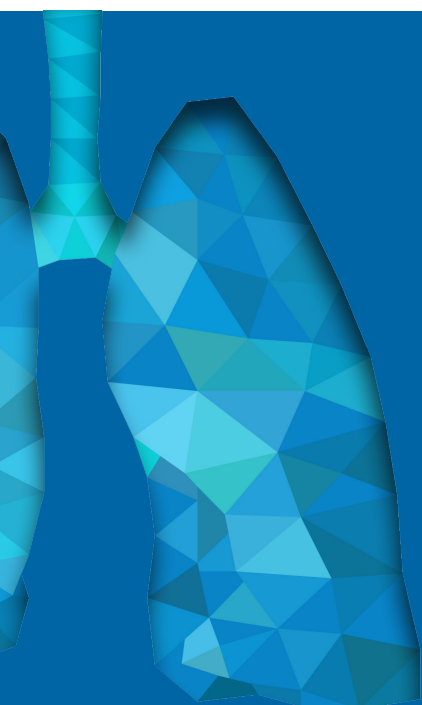
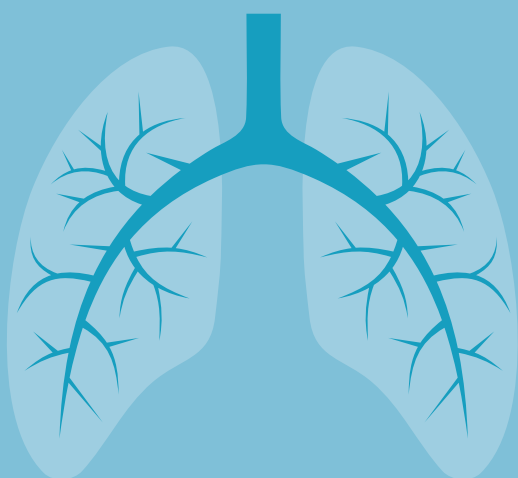




Grupo Español de Cáncer de Pulmón
Spanish Lung Cancer Group

NEWSLETTER / Noviembre 17



Novedades y claves
en **CÁNCER**
de **PULMÓN**
12 de diciembre de **2017**

 | Streaming en directo

Patrocinado por:

 Bristol-Myers Squibb

Organizado por:


Grupo Español de Cáncer de Pulmón
Spanish Lung Cancer Group

**Novedades y claves
en Cáncer de Pulmón**

12 de diciembre de 2017

**¡Ya puedes
registrarte!**

www.gecp.org



Av. Meridiana, 358 | 6ª planta | 08027 Barcelona
Tel.: + 34 934 302 006 | secretaria@gecp.org | www.gecp.org

JUNTA DIRECTIVA GEC

Presidente:

Dr. Mariano Provencio, Hospital Puerta de Hierro-Majadahonda

Vicepresidente I:

Dr. Carlos Camps, Hospital General Universitario, Valencia

Vicepresidente II:

Dr. Enric Carcereny, ICO-Hospital Germans Trias i Pujol, Badalona,

Secretario:

Dr. Bartomeu Massutí, Hospital General Universitario, Alicante

Vocales:

Dr. Felipe Cardenal, ICO-Hospital Duran i Reynals, Hospitalet de Llobregat

Dr. Manuel Cobo, Hospital General Universitario Carlos Haya, Málaga

Dr. Ramón de las Peñas, Consorcio Hospital Provincial, Castellón

Dr. Manuel Dómine, Fundación Jiménez Díaz, Madrid

Dra. María Rosario García Campelo, Hospital Teresa Herrera, A Coruña

Dr. Jose Luis Gonzalez Larriba, Hospital Clínico San Carlos, Madrid

Dra. Noemí Reguart, Hospital Clínic, Barcelona

Dr. Delvys Rodríguez, Hospital Insular, Gran Canaria

Dra. Ivana Gabriela Sullivan, Hospital Sant Pau, Barcelona

ESTUDIOS ACTIVOS

▶ ESTADIOS INICIALES

LINC
NADIM

▶ ESTADIO LOCALMENTE AVANZADO

NORA

▶ ESTADIOS AVANZADOS

▪ Primera línea de tratamiento

SPLENDOR

PIPSeN

Nuevos proyectos:

PEBEL

▪ Segunda línea y sucesivas

NVALT

DURVAST

BOOSTER

Nuevos proyectos:

ALERT-Lung

REPLAY

THOMAS

▶ MICROCÍTICO

STIMULI

▶ MESOTELIOMA

PROMISE-meso

▶ ESTUDIOS EPIDEMIOLÓGICOS

RTT

NIVEX

▶ ESTUDIOS FARMACOGENÓMICOS

BIOPSIA LÍQUIDA

SELINA

RING PROJECT

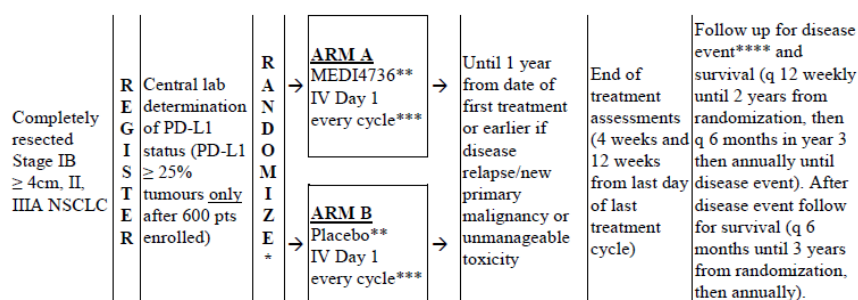
LINC

A Phase III prospective double blind placebo controlled randomized study of adjuvant MEDI4736 in completely resected NSCLC

Promotor: NCIC

Promotor en España: GECP

A Lung Immunotherapy NSCLC Consortium (LINC) Trial of the NCIC CTG, IFCT, CEEOG, NCI-Naples, NVALT, KCSG, ALTG and NHMRC CTC, SLCC



* Randomization will be 2:1 to the active treatment arm.

** 10 mg/kg q2w for 6 months (weeks 0, 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, and then 20 mg/kg q4w for 6 months (weeks 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48).

*** 1 cycle = 2 weeks (14 days) for first 12 infusions, then every 4 weeks (28 days) for final 7 infusions; see Section 8.1 for details.

