

Numero unique de document : GT132015021  
Date document : 03/02/2015  
Direction : BIOVAC  
Pôle : MTI  
Personnes en charge : Violaine CLOSSON CARELLA

## GT132015021 - Thérapies innovantes

Séance du 23/06/2015 de 14:00 à 18:00 en salle 1

Programme de séance			
Horaire		Sujets abordés	Action (pour audition, information, adoption ou discussion)
14h00-14h15	<b>1A</b>	<b>Introduction</b>	
	1A.1	Adoption de l'ordre du jour	Adoption
	1A.2	Adoption du CR de GT 13-N° 8	Adoption
	<b>1B</b>	<b>Point généraux</b>	
14h15-15h00	<b>2.</b>	Point sur les CAR T-cell	
	<b>3.</b>	<b>Dossiers thématiques</b>	
15H00-15h30	<b>Titre</b>	Greffe allogénique de cellules souches de CordIn™, cellules souches et progénitrices amplifiées ex vivo à partir de sang de cordon ombilical, chez des patients atteints d'hémoglobinopathies.	Information
	<b>N° dossier</b>	EC-TC 141255A-62	
	<b>Promoteur</b>	Gamida/Voisin Consulting	
15H30-16H00	<b>Titre</b>	Restauration du contrôle de l'EBV au cours du lupus systémique. Etude de phase I/II d'un traitement par transfert adoptif de lymphocytes T cytotoxiques autologues anti-EBV.	Discussion
	<b>N° dossier</b>	EC MTI-PP 150381A-62	
	<b>Promoteur</b>	CHU Nantes	
16H00-16h30	<b>Titre</b>	Etude clinique de phase I/II, non-randomisée, monocentrique, en ouvert, évaluant l'injection de cellules autologues CD34+ transduites avec le vecteur lentiviral G1XCGD chez des patients atteints de Granulomatose Septique Chronique liée au chromosome X	Discussion
	<b>N° dossier</b>	EC-TG 150331A-62 MTI-PP GENETHON	

	<b>Promoteur</b>	GENETHON	
16h30-17h00	<b>Titre</b>	Essai de phase 2, multicentrique, en ouvert, simple bras, évaluant la corrélation entre le taux de réponse objective et la densité intratumorale des lymphocytes CD8+ à l'inclusion chez des patients présentant un mélanome de stade IIIB à IVM1c non réséqué et traités par talimogene laherparepvec (TVEC).	Discussion
	<b>N° dossier</b>	EC-TG 150377A-62	
	<b>Promoteur</b>	AMGEN	
17h30-18h00	<b>Titre</b>	A Phase 1b/2, Multicenter, Open-label Trial to Evaluate the Safety and Efficacy of Talimogene Laherparepvec and Ipilimumab Compared to Ipilimumab Alone in Subjects With Previously Untreated, Unresected, Stage IIIB-IV Melanoma	Information
	<b>N° dossier</b>	EC-TG 140700A-62	
	<b>Promoteur</b>	AMGEN	
17h00-17h30	<b>Titre</b>	Étude de phase II, multicentrique, randomisée, en ouvert évaluant l'efficacité et la tolérance du Talimogene Laherparepvec administré en néoadjuvant plus chirurgie versus chirurgie seule dans le mélanome résécable de stade IIIB à IVM1a	Discussion
	<b>N° dossier</b>	EC-TG 150376A-62	
	<b>Promoteur</b>	AMGEN	