis	1/2a	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALLI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Cystic Fibrosis	E84	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Cystic Fibrosis patients 18 years and above	Cohort 1: 5209	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
22/11/2022	ICS2022003	Oncology	Chronic lymphocytic leukemia	3	Post-award	Awarded	LOXO-BTK-2002 (J2N-0X-I2NO)	A Phase 3 Open-Label, Randomized Study of Fixed Duration Pirtobrutinib (LOXO-305) plus Venetoclax and Rituximab versus Venetoclax and Rituximab in Previously Treated Chronic Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (BRUIN CLL-322)	NCT04965493, EudraCT Number: 2021-000043-49, TrialTroveID-398433	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALLI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL) and Small Lymphocytic Lymphoma (SLL)	C911; C830	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL) and Small Lymphocytic lymphoma (SLL), Adult	Cohort 1: 19270	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
24/11/2022	ICS2022004	Oncology	Breast cancer	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALLI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Breast Cancer	C50	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Female Adult Patients suffering from Breast Cancer	Cohort 1: 183405	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
24/11/2022	ICS2022005	Rheumatology	Rheumatoid arthritis (Polymyalgia Rheumatica)	3	Pre-award	Lost	CAIN457C22301	A Randomized, Parallel-group, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Phase III Trial to Evaluate Efficacy and Safety of Secukinumab Administered Subcutaneously Versus Placebo, in Combination With a Glucocorticoid Taper Regimen, in Patients With Polymyalgia Rheumatica (PMR)	NCT05767034, TrialTroveID-462094	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALLI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Polymyalgia Rheumatica	M353	NA	NA	50+	all	Patients with Giant Cell Arteritis	M315;M316	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Polymyalgia Rheumatica patients, 50 years old and more, excluding patients with Giant Cell Arteritis.	Cohort 1: 9684	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSP/CEC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre- ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trove	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
06/12/2022	ICS2022006	Oncology	Solid tumors	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Solid tumors, Colorectal cancers and Endometrial cancers	C18; C19; C20; C54; C34; C16; C22; C15; C81	NA	Oxaliplatin; Pembrolizumab; Nivolumab; Irinotecan	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancers, Lung cancers, Stomach cancers, Liver cancers, Esophageal cancers and Hodgkin Lymphomas) Cohort 2: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancers, lung cancers, stomach cancers, liver cancers, esophageal cancers and Hodgkin Lymphomas) treated with Oxaliplatin; Pembrolizumab; Nivolumab; Irinotecan Cohort 3: Adult Patients with Colorectal cancers and/or Endometrial cancers Cohort 4: Adult Patients with Colorectal cancers and/or Endometrial cancers treated with Oxaliplatin; Pembrolizumab; Nivolumab; Irinotecan Cohort 2: Adult Patients with solid tumors (Colorectal cancers, Endometrial cancers, lung cancers, stomach cancers, liver cancers, esophageal cancers and Hodgkin Lymphomas) treated with	Cohort 1: 377327 Cohort 2: 23050 Cohort 3: 297774 Cohort 4: 792	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
14/12/2022	ICS2022007	Haematology	Lymphomas	1	Post-award	Awarded	M23-324	A First-in-Human Study of ABV-525 (MALT1 Inhibitor) in B-Cell Malignancies	NCT05618028; TrialTroveID-447954	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	All Lymphomas, DLBCL, CLL, SLL	C911; C830; C833; C831; C82; C884; C880; C859;	NA	NA	18+	all	No known bleeding disorders (eg, von Willebrand's disease or hemophilia), No active hepatitis B or C infection, No known history of human immunodeficiency virus (HIV), No known history of other malignancy	D699; B180; B182; Z21; C801	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with all Lymphomas, excluding unknown bleeding disorders, Hepatitis B, HIV, or history of other malignancy Cohort 2: Patients with CLL/SLL, excluding unknown bleeding disorders, Hepatitis B, HIV, or history of other malignancy Cohort 3: Patients with DLBCL excluding unknown bleeding disorders, Hepatitis B, HIV, or history of other malignancy	Cohort 1: 59752 Cohort 2: 19223 Cohort 3: 16088	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
15/12/2022	ICS2022008	Oncology	Gastric cancer	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Gastric Cancer	C16	NA	Oxaliplatin; Trastuzumab	18+	all	NA	NA	France	2017-2021	60 mois	Cinq ans de recul nécessaire car il s'agit d'une forme de cancer assez rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Gastric cancers Cohort 2: Adult Patients with Gastric cancers treated with Oxaliplatin, Trastuzumab	Cohort 1: 91147 Cohort 2: 1609	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
19/12/2022	ICS2022009	Cardiovascular	Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	2b/3	Post-award	Awarded	AV-101-002	IMPAHCT: A Phase 2b/3, Randomized, Double-Blind, PlaceboControlled, 24-Week Dose Ranging and Confirmatory Study to Evaluate the Safety and Efficacy of AV-101 in Patients with Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	NCT05036135; EudraCT Number: 2021-001910-13; TrialTroveID-381853	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	I270; I272	NA	NA	18-75 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Pulmonary Arterial Hypertension (PAH)	Cohort 1: 34627	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSPECIC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trove	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déleguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisés(s)	Code(s) de procédure utilisés(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisés(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMSI)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