**** Disease event is relapse, or any new invasive primary malignancy.

Planned Sample Size: 1100 patients

Nº pacientes previstos: 1100

Total Pacientes incluidos: 765 (545 randomizados)

Pacientes incluidos en España: 90 registrados (60 randomizados)

Inicio estudio en España: Diciembre 2015

Centros participantes

HOSPITAL	Registr	Random.
Hospital General Alicante	15	13
H. Insular Gran Canaria	6	5
H. UnivValld'Hebron	6	5
H. Mútua de Terrassa	5	5
ICO Bellvitge	10	4
Hospital Son LLàtzer	6	4
H Clínico San Carlos	6	4
H. Puerta de Hierro	8	4
H. Univ. Germans TriasiPujol	4	4

HOSPITAL	Registr	Random.
H. de la St Creui St Pau	6	3
H. Univers. Salamanca	5	3
H. General de Valencia	3	2
H. Univ de la Princesa	2	2
H. Fundación Jiménez Díaz	2	1
Hospital de León	1	1
H. Teresa Herrera	3	-
Hospital Quirón Dexeus	2	-

Nuevos proyectos:

NADIM

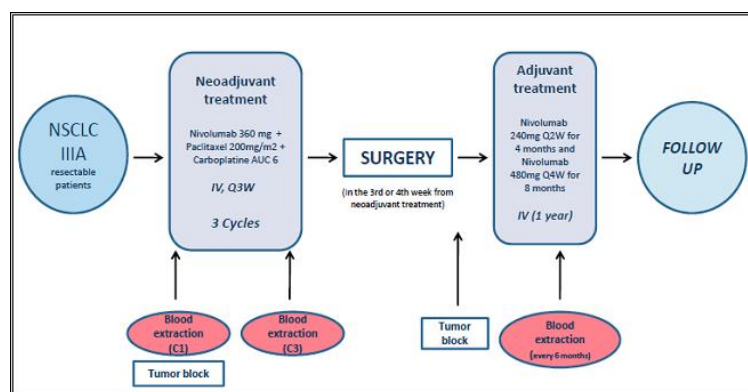
Neo-adjuvant chemo/immunotherapy for the treatment of resectable stage IIIA non small cell lung cancer (NSCLC): a phase II multicenter exploratory study. NADIM

Promotor: GECP

Coordinador: Mariano Provencio

Nº pacientes: 44 pacientes

Nº centros: 25 centros participantes



Nº pacientes previstos: 46 pacientes

Pacientes incluidos: 26 pacientes

25 centros participantes

Centros participantes

HOSPITAL	Estatus
H. Puerta de Hierro	5
H. Reg. Málaga (C. Haya)	3
ICO Hospitalet	3
H. Clínico Valencia	3
H. de Sant Pau	2
Comp. Hosp. Univ. Vigo	3
H. Insular de Gran Canaria	2
H. de Cruces	1
H. Univ. Salamanca	1
H. General Alicante	1
Fundación Jiménez Díaz	1
C.H.U.A Coruña (T.Herrera)	1

HOSPITAL	Estatus
H. La Paz	Abierto 19/04/17
H. Virgen del Rocio	Abierto 24/04/17
H. Clínico San Carlos	Abierto 26/04/17
H. Reina Sofia	Abierto 02/05/17
H. Vall d'Hebron	Abierto 05/05/17
H. Clínic Barcelona	Abierto 05/05/17
H. Son Espases	Abierto 10/05/17
H. Virgen de la Macarena	Abierto 12/05/17
H. General Valencia	Abierto 18/05/17
Clin. Uni. de Navarra	Abierto 25/05/17
H. U La Fe	Abierto 27/06/17
H. Univ. Quirón-Dexeus	Abierto 13/07/17

Estudios estadio localmente avanzado

NORA

Ensayo clínico fase II con el esquema de vinorelbina oral metronómica y cisplatino trisemanal como tratamiento de inducción y posterior concomitancia con radioterapia (RT) en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico (CPNM) localmente avanzado irresecable.

Promotor: GEC

Coordinadores: Dolores Isla, Mariano Provencio

Nº pacientes: 68

Pacientes incluidos: 68. **Inclusión cerrada. En seguimiento**

18 centros abiertos

Centros participantes

Centro	Númpacientes
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau	11
Hospital General Univ. Elche	8
Hospital General Univ. de Alicante	7
Hospital Provincial de Castellón	6
ComplejoHospitalario de Jaén	6
Hospital Clínico Lozano Blesa	5
Hospital Univ. Son Espases	4
Fundación Jiménez Díaz	4
Hospital Puerta de Hierro	3
Hospital de Basurto	3
ICO Badalona – H. Germans Trias i Pujol	2
Hospital Univ. LucusAugusti	2
Hospital Universitario de Donostia	2
Hospital Son Llàtzer	2
Hospital Univ. Virgen de la Macarena	1
Hospital de la Princesa	1
Hospital Clínico San Carlos	1
Hospital Lluís Alcanyís	-

Estudios estadíos avanzados

Estudios en primera línea de tratamiento

SPLENDOR

Ensayo fase III, abierto y aleatorizado, para evaluar la adición de denosumab a la quimioterapia estándar de primera línea en cáncer de pulmón no microcítico avanzado.

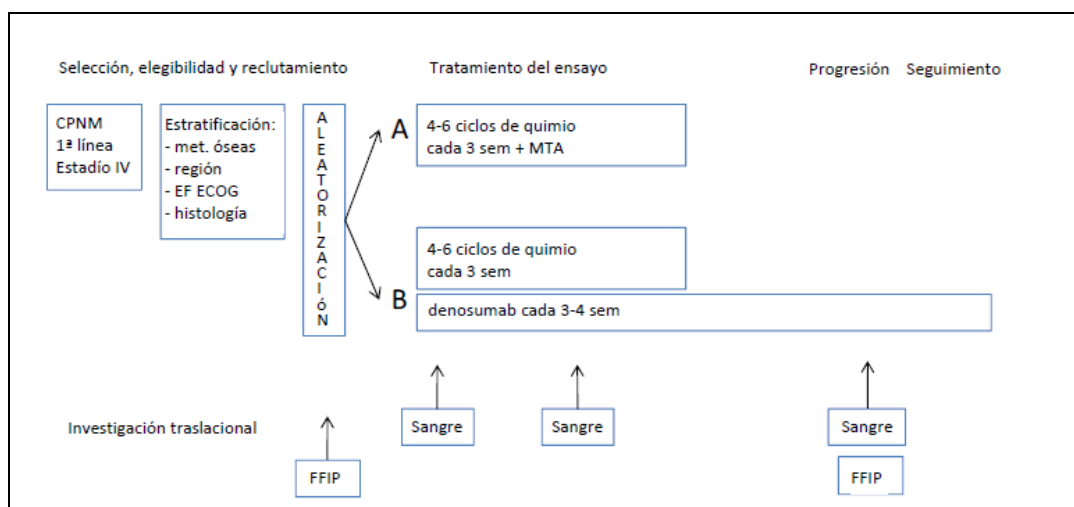
Promotor: ETOP-EORTC

Coordinador en España: Dr. Bartomeu Massutí

Nº pacientes previstos: 1000

Pacientes incluidos: 588 (155 en España)

Países participantes: España, Suiza, Bélgica, Francia, Alemania, Austria, Irlanda, Eslovenia, Reino Unido, Italia, Rumania, Bulgaria, Polonia, Israel.



