

## Urticaire

⇒ **CDX0159-12**

Etude de phase III, randomisée, en double aveugle et contrôlée par placebo visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du **Barzolvolimab** chez des patients atteints d'urticaire chronique spontanée qui restent symptomatiques malgré un traitement par antihistaminique anti-H1 (EMBARQ-CSU1).

### **Critères d'inclusion :**

- Adulte
- Diagnostic d'UCS depuis au moins 6 mois
- Ne doit pas avoir déjà pris Barzolvolimab ou anti-KIT

---

## Psoriasis

⇒ **ELEVATE**

Etude observationnelle de l'historique du traitement, de la qualité de vie, de la satisfaction au traitement et de la sévérité des symptômes de la maladie chez des patients atteints de psoriasis en plaques modéré à sévère traités par Bimekizumab (anti IL-17) en pratique clinique de routine.

### **Critères d'inclusion :**

- Adulte
- Diagnostic de psoriasis en plaques modérée à sévère.
- Patient commençant le Bimekizumab

---

⇒ **REMISSIOn**

Association entre la possible survenue d'une rechute clinique de psoriasis et les modifications du microbiote intestinal : cohorte de patients atteints de psoriasis.

### **Critères d'inclusion :**

- Adulte
- Psoriasis considéré en rémission à 2 consult' consécutives espacée d'au moins 6 mois
- Patient ayant arrêté le traitement par anti-IL23 ou anti-IL17 depuis 2 à 4 semaines

## Aphthose Buccale Récidivante (ABR)

⇒ **PREMS**

Essai randomisé, contrôlé en double insu contre placebo, évaluant l'efficacité et la tolérance de l'**Apremilast** dans les formes sévères d'ABR.

### **Critères d'inclusion :**

- Être atteint d'ABR idiopathique sévère résistante à la colchicine (dose de 1 mg/j ou plus pdt au moins 3 mois ou intolérance).

### **Critères d'exclusion :**

- Atcd de maladie active ou mal contrôlée
- ABR secondaire (maladie cœliaque, maladie de Crohn, rectocolite hémorragique, polychondrite atrophiante, SIDA, polychondrite, PFAPA...)

Contact pour cette étude :

**Aurélié BOISROBERT**  
**DECT : 83122**



## **UIC Dermatologie**

### **Essais Cliniques**

⇒ Si vous avez un patient dont les critères correspondent pour l'une de ces études, n'hésitez pas à nous contacter :

**Anne Lefebvre**

☎ 02 40 08 31 20

✉ [anne.lefebvre@chu-nantes.fr](mailto:anne.lefebvre@chu-nantes.fr)

**Lola Papinot**

☎ 02 44 76 83 86

✉ [lola.papinot@chu-nantes.fr](mailto:lola.papinot@chu-nantes.fr)

## *Dermatite Atopique*

⇒ **PEDISTAD**

Anne

Étude prospective, observationnelle et longitudinale chez des patients pédiatriques présentant une DA modérée à sévère dont la maladie n'est pas suffisamment contrôlée par des traitements topiques ou lorsque ces thérapies ne sont pas médicalement recommandées.

### **Critères d'inclusion :**

- Patient de < 12 ans recevant un traitement systémique pour la DA ou actuellement sous traitement topique et éligible pour traitement systémique.

⇒ **METOXA**

Anne

Essai de phase 3, randomisé, à deux bras, en groupes parallèles, en double aveugle, contrôlé par placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du **méthotrexate** sous-cutané par rapport à un placebo dans la DA modérée à sévère.

### **Critères d'inclusion :**

- Homme ou femme adulte
- Diagnostic de la DA  $\geq 1$  an
- EASI  $\geq 16$ , IGA  $\geq 3$ , DLQI  $\geq 10$
- Réponse inadéquate au traitement par TCS ou TCI ou traitement systémique dans les 12 derniers mois
- Patient n'ayant jamais été traité au MTX

⇒ **ADAIR**

Lola

Traitement de la dermatite atopique par l'abrocitinib et son impact dans la vie réelle : Une étude de cohorte observationnelle pour décrire l'efficacité de l'abrocitinib chez les patients atteints de DA modérée à sévère.

### **Critères d'inclusion :**

- Adultes
- Commençant l'Abrocitinib

⇒ **M17-380**

Lola

Etude de phase 3, en ouvert, avec évaluation de l'efficacité en aveugle, comparant la sécurité d'emploi et l'efficacité de l'upadacitinib par rapport au dupilumab chez des enfants de 2 à moins de 12 ans atteints de DA modérée à sévère.

### **Critères d'inclusion :**

- Enfant de 2 à < 12 ans
- DA depuis au moins 6 mois
- EASI  $\geq 16$ , IGA  $\geq 3$ , BSA  $\geq 10\%$

⇒ **IMMINeNT**

Lola

Cohorte prospective de patients atteints de DA.

### **Critères d'inclusion :**

- Adulte suivi dans le cadre de sa DA
- Initiation d'un traitement systémique (switch ou premier traitement)

⇒ **ADHope2**

Lola

Etude ouverte de phase IIIb visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du traitement par **Lebrikizumab** chez l'adulte et l'adolescent atteints de DA modérée à sévère.

### **Critères d'inclusion :**

- Au moins 12 ans
- DA depuis au moins 1 an
- EASI  $\geq 12$ , IGA  $\geq 3$ , BSA  $\geq 10\%$

⇒ **DUPILAB**

Lola

Etude prospective observationnelle française chez des patients traités par **Dupilumab** pour une **dermatite atopique**.

### **Critères d'inclusion :**

- Au moins 6 ans, commençant le Dupilumab

## *Nécrolyse épidermique*

⇒ **IRTEN**

Lola

Registre international des nécrolyses épidermiques et collection biologique IRTEN.

### **Critères d'inclusion :**

- Patient mineur (âge  $\geq 2$  ans) ou majeur présentant un syndrome de Stevens-Johnson, un syndrome de chevauchement ou un syndrome de Lyell

## *Prurigo Nodulaire*

⇒ **OBS17721**

Lola

Étude prospective et observationnelle de patients recevant du **Dupilumab** pour le traitement du prurigo nodulaire.

### **Critères d'inclusion :**

- Adulte chez qui l'on commence le Dupilumab

⇒ **STOP-PN1**

Lola

Étude de phase 3, randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, portant sur l'efficacité et l'innocuité du **Povorcitinib** chez des participants atteints de prurigo nodulaire (STOP-PN1).

### **Critères d'inclusion :**

- Adulte
- Diagnostic de PN depuis au moins 3 mois
- Au moins 20 lésions sur 2 zones différentes
- IGA-CPG-S  $\geq 3$ , Itch NRS  $\geq 7$