20/12/2022	ICS2022010	Neurology	Multiple Sclerosis	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Multiple Sclerosis	G35	NA	Ocrelizumab; Ofatumumab; Rituximab	18-60 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Multiple Sclerosis Cohort 2: Adult Patients with Multiple Sclerosis treated with Ocrelizumab and/or Ofatumumab Cohort 3: Adult Patients with Multiple Sclerosis treated with Rituximab	Cohort 1: 34025 Cohort 2: 7633 Cohort 3: 2572	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
26/12/2022	ICS2022011	Rheumatology	Systemic Lupus Erythematosus	3	Post-award	Awarded	RC18G001	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter Trial to Assess Efficacy and Safety of Telitacicept (RC18) Compared to Placebo in Subjects with Moderately to Severely Active Systemic Lupus Erythematosus	NCT05306574, TrialTroveID-428782	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Systemic Lupus Erythematosus	M320 (only relative/associated diagnosis); M321; M328; M329	NA	NA	16+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with SLE (Systemic Lupus Erythematosus)	Cohort 1: 7960	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/12/2022	ICS2022012	Oncology	Solid tumors	1/2a	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Malignant tumor of breast, Prostate cancer, Ovarian cancer, Pancreatic cancer	C50; C61; C25; C56	NA	NA	18+	cohort specific	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Female Patients with Breast Cancer Cohort 2: Adult Female Patients with Ovarian Cancer Cohort 3: Adult Patients with Pancreatic Cancer Cohort 4: Adult Male Patients with Prostate Cancer	Cohort1: 183405 Cohort 2: 24279 Cohort 3: 46084 Cohort 4: 122476	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
05/01/2023	ICS2022013	Gastroenterology	Pediatric Ulcerative Colitis	3	Post-award	Awarded	I6T-MC-AMBA	A multicenter, phase 3, open label study to investigate the efficacy of mirikizumab in participants 2 years to less than 18 years of age with moderately to severely active UC	NCT05784246, TrialTroveID-465290, EUCT number: 2022-502183-20-00	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pediatric UC	K51	NA	NA	2-17 years	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'une population de patients jeunes (enfants et adolescents), afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: 2-17 years patients with UC	Cohort 1 : 2902	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
06/01/2023	ICS2022014	Oncology	Non-small cell lung cancer (NSCLC)	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Non-small cell lung Cancer (NSCLC)	C34	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with lung cancer (NSCLC) Cohort 2: Osimertinib drug consumption from Xponent database	Cohort 1: 146156 Cohort 2: 2732	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
06/01/2023	ICS2022015	Rheumatology	Osteoarthritis of knee	2	Pre-award	Awarded	4MB-LAS-P	A multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group trial to investigate the efficacy and safety of different intra-articular (IA) dosages of 4P-004 in subjects with primary osteoarthritis of the knee	NCT05419856, TrialTroveID-404475, EUCT number: 2022-500271-31-00	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Primary Osteoarthritis of knee	M170; M171; M179	NZL8001; NZLH001; NZLH002	NA	40-80	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients who are suffering from Osteoarthritis of Knee and had treated using intra-articular injection	Cohort 1: 4837	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSPECIC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/identifiant EudraCT or EUCT/identifiant Trial trouve	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisés(s)	Code(s) de procédure(s) utilisés(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisés(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservati on des données	Lien de la note d'information spécifique
09/01/2023	ICS2022016	Infectious diseases	Chronic Hepatitis B	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Chronic Hepatitis B without Delta Agent	B181	NA	NA	18+	all	Hepatitis A/C/D/E, Hepatitis B with Delta agent, and HIV	B15; B17; B180; B182; B192; B20; B21; B23; B24; and Z21	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients suffering from Chronic Hepatitis B without delta agent Cohort 2: Adult patients with Chronic Hepatitis B without delta agent, excluding those with Hepatitis A/C/D/E, HIV, and Hepatitis B with delta agent	Cohort 1: 8042 Cohort 2: 6677	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
16/01/2023	ICS2022017	Oncology	Urothelial Carcinoma	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Upper Tract Urothelial Carcinoma	C65; C66; JDL0002; JDL0659; AND Chemotherapy sessions Z511; Z512	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Upper Tract urothelial carcinoma Cohort 2: Procedure codes JDL0002; JDL0659; AND Chemotherapy sessions Z511; Z512	Cohort 1: 5423 Cohort 2: 6739	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
18/01/2023	ICS2022018	Oncology	SCLC	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Small Cell Lung Cancer	C34	NA	Atezolizumab, Durvalumab, Irinotecan, Topotecan and Etoposide.	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patient aged >> 18 years diagnosed with lung cancer (ICD.C34) undergoing treatment with Atezolizumab, Durvalumab, Irinotecan, Topotecan and Etoposide.	Cohort 1: 4357	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