Centros participantes

HOSPITAL	Random.
Hospital de Sant Pau	39
Hospital Carlos Haya	20
Hospital Insular de Gran Canaria	20
Complejo Hospitalario de Jaén	14
Hospital General de Alicante	12
ICO – Hospital Germans Trias i Pujol	12

HOSPITAL	Random.
H. General Morales Meseguer	11
Hospital Arnau de Vilanova	10
Hospital Son Espases	9
Hospital Reina Sofía	5
Hospital Miguel Servet	3
Hospital Provincial de Castellón	-

PIPSeN

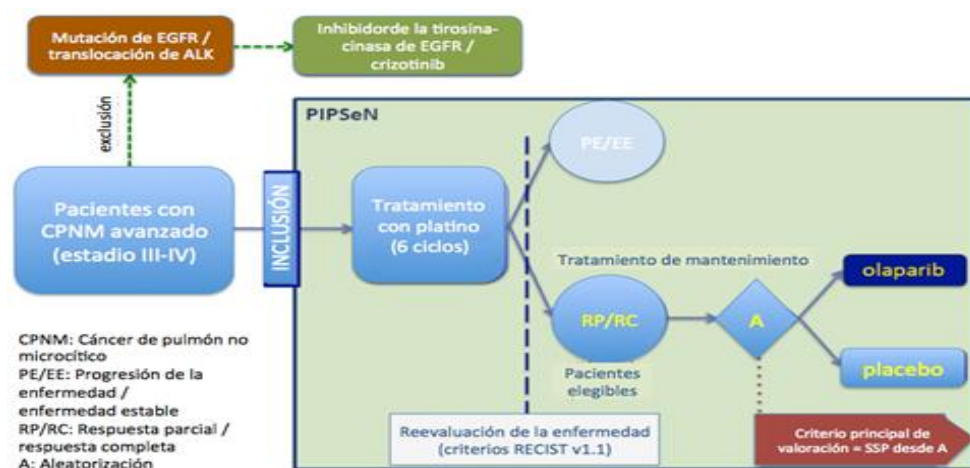
A Randomized double-blind Phase II trial evaluating maintenance Olaparib versus placebo in patients with platinum-sensitive advanced non-small cell lung cancer

Promotor: I. GustaveRoussy

Nº Pacientes previstos: Alrededor de 400 pacientes, de los cuales 120 se randomizarán

Centros participantes: GustaveRoussy y 19 centros en España

Pacientes incluidos en España: 130 pacientes registrados, de los cuales, 35 randomizados



Centros participantes

HOSPITAL	Registr	Random.
H. Basurto Bilbao	10	6
H. Son LLàtzer	23	6
H. Univ. Quirón-Dexeus	10	3
C. Hospitalario de Jaén	7	3
H. Teresa Herrera	5	3
H. Gustave Roussy	12	2
H. Virgen de los Lirios	8	2
H. Sant Pau	7	2
H. General de Valencia	4	2
H. Arnau de Vilanova	5	2

HOSPITAL	Registr	Random.
F. Jiménez Díaz	7	2
H. Univ. C. San Cecilio	6	1
H. General Alicante	2	1
H. General Univ. Elche	7	-
H. Prov. de Castellón	9	-
ICO- HGTP Badalona	4	-
H. Severo Ochoa	2	-
H. Puerta de Hierro	1	-
H. Dr. Peset	1	-
Clínica Univ. Navarra	-	-

Nuevos proyectos:

PEBEL

Survival, quality of life and self-reported outcomes of elderly patients with advanced non-small cell lung cancer (NSCLC), treated with pembrolizumab (MK-3475) in the first line setting

Promotor: GECP

Coordinador: Dra. Remei Blanco

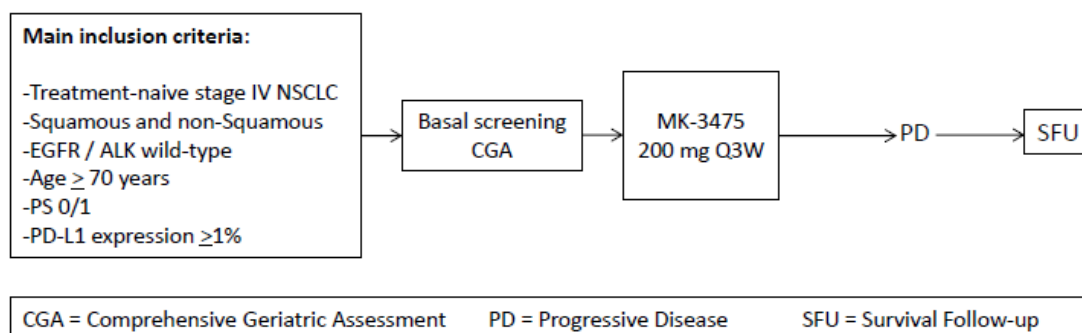
Nº pacientes: 82 pacientes

Nº centros: 10 centros

Estudio aprobado en Septiembre 2017. En gestión de contratos.

Visitas de inicio próximamente

Esquema del estudio



Centros participantes

HOSPITAL	Estatus
H. U. Miguel Servet	p/contrato
H. Virgen de la Luz	p/contrato
Consorcio Sanitario terrassa	Contrato firmado
ICO Hospitalet	Contrato firmado
Hospital Univ. Dr. Peset	Contrato firmado
Hospital Lluís Alcanyís	Contrato firmado
Hospital Clínico Santa Lucía	p/contrato
Hospital Uni. LucasAugusti	p/contrato
Hospital Clínico San Carlos	Contrato firmado
Fundación Jiménez Díaz	Contrato firmado

Estudios en segundas líneas de tratamiento

NVALT

Estudio Fase II con BIBF1120, un inhibidor oral del factor 1 de crecimiento de fibroblastos, como tratamiento de segunda línea de tratamiento en pacientes con CPNM y ampliación del gen del receptor 1 del factor de crecimiento de fibroblastos (NVALT-15)

Promotor: NVALT

Coordinador: Dr. Rafael Rosell

- Nº pacientes: 80 pacientes
- Pacientes incluidos: 30 (19 Holanda y 12 España)
- Screening en España: 116 muestras analizadas

Diseño del estudio:

Estudio multicéntrico de fase II en cáncer de pulmón de células escamosas y de células grandes con amplificación de FGFR1. Los pacientes se tratarán con 200 mg de BIBF1120 dos veces al día por vía oral.

Centros participantes

HOSPITAL	Incluidos	Screening
ICO- Bellvitge	4	20
Hospital Universitario Quirón Dexeus	3	14
Hospital Vall d'Hebrón	2	5
ICO Girona	1	12
Hospital General de Alicante	1	3
Hospital 12 de Octubre	1	2
Hospital Carlos Haya	-	19
Hospital de la Princesa	-	20
Hospital Puerta de Hierro	-	6
ICO-Hospital Germans Trias i Pujol	-	5
Hospital de Sant Pau	-	8
Fundación Jiménez Díaz	-	2

DURVAST

A phase II exploratory study of durvalumab (MED14736) in HIV-1 patients with advanced solid tumors.

