

**Information aux usagers** : Le DSRC OncoPaca-Corse décline sa responsabilité concernant les contenus publiés sur d'autres sites web prétendant être liés à notre structure ou utilisant sans autorisation, en tout ou partie, nos dénominations, noms de domaine et marques "OncoPaca" et "OncoPaca-Corse".



## MetaLiq

### Evaluation du profil d'altération moléculaire humoral et tumoral des métastases cérébrales

**Phase** : Sans

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

**Etat de l'essai** : Ouvert

## Objectif principal

---

Comparer le profil d'altération moléculaire des biopsies liquides (sang et LCR) à celui des métastases cérébrales.

## Objectifs secondaires

---

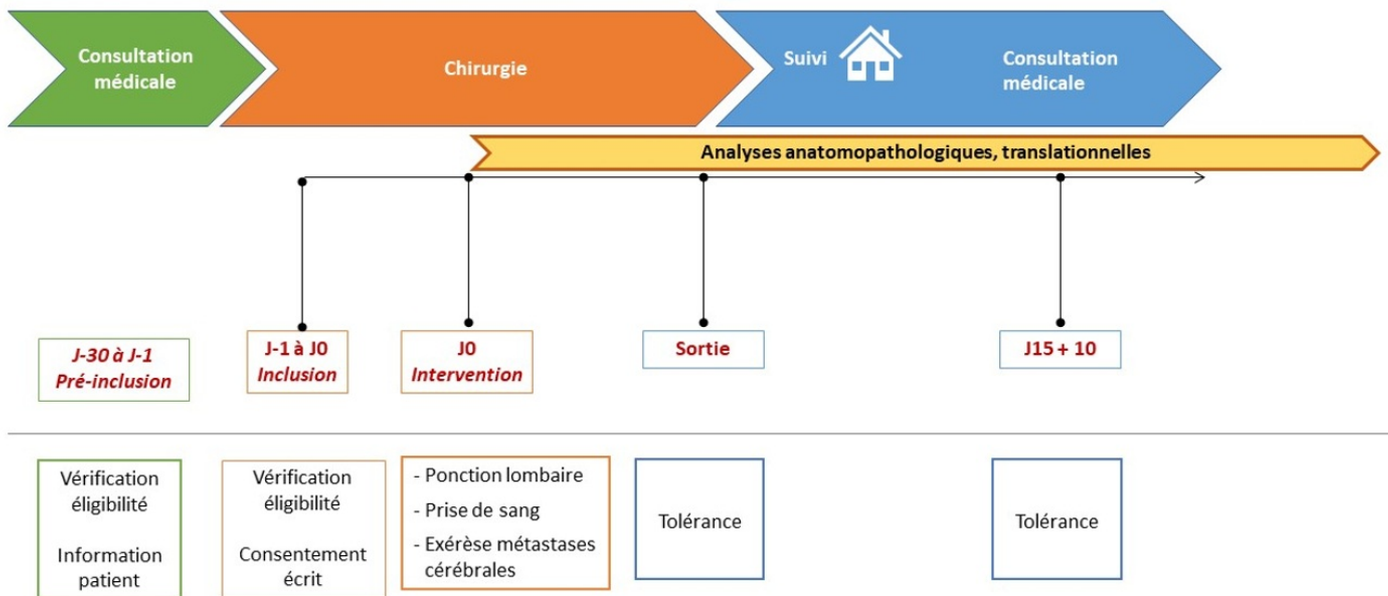
Analyser le profil d'altération moléculaire du culot cellulaire du LCR des patients opérés.

Comparer la charge mutationnelle des métastases cérébrales à celle des biopsies liquides (sang et LCR).

Evaluer la sécurité des prélèvements effectués afin de recueillir les biopsies liquides.

## Résumé / Schéma de l'étude

---



## Critères d'inclusion

- 1 Patient âgé de 18 ans ou plus.
- 2 Patient présentant des métastases cérébrales d'un cancer solide, dont au moins une est accessible à une exérèse chirurgicale (prise de contraste d'au moins 1 cm).
- 3 Patient capable de comprendre les informations liées à l'étude et de lire la notice d'information.
- 4 Patient ayant signé un consentement éclairé écrit à participer à l'étude.

## Critères de non-inclusion

- 1 Patient ayant une contre-indication d'ordre médical à la chirurgie et à l'anesthésie.
- 2 Patient dont la localisation anatomique de la métastase cérébrale contre-indique une exérèse large.
- 3 Patient ayant une contre-indication à la réalisation d'une ponction lombaire.
- 4 Femme enceinte, parturiente ou allaitante.
- 5 Patient participant à un autre essai clinique, ou en période d'exclusion d'un autre essai clinique.
- 6 Patient sous tutelle ou curatelle, ou sous régime de privation de liberté.
- 7 Patient non bénéficiaire d'un régime de sécurité sociale.

## Calendrier prévisionnel

Lancement de l'étude : Juin 2023  
 Fin estimée des inclusions : Septembre 2024  
 Nombre de patients à inclure : 30

## Etablissement(s) participant(s)

> Hôpital Privé Clairval

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Pr. Philippe METELLUS  
Investigateur principal

## Coordonnateur(s)

---

Pr. Philippe METELLUS  
Hôpital Privé Clairval

## Promoteur(s)

---

**RAMSAY SANTE**

*Dernière mise à jour le 03 novembre 2023*

---

< PRÉCÉDENT

RETOUR AUX RÉSULTATS

SUIVANT >