19/01/2023	ICS2022019	Oncology	Chronic Lymphocytic Leukemia	3	Post-award	Awarded	LOXO-BTK-20022	A Phase III Open-Label, Randomized Study of Fixed Duration Pirtobrutinib (LOXO-305) Plus Venetoclax and Rituximab Versus Venetoclax and Rituximab in Previously Treated Chronic Lymphocytic Leukemia/Small Lymphocytic Lymphoma (BRUIN CLL-322)	NCT04965493, TrialTroveID-398433, EudraCT Number: 2021-000043-49	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	CLL/SLL	C91.1, C83.0	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Chronic Lymphocytic Leukemia (CLL)/Small Lymphocytic Lymphoma (SLL)	Cohort 1:19270	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
01/02/2023	ICS2022020	Oncology	Ovarian Cancer	3-Feb	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Ovarian Cancer	C56	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Female Patients with Ovarian Cancer	Cohort 1: 24279	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
02/02/2023	ICS2022021	Oncology, Nephrology, Urology	Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Malignant neoplasm of kidney, except renal pelvis	Cohort 1:32176	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
09/02/2023	ICS2022022	Neurology	Alzheimer's Disease	2	Post-award	Awarded	247AD201	A Randomised, double blind, placebo controlled, parallel group study to assess the safety, efficacy and tolerability or BII8080 in subjects with mild cognitive impairment due to Alzheimer's	NCT05399888, TrialTroveID-319730, EudraCT Number: 2022-501644-15-00	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélié Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Alzheimer's Disease	G30	NA	NA	50-80 years	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaires car il s'agit d'une population de patients âgés, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Adult patients with Alzheimer's G30	Cohort 1:43587	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSP/CEC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trouve	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMSI)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
09/02/2023	ICS2022023	Neurology	Myasthenia Gravis	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Myasthenia Gravis	G70.0	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2017-2021	60 mois	Cinq ans de recul nécessaire car il s'agit d'une forme maladie rare rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Myasthenia Gravis, 18+, G70.0	Cohort 1: 16935	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
10/02/2023	ICS2022024	Neurologist	Focal Epilepsy Patients	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Focal Epilepsy Patients	G40.2, G40.1	NA	NA	12-75 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Focal epilepsy patients	Cohort 1: 11898	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
10/02/2023	ICS2022025	Neurologist	Generalized Epilepsy Patients	3	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Generalized Epilepsy Patients	G40.3	NA	NA	12-75 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Generalised epilepsy patients	Cohort 1: 12450	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
13/02/2023	ICS2022026	Neurology, General Medicine	Spiral Muscular Atrophy	1	Post-award	Awarded	277HV101	A Randomized, Blinded, Placebo-Controlled, Phase 1 Single Ascending Dose Study in Healthy Adult Male Volunteers and an Open-Label Multiple Ascending Dose Study in Pediatric SMA Participants Previously Treated with Onasemnogene Apeparovvec (Zolgensma™) to Evaluate the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of BIIB115	NCT05575011, EudraCT Number: 2022-000956-12, TrialTroveID-422334	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Spinal Muscular Atrophy	G120, G121, G122, G129	NA	NA	0-12	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: G120, G121, G122, G129; 0-12 years old; 2021	Cohort 1: 516	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
13/02/2023	ICS2022027	Rheumatology	Gout	2	Pre-Award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Gout	Cohort 1: M100; Cohort 2: M100, M101, M102, M103, M104, M109	NA	NA	18+	all	NA	Cohort 1: M1009, M1019, M1029, M1039, M1049; Cohort 2: M1009, M1019, M1029, M1039, M1049	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: M100; 18+; EXCLUSION M1009, M1019, M1029, M1039, M1049	Cohort 1: 13841; Cohort 2: 15678	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
14/02/2023	ICS2022028	Oncology, Hematology	Classic Hodgkin's Lymphoma	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Classic Hodgkin's Lymphoma	NA	NA	Brentuximab Vedotin, Nivolumab, Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Classic Hodgkin's Lymphoma patients adult, Brentuximab Vedotin, Nivolumab, Pembrolizumab	Cohort 1: 41377	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSP/CEC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trouve	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure(s) utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
15/02/2023	ICS2022029	Cardiovascular	Pulmonary Hypertension	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	NCT04691154	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Hypertens on (PH) due to Parenchym al Lung Disease (PLD)	J27.0, J27.2, J84.1, J84.9	NA	NA	18+	all	Anaphylactic Shock, Left Ventricular Insufficiency	T88.6, I50.1	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Pulmonary Hypertension adult patients	Cohort 1: 76963	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
17/02/2023	ICS2022030	Respiratory	Severe Asthma	3	Post-award	Awarded	212895	A multi-centre, single-arm, open-label extension study to evaluate the long-term safety of GSK3511294 (Depemokimab) in adult and adolescent participants with severe asthma with an eosinophilic phenotype from studies 206713 or 213744	NCT05243680, EudraCT: 2020-004334-38, TrialTroveID-425384	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Severe Asthma	J45	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Severe asthma adult patients, J45	Cohort 1: 111618	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