Promotor: GEC

Coordinador: Dr. Rafael Rosell, Dra. María González Cao

Objetivo

Explorar la viabilidad de la monoterapia con durvalumab (MED14736) en la dosis recomendada de 1500 mg cada 4 semanas en tumores sólidos en pacientes infectados con VIH-1

Número de pacientes: 20 pacientes

Pacientes incluidos: 14 pacientes

8 centros participantes

Centros participantes

HOSPITAL	Estatus
ICO – Hospital Germans Trias I Pujol	6
Hospital Clínic de Barcelona	3
Hospital Universitario y Politécnico la Fe	2
Hospital Virgen del Rocío	1
Hospital Quirón- Dexeus – ICO Dr. Rosell	1
Hospital Universitario La Paz	1
Consorti Sanitari de Terrassa	Abierto el 19/04/2017
Hospital Puerta de Hierro	Abierto 11/07/2017

BOOSTER

Osimertinib and bevacizumab versus osimertinib alone as second-line treatment in stage IIIb-IV NSCLC with confirmed EGFRm and T790M

Promotor: ETOP

Coordinador en España: Dr. Javier de Castro

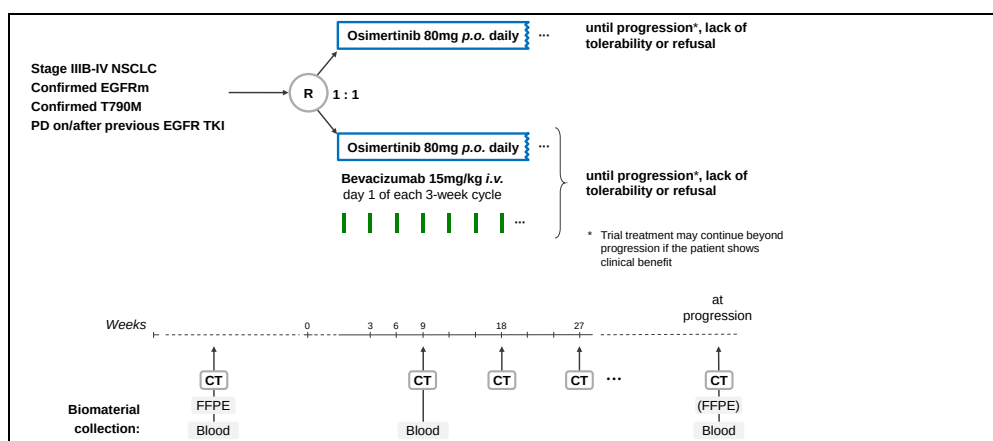
Número pacientes previstos: 154

Pacientes incluidos: 40 (21 pacientes en España)

Grupos participantes: SAKK, GECP, Cancertrials Ireland

13 centros participantes en España

Esquema del estudio



Centros participantes

HOSPITAL	Estatus/incluidos	Screening
ICO Badalona	4	4
Complejo Hospitalario Un. A Coruña	3	3
Hospital General de Valencia	2	2
Hospital de Basurto	2	2
Hospital Universitario Virgen del Rocío	2	2
ICO Bellvitge	2	3
Hospital Universitario Alicante	2	2
Hospital La Paz	1	2
Hospital Santa Creu i Sant Pau	1	1
Fundación Jiménez Pérez	1	1
Hospital Universitario La Princesa	1	1
Hospital Arnau de Vilanova	Abierto 29/06/17	
Hospital Puerta de Hierro	Abierto 23/11/17	

Nuevos proyectos:

ALERT-Lung

A single arm phase II trial evaluating the activity of Alectinib for the treatment of pretreated RET-rearranged advanced NSCLC

Promotor: ETOP

Trial chairs:

- For ETOP: Enriqueta Felip
- For EORTC: to be determined
- For Lung Cancer Group Cologne: Jürgen Wolf

Nº de pacientes: 44

8 centros participantes en España

Presentación del estudio en Diciembre 2017

Centros participantes
Hospital Vall d'Hebron
Hospital Quirón Dexeus
Hospital Sant Pau, Barcelona
Hospital Regional Universitario Carlos Haya
Hospital Teresa Herrera
Hospital Puerta de Hierro
Hospital Universitario 12 de Octubre
Hospital General Alicante

REPLAY

Phase II open-label multicenter exploratory study to assess efficacy of Pembrolizumab re-challenge as second or further line in patients with advanced non - small cell lung cancer.

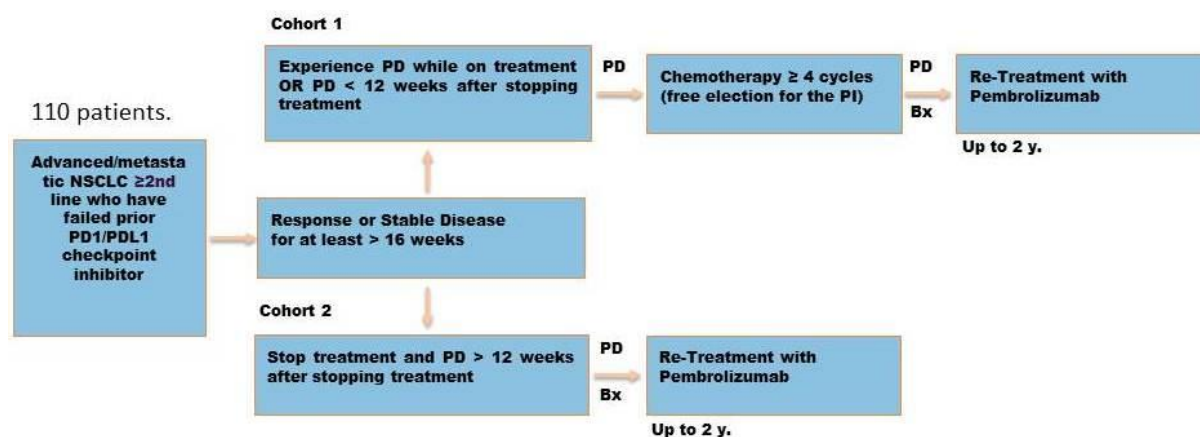
Promotor: GEC

Coordinador: Dr. Luis Paz Ares/Dr. Santiago Ponce

Nº pacientes: Alrededor de 110

Nº centros: 18 centros

Esquema del estudio



Se remitirá información próximamente.

THoMAS

An Open Label Phase II Study of Tipifarnib in Advanced Squamous Non-small Cell Lung Cancer with HRAS Mutations.

Promotor: GECP

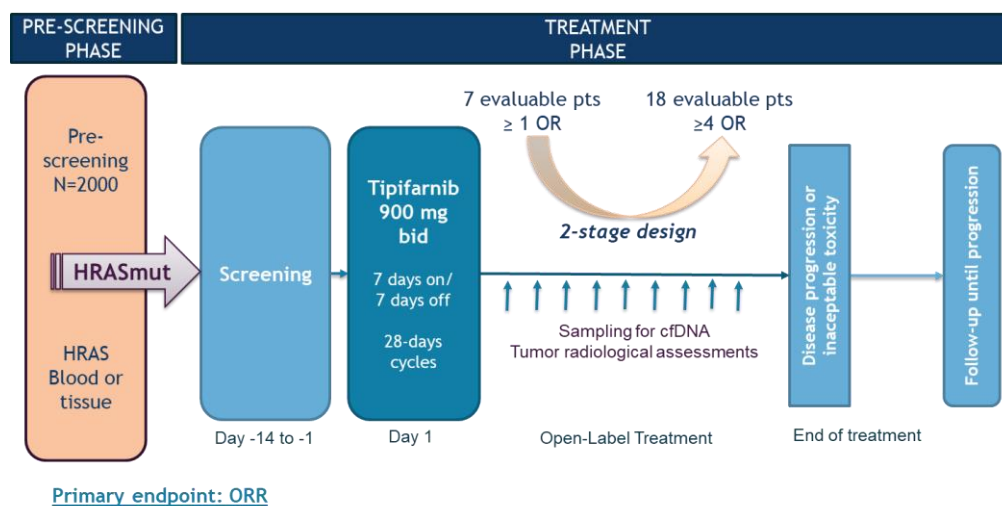
Coordinador: Dr. Luis Paz Ares/Dr. Santiago Ponce