17/02/2023	ICS2022031	Cardiothoracic surgery, Cardiology	SVHD	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	SVHD	Q22.6, Q22.4, Q23.4 and Q20.4	NA	NA	12-18 years	all	NA	NA	France	2019-2021	36 mois	Trois ans de recul nécessaire car il s'agit d'une forme maladie rare rare, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Patients with SVHD	Cohort 1:236	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
20/02/2023	ICS2022032	Neurology, Immunology, Rheumatology	Myasthenia Gravis	4	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélie Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Myasthenia Gravis	G70	NA	Eculizumab, Human immunoglobulin	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: G70 Cohort 2:G70 and Eculizumab, Human immunoglobulin	Cohort 1:6094 Cohort 2:1811	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
23/02/2023	ICS2022033	Urology, Nephrology, Hematology, Oncology	Non clear cell renal carcinoma	3	Post-award	Awarded	XL092-304	A randomised open label phase 3 study of XL092 + Nivolumab vs Sunitinib with subjects with advanced or metastatic non clear cell carcinoma	NCT05678673, TrialTroveID-451441, EUCT number: 2022-501703-27-0	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Non Clear cell carcinoma	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients, C64	Cohort 1: 18061	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
23/02/2023	ICS2022034	Neurology	Acute Ischemic Stroke	2	Pre-award	Lost	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Acute Ischemic Stroke	I63;	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Cerebral Infarction/ Acute Ischemic Stroke	Cohort 1: 122965	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
24/02/2023	ICS2022035	Neurition/Allergy	Allergy	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Atopic dermatitis, Asthma, Allergy (other than allergy due to drug or biological substance)	L208; L209; J450; 291Q;T78 4	NA	NA	0-1 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Paediatric Patients with Atopic dermatitis or Asthma or Allergy or personal history of allergy (other than allergy due to drug or biologic substances)	Cohort 1: 1231	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSP/EC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trouve	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservati on des données	Lien de la note d'information spécifique
24/02/2023	ICS2022036	Haematology	Myelofibrosis	2b	Post-award	Awarded	NS-018-201	A Phase 2b, Open-label, Multicenter, Randomized, Controlled, 2-Arm Study to Assess the Efficacy and Safety of Orally Administered NS-018 versus Best Available Therapy in Subjects with Primary Myelofibrosis, Post-Polycythemia Vera Myelofibrosis, or Post-Essential Thrombocythemia Myelofibrosis with Severe Thrombocytopenia (Platelet Count $\leq 50,000/\mu\text{l}$)	NCT04854096, TrialTroveID-402252	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Myelofibro sis, Primary Myelofibro sis, Post-Polycythemia Vera Myelofibro sis, or Post-Essential Thrombocythemia Myelofibro sis	D474; D45; D473; D471;	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Myelofibrosis, Polycythemia vera, Essential Thrombocythemia, and Myeloproliferative disease	Cohort 1: 17019	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
27/02/2023	ICS2022037	Respiratory	Idiopathic Pulmonary Fibrosis	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	NCT05473533	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Idiopathic Pulmonary Fibrosis	J84.1	NA	NA	40-85 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis	Cohort 1: 20263	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/02/2023	ICS2022038	Oncology	Renal Cell Carcinoma	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélié Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Renal Cell Carcinoma	C64	NA	Nivolumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: C64, 18+, 2021 Cohort 2: C64, Nivolumab, 18+, 2021	Cohort 1: 32421 Cohort 2: 3607	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/02/2023	ICS2022039	Respiratory	Asthma	3	Pre-award	Pending	CQVM149C2 301	A double-dummy, double-blind, randomized, parallel-group, active controlled study to evaluate the efficacy and safety of QVM149 (indacaterol acetate / glycopyrronium bromide / mometasone furoate) compared to salmeterol xinafoate/fluticasone propionate in children from 12 years to less than 18 years of age with asthma	NCT05776927, EUCT number: 2022-502365-26-99, TrialTroveID-462779	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Aurélié Lampuré	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Asthma	J46, J46	NA	NA	12-17 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: J45, J46 Pediatric 12-17 ans, Ashtma	Cohort 1: 5725	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/02/2023	ICS2022040	Oncology	Malignant Melanoma of skin	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Malignant Melanoma of Skin	C43	NA	Pembrolizumab; Nivolumab; Ipilimumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Melanoma Cohort 2: Adult Patients with Melanoma treated with Ipilimumab, Nivolumab, and Pembrolizumab	Cohort 1: 23693 Cohort 2: 6262	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/02/2023	ICS2022041	Gastroenterology	Ulcerative Colitis	3b	Post-award	Awarded	I6T-MC-AMBZ	A multicenter, 3b open label, single arm study to investigate bowel urgency and its relationship with other outcome measures in adults with moderate to high UC	NCT05767021, TrialTroveID-462093, EUCT number: 2022-502393-16-00	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	UC	K51.0, K51.3, K51.4, K51.5, K51.8, K51.9	NA	NA	18-80 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohorts 1:18-80 years patients with UC	Cohort 1:39217	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSP/CEC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/identifiant EudraCT or EUCT/Identifiant Trial trove	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisés(s)	Code(s) de procédure utilisés(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisés(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
06/03/2023	ICS2022042	Genetics	Genetic disorder of Obesity	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Obesity; (genetic obesity), Bardet-Biedl Syndrome	E668; O898; Q878	NA	NA	12-65 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Other obesities (Genetic Disorders of Obesity), Bardet-Biedl syndrome	Cohort 1: 48075	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
10/03/2023	ICS2022043	Oncology	Renal Cell Carcinoma	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Clear Cell Renal cell Carcinoma	C64	NA	Avelumab, Bevacizumab, Ipilimumab, Nivolumab, or Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Renal Cells Carcinoma (C64) who were on treatment with Avelumab, Bevacizumab, Ipilimumab, Nivolumab, or Pembrolizumab	Cohort 1: 3618	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
14/03/2023	ICS2022044	Oncology	Pancreatic Adenocarcinoma	1/2a	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pancreatic Ductal Adenocarcinoma	C250; C251; C252; C253; C257; C258; C259	HNFPA002; HNFPA004; HNFPA005; HNFPA006; HNFPA007; HNFPA008; HNFPA010; HNFPA011; HNFPA013; HNFCA001; HNFCA002; HNFCA028	NA	18-80 years	all	Metastatic carcinoma/Metastatic disease	C78; C79; C850	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Pancreatic Ductal Adenocarcinoma (PDAC) and who have undergone a curative resection through pancreaticoduodenectomy (Whipple), excluding those with metastatic disease	Cohort 1: 2234	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
20/03/2023	ICS2022045	Gastroenterology	Crohn's Disease/ Ulcerative Disease	2	Pre-award	Awarded	TV48574-IMM-20036	A 14-Week Phase 2b, Randomized, Double-Blind, Dose-Ranging Study to Determine the Pharmacokinetics, Efficacy, Safety, and Tolerability of TEV-48574 in Adult Patients with Moderate to Severe Ulcerative Colitis or Crohn's Disease (RELIEVE UCCD)	IND number: 157634; EudraCT number: 2021-006881-19	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Crohn's Disease/ Ulcerative Disease	K50; K51	NA	Infliximab; Certolizumab pegol; Ustekinumab; Adalimumab; Natalizumab; Golimumab	18-75 years	all	Other Gastrointestinal Disorders	K523; K550; K551; K559; K520; K57; K528; K552; K593; K830; K743	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Crohn's Disease (CD) and Ulcerative Colitis (UC) and treated with Infliximab; Certolizumab pegol; Ustekinumab; Adalimumab; Natalizumab; Golimumab, excluding other gastrointestinal disorders	Cohort 1: 21202	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/03/2023	ICS2022046	Oncology	Metastatic Colorectal Cancer	2	Pre-award	Pending	C4221022	A PHASE 2, RANDOMIZED, OPEN-LABEL STUDY OF ENCORAFENIB AND CETUXIMAB PLUS PEMBROLIZUMAB VERSUS PEMBROLIZUMAB ALONE IN PARTICIPANTS WITH PREVIOUSLY UNTREATED BRAF V600E-MUTANT, MSI-H/DMMR METASTATIC COLORECTAL CANCER	US IND Number: 115298 EudraCT Number: 2021-003715-26 ClinicalTrials.gov ID: NCT05217446	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Metastatic Colorectal Cancer (without appendix cancer)	C180; C182; C183; C184; C185; C186; C187; C188; C189;	NA	Pembrolizumab	16+	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'un médicament innovant, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Patients (16 years and above) with Cancer of Colon (without appendix cancer) Cohort 2: Patients (16 years and above) with Cancer of Colon (without appendix cancer) treated with Pembrolizumab	Cohort 1: 154088 Cohort 2: 601	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
28/03/2023	ICS2022047	Infectious diseases	Genital Herpes Simplex	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Anogenital Herpes virus infection (Genital Herpes Simplex)	A60	NA	NA	18-65 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Anogenital Herpes virus Infection (Genital Herpes Simplex)	Cohort 1: 1811	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSP/CEIC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre- ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trouve	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déleguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMSI)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
29/03/2023	ICS2022048	Pulmonology	Cystic Fibrosis	2	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Cystic Fibrosis	E84	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Patients suffering from Cystic fibrosis	Cohort 1: 5209	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
30/03/2023	ICS2022049	Rheumatology	Juvenile Idiopathic Arthritis	1	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Juvenile Idiopathic Arthritis	M080; M082; M083; M084; M088; M089; L405	NA	NA	8-17 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Juvenile Idiopathic Arthritis (JIA) and Arthropathic Psoriasis	Cohort 1: 886	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
04/04/2023	ICS2022050	Oncology	NSCLC and Breast cancer	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	NSCLC and Breast cancer	C50; and C34;	NA	NA	18+	cohort specific	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult patients with Lung Cancer (NSCLC) Cohort 2: Adult Female patients with breast cancer	Cohort 1: 146156 Cohort 2: 183405	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
05/04/2023	ICS2022051	Neurology	Supranuclear Palsy and Parkinson's disease	3	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Progressive Supranuclear Palsy and Parkinson's disease	G231; and G20	NA	NA	40-80 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Progressive supranuclear palsy (PSP) or Supranuclear Ophthalmoplegia Cohort 2: Parkinson's Disease	Cohort 1: 1153 Cohort 2: 41294	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