Nº pacientes: 18 patients (screening alrededor de 1.800-200 pacientes)

Nº centros: 30 centros

En proceso de selección de centros

Esquema del estudio



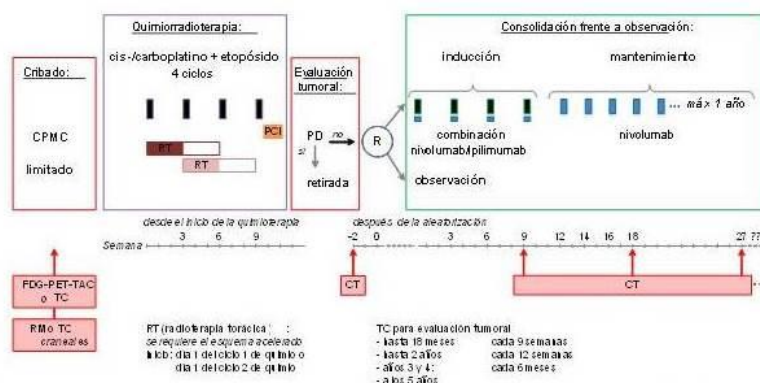
Estudios en cáncer de pulmón microcítico

STIMULI

Estudio fase II, abierto, randomizado, de consolidación con nivolumab e ipilimumab tras quimio-radioterapia en pacientes con cáncer de pulmón de célula pequeña en estadio limitado

Promotor: ETOP

Coordinador en España: Dr. Manuel Dómine



Pacientes previstos: 260 randomizados (alrededor de 325 incluidos en parte de quimio-rdt)

Pacientes incluidos: 138 (41 en España)

Pacientes randomizados: 76 (22 en España)

Países participantes: Suiza, Bélgica, Francia, España y Reino Unido (en proceso de activación)

10 centros participantes en España

Centros participantes

HOSPITAL	Incluidos	Randomiz
H.Virgen de la Salud	14	9
Fundación Jiménez Díaz	9	4
H.Cínico Valencia	4	3
H.Cruces	4	3
H.Sant Pau	5	2
H. General de Alicante	2	1
H.Central Asturias	1	-
H.12 de octubre	1	-
Hospital Clínico San Carlos	1	-
Hospital Puerta de Hierro	-	-

Mesotelioma

PROMISE-Meso

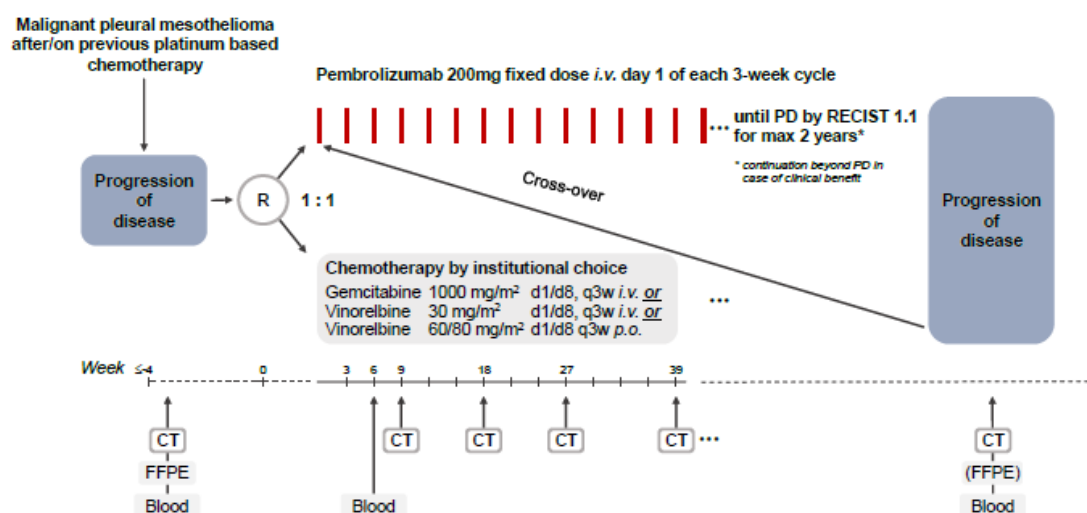
Multicentre randomised phase III trial comparing pembrolizumab versus standard chemotherapy for advanced pre-treated malignant pleural mesothelioma

Promotor: ETOP

Coordinador en España: Dr. Ernest Nadal

Estudio aprobado en septiembre 2017. En gestión de contratos

Esquema del estudio



Sample size: 142 randomised patients

Randomisation: stratified by predominantly epitheloid vs non-epitheloid histological subtype

Centros participantes: Un total de 15 centros de Suiza, Reino unido y España.

Centros participantes en España:

Centros	estatus
Hospital Teresa Herrera	P/contrato
Hospital Cl. Uni. de Valladolid	P/contrato
ICO Hospitalet	P/contrato

Estudios epidemiológicos

Registro de tumores torácicos



Estudio observacional, multicéntrico en pacientes con cáncer de pulmón y otros tumores torácicos para conocer la epidemiología descriptiva de cáncer de pulmón y otros tumores torácicos en España así como datos clínicos, histológicos, diagnósticos, tratamientos recibidos y factores pronósticos.

Proyecto de carácter competitivo abierto a todos los centros que deseen adherirse. Cada centro dispondrá de los datos propios de su centro para análisis estadístico propio.

Estatus de centros:

55 centros abiertos y 2556 pacientes incluidos

Si estás interesado en adherirse al proyecto, haznos llegar cumplimentada la encuesta que encontrarás en <http://goo.gl/forms/UEhzLixbQP>.

Centros participantes

HOSPITAL	Incluidos	HOSPITAL	Incluidos
H. G. CASTELLÓ	278	H. VIRGEN de los LIRIOS	12
HUGTiP	272	HOSPITAL VIRGEN DE LAS NIEVES	8
H. U. INSULAR G. CANARIA	213	H. S. PAU I STA. TECLA	7
ICO GIRONA	180	H. LA MANCHA CENTRO	7
H. G. VALENCIA	171	HOSPITAL SON ESPASES	4
HOSPITAL PUERTA DE HIERRO	152	H. LLUÍS ALCANYIS	3
H. G. ELCHE	152	H. GENERAL UNIV. VIRGEN ARRIXACA	3
H. GRAL ALICANTE	106	H. J. M. MORALES MESEGUER	2
C. U. SAN CARLOS	103	H. QUIRÓN MÁLAGA	2
C.H.U. VIGO	101	H. CARLOS HAYA	1
H. U. SALAMANCA	86	IMONCOLOGY	1
H. U. CORUÑA	83	HOSPITAL DR. PESET	1
H. DE BASURTO	81	H. DE LA PRINCESA	1
H. U. F. JIMÉNEZ DÍAZ	74	COMPLEJO HOSPITALARIO DE ZAMORA	-
C.H.U. ALBACETE	68	HOSPITAL SAN PEDRO DE ALCÁNTARA	-
H. de TERRASSA	58	HOSPITAL POLITÉCNICO LA FE	-
H. DE FUENLABRADA	45	HOSPITAL CLÍNICO UNIVERSITARIO DE VALLADOLID	

INSTITUTO VALENCIANO DE ONCOLOGÍA	43	HOSPITAL HM SANCHINARRO-CLARA CAMPAL	-
H. NTRA SRA CANDELARIA	41	HOSPITAL UNIV.PRÍNCIPE DE ASTURIAS	-
H.U LA PAZ	38	HOSPITAL UNIVERS. SAN JOAN DE REUS	-
HOSPITAL DE MATARÓ	28	CLÍNICA UNIVERSIDAD DE NAVARRA	-
H. VIRGEN DEL ROCÍO	25	HOSPITAL VIRGEN DE LA LUZ	-
HOSPITAL UNIV. FUNDACIÓN ALCORCÓN	22	HOSPITAL UNIVERSITARIO SANTA LUCÍA	-
H. TXAGORRITXU	21	HOSPITAL VIRGEN DE LA VICTORIA	-
H. QUIRÓN MADRID	19	COMPLEJO HOSPITALARIO DE NAVARRA	-
H. U. INFANTA SOFÍA	18	COMPLEJO ASISTENCIAL UNIV. DE LEÓN	-
H. DONOSTIA-DONOSTIA OSP.	13	HOSPITAL DE SANT PAU	-
C. H. JAÉN	13		

Centros Pendientes de activar

HOSPITAL	Fecha apertura
HOSPITAL REINA SOFÍA	Pdte Activar
HOSPITAL INFANTA CRISTINA	Pdte Activar
HOSPITAL UNIVERSITARIO DE CANARIAS	Pdte Activar

Centros Pendientes de trámites

HOSPITAL	Estado
HOSPITAL UNIVERSITARIO DE BURGOS	Otros trámites
GRUPO QUIRÓN SALUD	Otros trámites
HOSPITAL 12 DE OCTUBRE	Otros trámites
HOSPITAL VIRGEN DE LA MACARENA	Otros trámites
HOSPITAL VIRGEN DE LA SALUD DE TOLEDO	Otros trámites
HOSPITAL UNIVERSITARIO MIGUEL SERVET	Otros trámites
HOSPITAL ARNAU DE VILANOVA DE VALENCIA	Otros trámites
ONCOGRANADA	Otrostrámites

Disponible **eleCMI (CUADRO DE MANDOS INTERACTIVO)**, que le permitirá obtener datos estadísticos básicos de los pacientes de su centro incluidos en el RTT.

Para más información puede ponerse contacto con la Oficina del GECP



eCMI®
 Cuadro Mandos Interactivo Electrónico
 Registro de Tumores Torácicos GECP 16/01



Sesión iniciada por: 

Centros
Datos generales
Antecedentes
Tratamientos
Comparativa
Informe
Listado
Sup. Global
SLP
Chi-Square
Box Plot


Centro
Edad
Sexo
Tipo tratamiento
Estatus
Histología
Hábito tabáquico
PE/ECOG
Estado inicial
Estado diagnóstico

NIVEX

Estudio observacional, nacional, multicéntrico para evaluar la eficacia de nivolumab en los pacientes afectados de carcinoma pulmonar tratados con nivolumab dentro del programa de acceso expandido

Promotor: GEC

Coordinador: Dra. Margarita Majem, Dr. Delvys Rodríguez-Abreu

Nº de pacientes: Alrededor de unos 1500 pacientes fueron tratados en el programa de uso expandido.

Pacientes registrados: 268 pacientes

Objetivo:

Reportar los datos de eficacia de Nivolumab en los pacientes con carcinoma escamoso/no escamoso pulmonar previamente tratados de nuestra práctica clínica diaria incluidos en el programa de uso expandido en España.

Centros participantes

Estudio abierto a todos los centros que participaron en el programa de uso expandido.

Los centros interesados pueden ponerse en contacto con el GEC para la activación del centro en el proyecto.

Centros activados

HOSPITAL	Pacregistr
Hospital Insular de Gran Canaria	47
ICO Badalona	22
Hospital Uni. Politécnico La Fe	20
Hospital Sant Pau	19
Consorti Sanitari Terrassa	16
Hospital Univ. Son Espases	15
Hospital de Galdakao	14
Hospital Infanta Sofía	14
Hospital Morales Messeguer	11
Hospital Virgen del Rocío	11
Hospital General Un. Valencia	10
Hospital Araba	8
Hospital de Donostia	7
Hospital Lluís Alcanyís	7
Hospital Univ. de Basurto	6

HOSPITAL	Pacregist
Hospital Universitario de León	3
Hospital Gral Uni de Elche	3
Hospital U. Mutua Terrassa	3
Hospital Univ. Salamanca	2
Fundación Althaia	2
H. Univ Ntra Señora Candelaria	2
Clínica Universitaria de Navarra	2
Hospital Clínico San Carlos	2
Hospital Clínico San Cecilio	2
Hospital de Guadalajara	1
Hospital de Mataró	1
Hospital Quirón Salud Madrid	1
Hospital Uni Miguel Servet	1
Hosp. Univ. Fundación Alcorcón	-
Hospital Virgen de la Victoria	-

Hospital Puerta de Hierro	6
H. Fundación Jiménez Díaz	5
Hospital Uni Infanta Cristina	5
Hospital Carlos Haya	-
Hospital VallD'Hebron	-
Hospital QuironDexeus	-
Hospital Virgen de los Lirios	-
Hospital General Uni. de Elda	-
Hospital Uni. De Fuenlabrada	-
Hospital son Llätzer	-

Hospital Sant Joan de Reus	-
Hospital de Cruces	-
ComplejoHospitalario de Jaén	-
Hospital Uni. De Móstoles	-
Complejo Hosp. Uni. Ourense	-
Complejo Hosp.de Navarra	-
Hospital Virgen de la Luz	-
Hosp. ClínicoUniv de Valladolid	-
Hospital Univ. A Coruña	-

Centros pendientes de activación

HOSPITAL
ICO Bellvitge
Hospital ClínicoUniversitario de Valencia
Hospital Arnau de Vilanova de Valencia
Hospital Parc Taulí
Hospital del Mar
Hospital Uni. Dr. Peset
VithasXanit Limonar

HOSPITAL
Hospital Uni Central de Asturias
Hospital de Sagunto
MD Anderson CancerCenter
Hospital Sant Pau i Santa Tecla
Clínica San Miguel
Hospital Gral. MateuOrfila

Estudios farmacogenómicos

Biopsia Líquida

Estudio de la dinamicamutacional en pacientes de cáncer de pulmón no microcítico avanzado con mutación en EGFR en primera línea de tratamiento.

Promotor: Hospital Puerta de Hierro

Nº Pacientes previstos: Alrededor de 100 pacientes

Pacientes incluidos: 90

Esquema del estudio



Figura 1: Secuencia de reclutamiento de muestras.