06/04/2023	ICS2022052	Gastroenterology	Fecal incontinence	3a	Post-award	Awarded	IC-01-02-5-009	Skeletal muscle-derived cell implantation for the treatment of fecal incontinence: a phase III, randomized, controlled, double blind, two-armed clinical study.	NCT04976153, EudraCT Number: 2021-001376-42	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Fecal incontinence	R15	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car de nombreux patients subissent des interventions chirurgicales qui pourraient ne pas être prises en compte en raison de la non-disponibilité des codes de procédure/CCAM en France, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Fecal Incontinence	Cohort 1: 22640	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSP/CEC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/identifiant EudraCT or EUCT/identifiant Trial trove	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
07/04/2023	ICS2022053	Oncology	All Cancers	2	Pre-award	Pending	I-DXd/DS-7300a	A Phase 2 , multi-indication, Open-label study to evaluate the efficacy and safety of Ifninatamab Deruxtecan (I-DXd) in patients with recurrent or metastatic solid tumors	NCT04145622	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	All Cancers	C00-C97	NA	NA	NA	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with all types of cancers (Cancers from C00 to C97) Cohort 2: Patients with Solid tumors (cancers from C00 to C80) Cohort 3: Patients with haematology cancers (cancers from C81 to C97)	Cohort 1: 1265829 Cohort 2: 1140179 Cohort 3: 139991	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
11/04/2023	ICS2022054	Nephrology	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome (aHUS)	3	Pre-award	Pending	CLNP023F12301	A multicenter, single-arm, open label trial to evaluate efficacy and safety of oral, twice daily LPN023 in adult atypical hemolytic uremic syndrome (aHUS) patients who are naive to complement inhibitor therapy.	NCT04889430, TrialTroveID-104401, EudraCT Number: 2020-005186-13	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Atypical Hemolytic Uremic Syndrome (aHUS)	D593	NA	Ravulizumab; Eculizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Hemolytic Uremic Syndrome (HUS) Cohort 2: Adult Patients with Hemolytic Uremic Syndrome (HUS) treated with Ravulizumab and Eculizumab	Cohort 1: 631 Cohort 2: 259	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
24/04/2023	ICS2022055	Nephrology	Focal Segmental Glomerulosclerosis	2	Post-award	Awarded	1434-0004	A multicenter, randomized, double-blind, parallel group, placebo-controlled study to assess the efficacy, safety, tolerability, pharmacokinetics and pharmacodynamics profile of BI 764198 administered orally once daily for 12 weeks in patients with focal segmental glomerulosclerosis.	NCT05213624, EudraCT number: 2020-000384-23, TrialTroveID-423757	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Nephrotic syndrome, (FSGS) Focal Segmental Glomerulosclerosis	N04; N26; N001; N011; N021; N031; N051; N061; N071;	NA	NA	18-75 years	all	Diabetic neuropathy, Alport syndrome, Lupus nephritis, Monoclonal gammopathy, Hypertension (hypertensive crisis)	E114; Q878; M321; D472; I10	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Nephrotic syndrome, (FSGS) Focal Segmental Glomerulosclerosis excluding Diabetic neuropathy, Alport syndrome, Lupus nephritis, Monoclonal gammopathy, Hypertension (hypertensive crisis)	Cohort 1: 3959	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
02/05/2023	ICS2022056	Endocrinology	Acromegaly	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Acromegaly	E220	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Acromegaly	Cohort 1: 1962	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
03/05/2023	ICS2022057	Oncology	Malignant Tumor of Breast	3	Pre-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques		C50	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort1: Patients with malignant cancer of breast	Cohort 1: 185203	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
16/05/2023	ICS2022058	Cardiovascular	Atherosclerotic Cardiovascular Disease	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Atherosclerotic Cardiovascular Disease	I21, I63, I73	NA	NA	18-85 ans	all	I219, I2190, I2198, I638, I639, I730, I731, I738	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: History of ASCVD	Cohort 1: 159002	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
18/05/2023	ICS2022059	Oncology	Head and Neck Cancer	2	Post-award	Awarded	GCT1042-04	A Phase 2, Open-Label, Multicenter Trial of GEN1042 in Combination With PD-1 Inhibitor and Chemotherapy for Treatment of Subjects With Squamous Cell Carcinoma of the Head and Neck	2023-504814-30-00	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques		C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C09, C10, C12, C13, C14, C32	NA	Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Head and Neck cancer Cohort 2: Head & Neck Cancer treated with Pembrolizumab	Cohort 1: 44871 Cohort 2: 1353	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veuillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSP/CEC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre- ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trouve	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMSI)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
19/05/2023	ICS2022060	Infectious diseases	Respiratory Tract Infections	3b	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Influenza, COVID, RSV	J09, J10, U071, U0710, U0711, U0712, U0713, U0714, U0715, U09, B974, J121, J205, J210	NA	NA	all	all	NA	NA	France	2019-2021	12 mois, 24 mois	L'étude veut comparer les résultats des tests pour les patients atteints de RTI avant COVID et SARS Cov 19. Par conséquent, 3 cohortes ont une période de données de 2019 et 1 cohorte a une période de données de 2020 à 2021.	MCO	Cohort 1: Patients with Influenza B (2019; 12 months) Cohort 2: Patients with Influenza A (2019; 12 months) Cohort 3: Patients with SARS-CoV-2 (2020-2021; 24 months) Cohort 4: Patients with RSV (2019; 12 months)	Cohort 1: 33388 Cohort 2: 11828 Cohort 3: 1603144 Cohort 4: 27301	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