Centros participantes

HOSPITAL	Incluidos
HOSPITAL PUERTA DE HIERRO	21
HOSPITAL GRAL. DE CASTELLÓN	8
HOSPITAL LA PRINCESA	7
HOSPITAL DE GUADALAJARA	6
HOSPITAL DE JAÉN	5
COMPLEJO HOSP DE NAVARRA	5
FUNDACIÓN JIMÉNEZ DÍAZ	5
HOSPITAL GRAL.DE VALENCIA	5
HOSPITAL SON LLÀTZER	4
HOSPITAL UNI. DE BURGOS	4

HOSPITAL	Incluidos
HOSPITAL DE TERRASSA	3
HOSPITAL INFANTA CRISTINA DE PARLA	2
HOSPITAL UNI. DE ALCORCÓN	2
HOSPITAL SANTA LUCÍA	2
C.H.U INSULAR-MATERO INFANTIL	2
HOSPITAL DE LEÓN	1
HOSPITAL COSTA DEL SOL	1
HOSPITAL MATEU ORFILA	1
HOSPITAL INFANTA SOFÍA	1

SELINA

Análisis de mediadores solubles, citoquinas y factores angiogénicos circulantes (FACs), como potenciales factores predictivos/pronósticos en el tratamiento con antiangiogénicos tras un fallo a una primera línea de quimioterapia en el adenocarcinoma de pulmón.

Promotor: GEC

Coordinadores: Dr.Carlos Camps, Dr.Javier Puente, Dra. Eloisa Jantús

Objetivo:

Analizar un panel basal de mediadores solubles, citoquinas y FACs, en muestras de sangre periférica de pacientes con adenocarcinoma pulmonar avanzado sin alteraciones moleculares (EGFR, ALK, ROS1), que hayan progresado a una primera línea de quimioterapia y que vayan a recibir un tratamiento de segunda línea, y correlacionarlos con el pronóstico: supervivencia libre de progresión, supervivencia global, la eficacia en términos de respuesta objetiva y resistencia a los tratamientos administrados.

Nº de pacientes: 200 pacientes

Pacientes incluidos: 82 pacientes

24 centros participantes

Centros participantes

HOSPITAL	Incluidos	HOSPITAL	Incluidos
Consorci Sanitari de Terrassa	14	H. Sant Pau i Santa Tecla	1
H. Sant Pau	12	H. Puerta de Hierro	1
H. General de Alicante	9	H. Universitario La Ribera	-
Hospital Clínico San Carlos	8	H. Lucas Augusti	-
H. de Sagunto	6	H. Insular de Gran Canaria	-
H. General Univ. de Elche	6	Clínica Universidad de Navarra	-
Complejo Hospitalario de Jaén	6	H. Son Llàtzer	-
H. General de Valencia	6	H. Ntra. Señora de Candelaria	-
H. General de Catalunya	5	H. Dr. Peset	-
ICO Badalona	4	H. Univ. Quirón Dexeus	-
H. Univ. de Salamanca	2	J. Prov. Castellón	-
H. Severo Ochoa	1	Hospital Torrejón-Vinalopó	-

RING Project

T790M mutation testing in blood by different methodologies

Coordinador: Dr. Mariano Provencio

Laboratorios participantes:

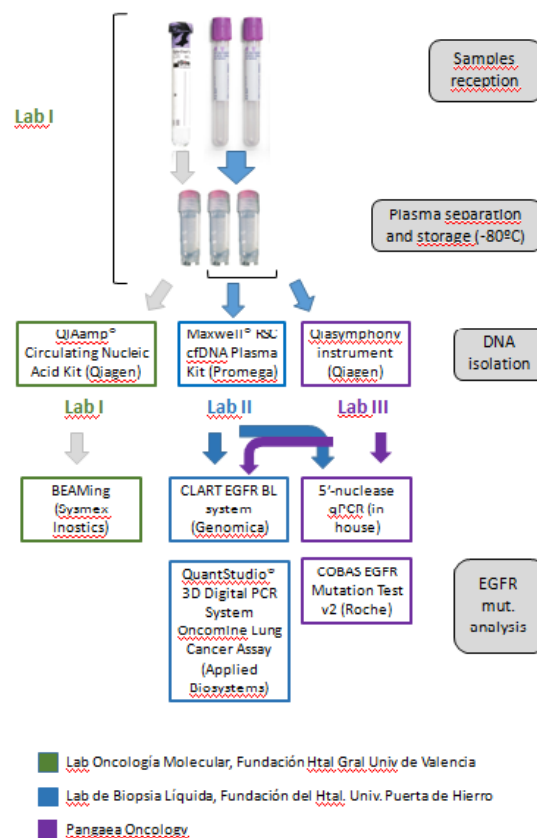
- Labor. Oncología Molecular, Fund. Hospital General Universitario de Valencia
- Labor. de Biopsia líquida, Fund. Hospital Puerta de Hierro
- Pangaea Oncology

Nº pacientes: 72 pacientes

Nº centros: 15 centros

En proceso de selección de centros

Esquema del estudio



Actividades GECP

Concluye el 12th Congress on Lung Cancer

Más de 330 asistentes se dieron cita los pasados 16 y 17 de noviembre en el 12º Congreso Anual del GECP. Contamos con la representación de expertos de ocho países y fueron 77 los ponentes que expusieron los principales avances en la investigación, diagnóstico y tratamiento del cáncer de pulmón.



- ✓ Presencia de expertos internacionales de Perú, Colombia, México, Italia, Portugal, Reino Unido y Estados Unidos
- ✓ Mini simposio satélite sobre Oncología Traslacional
- ✓ Reunión con líderes iberoamericanos
- ✓ Presentación de las primeras conclusiones del Registro de Tumores Torácicos
- ✓ Homenaje al Dr. Felipe Cardenal por toda su trayectoria

El GECP presenta el primer registro de tumores torácicos durante su congreso

- El Grupo Español de Cáncer de Pulmón logra reunir, en poco más de un año, información de 2.200 pacientes de más de 50 centros en el primer Registro de Tumores Torácicos que radiografía de manera real la situación de la enfermedad
- El Registro incluye información tan relevante como las variables sociodemográficas, clínicas, moleculares, genéticas y de resultado al tratamiento. Destaca que uno de cada cuatro enfermos de cáncer de pulmón son mujeres y el 44,6% del total exfumadores



Accede a la [Nota de prensa completa](#)



GACETA MÉDICA

Imágenes de la semana | Opinión | Política | Primaria | Especializada | Suplementos

GECP presenta el primer registro de tumores torácicos con 2.200 pacientes

Uno de cada cuatro enfermos de cáncer de pulmón es mujer

El Grupo Español de Cáncer de Pulmón radiografía la situación de este tumor en España

JESSICA MOIZO QUINTANS

Barcelona - 16 NOV 2017 - 13:32 (CE)

El tratamiento basado en los niveles de BRCA1 no incrementa la supervivencia en cáncer de pulmón