22/05/2023	ICS2022061	Infectious diseases	Invasive Aspergillosis	3	Post-award	Awarded	F901318/0041	A Phase III, adjudicator-blinded, randomised study to evaluate the efficacy and safety of treatment with olorofim versus treatment with Ambisome® followed by standard of care (SOC) in patients with invasive fungal disease (IFD) caused by Aspergillus species	2021-000386-32	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Invasive Aspergillosis	B440	NA	Amphotericin B, Voriconazole; Posaconazole; Isavuconazole	18-85	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Invasive Aspergillosis ; Cohort 2: Invasive Aspergillosis + Amphotericin B; Cohort 3: Invasive Aspergillosis + Voriconazole; Posaconazole; Isavuconazole	Cohort 1: 1919; Cohort 2: 297; Cohort 3: 1136	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
23/05/2023	ICS2022062	Women's Health / Sexual Health	Vulvar Atrophy or Atrophic Vulvovaginitis	1	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Vulvar Atrophy or Atrophic Vulvovaginitis	N905	NA	NA	18+	Female	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Female Patients with Vulvar Atrophy	Cohort 1: 241	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
23/05/2023	ICS2022063	Oncology	Head and neck cancer	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Head and neck cancer	C00, C01, C02, C03, C04, C05, C06, C09, C10, C12, C13, C14, C32	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort1: Patients with Head and Neck Cancers (HNSCC)	Cohort 1: 44871	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
26/05/2023	ICS2022064	Dermatology	Atopic Dermatitis	3b	Pre-award	Awarded	INCB 18424-326	The topical treatment of moderate atopic dermatitis in participants 18 years of age and older who are inadequately controlled with, have a contraindication to, or are intolerant to other topical therapies including corticosteroids and calcineurin inhibitors	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques		L20	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2020-2021	24 mois	Deux ans de recul nécessaire car il s'agit d'un médicament innovant, afin d'avoir un nombre de patients par centre suffisant et représentatif.	MCO	Cohort1: Patients with Atopic Dermatitis	Cohort 1: 5851	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
31/05/2023	ICS2022065	Oncology	Metastatic Colorectal Cancer	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Metastatic Colorectal Cancer	C18, C19, C20, C78, C79	Biopsies	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/ traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with metastatic colorectal cancers and attrition of frequencies of procedures done	Cohort 1: 396910	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSPECIC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet pre- ou post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trove	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déléguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMS)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
01/06/2023	ICS2022066	Dermatology	Epidermolysis bullosa dystrophica	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Recessive dystrophic epidermolysis bullosa (RDEB)	Q812	NA	NA	all	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort1: Patients diagnosed with Epidermolysis bullosa dystrophica	Cohort 1: 162	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
05/06/2023	ICS2022067	Dermatology	Hidradenitis Suppurativa	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Hidradenitis Suppurativa	L732	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Hidradenitis Suppurativa	Cohort 1: 6620	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
05/06/2023	ICS2022068	Endocrinology	Bariatric Surgery	3	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Bariatric Surgery	Cohort 1: Z988; Cohort 2: E162, E169	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Post Bariatric Hypoglycemia; Cohort 2: Post Bariatric Hypoglycemia ICD codes E162 or E169	Cohort 1: 3921; Cohort 2: 15002	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
06/06/2023	ICS2022069	Oncology, Haematology	Multiple Myeloma	1	Post-award	Awarded	ISB 2001-101	A Phase 1, First-in-Human, Multicenter, Open-Label, Dose-Escalation and Dose-Expansion Study of Single-Agent ISB 2001 in Patients with Relapsed/Refractory Multiple Myeloma.	IND Number 160524	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Multiple Myeloma	C900	NA	NA	all	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Patients with Multiple Myeloma and malignant plasma cell tumors (THIS COHORT IS NOT DELIVERED) Cohort 2: Patients with Multiple Myeloma	Cohort 1: 31957 Cohort 2: 30963	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
07/06/2023	ICS2022070	Oncology	Head and Neck Cancer	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Head and Neck Cancer, Melanoma, Stomach cancer	C00-C14; C30-C32; C43; C16;	Ipilimumab, Nivolumab, Pembrolizumab, Cetuximab, Trastuzumab, Docetaxel, Paclitaxel, Oxaliplatin, Docetaxel,	18 - 80 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Head and Neck Cancers (HNSCC) Cohort 2: Adult Patients with Malignant Melanoma of Skin Cohort 3: Adult Patients with Malignant Neoplasm of Stomach	Cohort 1: 3326 Cohort 2: 5325 Cohort 3: 676	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude	
12/06/2023	ICS2022071	Oncology	Malignant Melanoma of skin	1	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Malignant Melanoma of skin	C43	NA	Atezolizumab; Cemiplimab; Durvalumab; Ipilimumab; Nivolumab; or Pembrolizumab	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Malignant Melanoma of skin Cohort 2: Adult Patients with Malignant Melanoma of skin treated with Atezolizumab; Cemiplimab; Durvalumab; Ipilimumab; Nivolumab; or Pembrolizumab Cohort 3: Adult Patients with Malignant Melanoma of skin treated with Pembrolizumab	Cohort 1: 23693 Cohort 2: 6263 Cohort 3: 1978	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
12/06/2023	ICS2022072	Oncology	Renal Cell Carcinoma	2	Post-award	Awarded	XL092-308	A Phase 3 Randomized, Controlled, Multi-Center, Open-label, Study to Compare Zanzalintinib to Tivozanib, Sorafenib, or Axitinib in Subjects with Advanced Renal Cell Carcinoma	2020-003569-21	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Renal Cell Carcinoma	C64	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Clear Cell Renal Cell Carcinoma	Cohort 1: 31010	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude

Date (DD-MM-YYYY)	Identifiant ICSPECIC	Aire thérapeutique	Pathologie	Phase	Projet post-award	Status du projet (pending, awarded, lost)	Identifiant du protocole	Titre de l'essai clinique/du protocole	Identifiant NCT/ EudraCT or EUCT/ Identifiant Trial trove	Responsable de traitement	Coordonnées du responsable de traitement	Déleguée à la protection des données	Regional Analyst assigné	Finalité du traitement	Nom de la pathologie	Code(s) ICD10 utilisé(s)	Code(s) de procédure utilisé(s)	Médicament(s) / molécule(s) utilisé(s)	Âge	Genre	Pathologie(s) exclue(s)	Code(s) ICD10 exclu(s)	Géographie	Année des données (PMSI)	Profondeur historique	Justification de la profondeur historique	Base de données PMSI utilisée (MCO, SSR, ...)	Critères d'inclusion et d'exclusion	Résultat (nombre de patients)	Conservation des données	Lien de la note d'information spécifique
14/06/2023	ICS2022073	Haematology	Acute Myeloid Leukemia and Myelodysplastic Syndromes	2	Pre-award	Pending	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Acute Myeloid Leukemia (AML) and Myelodysplastic Syndromes (MDS)	C920; D46	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Acute Myeloid Leukemia (AML) and/or Myelodysplastic Syndromes (MDS) Cohort 2: Adult Patients with Acute Myeloid Leukemia (AML) Cohort 3: Adult Patients with Myelodysplastic Syndromes (MDS)	Cohort 1: 23669 Cohort 2: 11672 Cohort 3: 23446	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
15/06/2023	ICS2022074	Cardiovascular	Pulmonary hypertension	2	Pre-award	Not awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Pulmonary Hypertension, Interstitial Lung Diseases with Fibrosis	I270; I272; J841; J849;	EQQF006; EQQH001	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Pulmonary Hypertension and Interstitial lung diseases with fibrosis who have undergone procedures of catheterization or measurement of right heart and pulmonary artery	Cohort 1: 6979	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
21/06/2023	ICS2022075	Rheumatology	Complement Mediated Disorders	1	Post-award	Awarded	RAY902CT	PHASE IB OPEN LABEL BASKET STUDY OF RAY121 TO INHIBIT COMPLEMENT CLASSICAL PATHWAY IN IMMUNOLOGICAL DISEASES (RAINBOW STUDY)	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad WALI	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Complement Mediated Disorders (Antiphospholipid syndrome, Behçet's disease, Immune Thrombocytopenic Purpura, Dermatomyositis, and Bullous pemphigoid)	D686; M352; D693; M331; M339; L120	NA	NA	18 - 65 years, 18 - 89 years	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Adult Patients with Antiphospholipid syndrome Cohort 2: Adult Patients with Behçet's disease Cohort 3: Adult Patients with Immune Thrombocytopenic Purpura Cohort 4: Adult Patients with Dermatomyositis Cohort 5: Adult Patients with Bullous Pemphigoid	Cohort 1: 2774 Cohort 2: 1791 Cohort 3: 3155 Cohort 4: 1151 Cohort 5: 2580	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
22/06/2023	ICS2022076	Rheumatology	ANCA Vasculitis	2	Post-award	Awarded	Confidential	Confidential	Not Applicable	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Ahmad Wali	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Anti-neutrophil cytoplasmic autoantibody (ANCA)	M31.7; I77.82; M30.1; M31.3	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: ANCA vasculitis patients	Cohort 1: 5414	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude
29/06/2023	ICS2022077	Infectious Disease	Community Acquired Pneumonia	3	Post-award	Awarded	REP0321	Reparixin 1200 mg three times a day as add-on therapy to standard of care to limit disease progression in hospitalised adult patients with COVID-19 and other community-acquired pneumonia. A multinational, multicentre, randomised, double-blinded, placebo controlled, parallel-group phase III trial (REPAVID-22)	150182/ 2021-006951-32	IQVIA	Tour D2, 17 Bis Place des Reflets à la Défense TSA 64567-92099	Barbara Bressolles	Sneha Keerthi	Ciblage d'établissements de soins et capacité de ces établissements à pouvoir accueillir différentes études cliniques	Community acquired pneumonia	J189, J12.8, B97	NA	NA	18+	all	NA	NA	France	2021	12 mois	Millésime le plus récent afin d'estimer le nombre de patients diagnostiqués/traités en France	MCO	Cohort 1: Community acquired pneumonia; Cohort 2: Community acquired pneumonia in Jan 2021; Cohort 3: Community acquired pneumonia in Feb 2021; Cohort 4: Community acquired pneumonia in Mar 2021; Cohort 5: Community acquired pneumonia in Apr 2021; Cohort 6: Community acquired pneumonia in May 2021; Cohort 7: Community acquired pneumonia in Jun 2021; Cohort 8: Community acquired pneumonia in Jul 2021; Cohort 9: Community acquired pneumonia in Aug 2021; Cohort 10: Community acquired pneumonia in Sept 2021; Cohort 11: Community acquired pneumonia in Oct 2021; Cohort 12: Community acquired pneumonia in Nov 2021; Cohort 13: Community acquired pneumonia in Dec 2021;	Cohort 1: 52900; Cohort 2: 23980; Cohort 3: 26394; Cohort 4: 33758; Cohort 5: 41276; Cohort 6: 24586; Cohort 7: 10805; Cohort 8: 7495; Cohort 9: 14755; Cohort 10: 12303; Cohort 11: 9858; Cohort 12: 12145; Cohort 13: 24643	3 ans à partir de la mise en oeuvre du traitement	Veillez-vous référer au document "Note d'information spécifique" concernant la note de cette étude