- El Grupo Español de Cáncer de Pulmón (GECP) presenta en Yokohama (Japón) los resultados finales del ensayo clínico SCAT en el que han participado 500 pacientes que reciben quimioterapia posoperatoria
- El Dr. Bartomeu Massuti ha apuntado sin embargo que el ensayo valida el BRCA1 como un factor pronóstico, lo que permitiría escoger un tratamiento en función de sus niveles para mejorar los resultados y evitar toxicidades

Accede a la [Nota de prensa completa](#)



CONGRESO MUNDIAL DE CÁNCER DE PULMÓN. EN JAPÓN

La terapia basada en niveles de BRCA1 no eleva la supervivencia en cáncer de pulmón

Un estudio cooperativo español, presentado en el Congreso Mundial de Cáncer de Pulmón que se celebra en Japón, indica que los niveles de BRCA1 no son adecuados para realizar una terapia dirigida en cáncer de pulmón no microcítico, pues no mejora la supervivencia. El estudio se realizó en 10 centros de España y Japón, y se incluyeron 100 pacientes con cáncer de pulmón no microcítico y niveles elevados de BRCA1. Los resultados mostraron que la supervivencia no fue significativamente mejor en el grupo de pacientes que recibieron la terapia dirigida que en el grupo control.

2 factor



El tratamiento basado en los niveles de BRCA1 no incrementa la supervivencia en cáncer de pulmón

17 oct 2017 - 15:56 h

El **Grupo Español de Cáncer de Pulmón (GECP)**, grupo líder en investigación de este tumor en España y formado por más de 460 expertos, ha participado en el 18º Congreso Mundial de Cáncer de Pulmón (World Conference on Lung Cancer, WCLC) que se está celebrando estos días en Yokohama (Japón). En él, Bartomeu Massuti, del Hospital Universitario Alicante – ISABIAL y miembro del GECP, ha presentado los resultados del ensayo clínico **SCAT (Spanish Customized Adjuvant Therapy)** en el que han participado pacientes con operación completa, de potencial curativo y que reciben tratamiento quimioterápico posoperatorio.

El tratamiento basado en niveles de BRCA1 no aumenta la supervivencia en cáncer de pulmón



20 de octubre de 2017 13:42



El Grupo Español de Cáncer de Pulmón (GECP) presenta en Yokohama (Japón) los resultados finales del ensayo clínico SCAT en el que han participado 500 pacientes que reciben quimioterapia posoperatoria.

El GECP con las asociaciones de pacientes

El GECP ha participado en diversas actividades organizadas para pacientes y familiares

XII Congreso de GEPAC

El GECP ha estado presente en el XII Congreso de pacientes con cáncer, organizado por GEPAC, del 24 al 26 de noviembre en Madrid



"Aprendiendo a vivir mejor con el cáncer de pulmón"

Participación del Dr. Jose Miguel Sánchez, en representación del GECP, en la jornada informativa para pacientes y familiares organizada por AEACaP y Fundación más que ideas en Valencia.

III Foro sobre cáncer de Pulmón. Retos y soluciones

Los doctores Jose Miguel Sánchez y Florentino HernandoTrancho, intervinieron en la III edición del Foro sobre Cáncer de Pulmón que tuvo lugar en Madrid. Un punto de encuentro para dialogar sobre tres temas de interés: técnicas de screening, tratamientos que están ofreciendo mejores resultados y cómo trabajar para reducir el tabaquismo sin estigmatizar a la persona con cáncer de pulmón

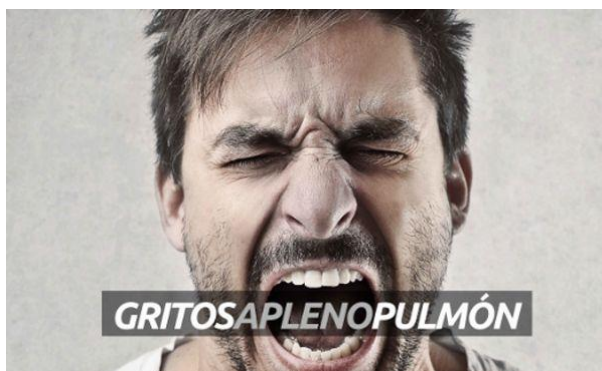


Acciones en que ha participado el GECP en el mes del Cáncer de Pulmón



Acompañamos a MSD en la presentación de su campaña “[Conoce, Habla, Actúa](#)” para apoyar la investigación de biomarcadores para cáncer de pulmón

El GECP colabora, junto a la asociación de pacientes AEACaP, en la campaña [GritosAPlenoPulmon](#) que Bristol-Myers Squibb ha lanzado con el objetivo de sensibilizar e informar a la sociedad sobre el cáncer de pulmón.



El GECP ha apoyado la iniciativa [Da tu do de pecho contra el cáncer de pulmón](#), promovida por Roche, que anima a compartir en redes sociales un *do de pecho* en foto o vídeo.

En octubre hablamos con el doctor Bartomeu Massuti, secretario del GECP y jefe de Oncología del Hospital General de Alicante

“La validación del tratamiento quimioterápico adyuvante postquirúrgico en los estadios iniciales ha sido uno de los principales avances”



- ✓ “La disminución del tabaquismo ha comportado cambios en las características de los pacientes que actualmente son diagnosticados de cáncer de pulmón”
- ✓ “Hemos conseguido prolongar el tiempo en tratamientos para la enfermedad metastásica”
- ✓ “El nivel de la investigación clínica y traslacional de España en el cáncer de pulmón es totalmente equiparable y competitivo con el de otros países avanzados”
- ✓ “Las debilidades o limitaciones provienen de la carencia de financiación pública para la investiga”

[Accede a la entrevista completa](#)

Novedades y claves en Cáncer de pulmón 2017

Regístrate ya!



Novedades y claves
en **CÁNCER**
de **PULMÓN**
12 de diciembre de **2017**

📺 | *Streaming en directo*

Patrocinado por:



Bristol-Myers Squibb

Organizado por:



Grupo Español de Cáncer de Pulmón
Spanish Lung Cancer Group

12 de diciembre de 2017
16:00 a 18:00 h ➤ 📺 | *Streaming en directo*



Reunión de revisión de los contenidos de cáncer de pulmón presentados en los congresos internacionales de 2017

- Introducción
Dr. Manuel Cobo
- Biomarcadores pronósticos
Dr. Jose Miguel Sánchez
- Estadios Iniciales y enfermedad localmente avanzada
Dra. M^a Eugenia Olmedo
- Enfermedad metastática
Dra. Reyes Bernabé
- Cáncer de pulmón microcítico y otros tumores
Dra. Mónica Guillot
- Conclusiones
Dr. Felipe Cardenal

➤ **Se requiere registro previo**
a través del siguiente enlace:
<http://www.gecp.org/nccp2017>



Consulte las especificaciones técnicas de la reunión en la web del GECP

Próximas actividades GECP

- **VI Curso de Competencias en Cáncer de Pulmón**
(antes *Curso Capacitación en Cáncer de Pulmón*)
Alcalá de Henares , 1,2 y 3 de marzo de 2018
- **IX Educational Congress of the SLCG**
Madrid, 22 y 23 de noviembre de 2018



Grupo Español de Cáncer de Pulmón

Spanish Lung Cancer Group