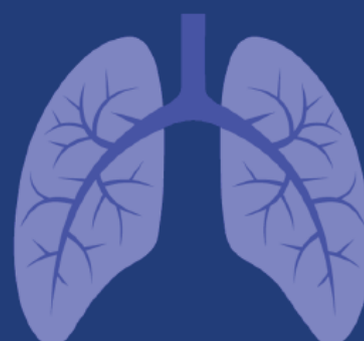


Sumario

- Estudios Adyuvancia 3
 - LINC
 - NADIM
- Estudios estadio localmente avanzado..... 5
 - NORA
- Estudios estadios avanzados 6
 - Estudios en primera línea de tratamiento
 - GOAL
 - SPLENDOUR
 - PIPSeN
 - Estudios en segundas líneas de tratamiento
 - NVALT
 - SELINA
 - Nuevos proyectos
- Estudios Cáncer de Pulmón microcítico..... 13
- Registro de tumores torácicos 14
- Estudios inclusión cerrada 15
- Publicaciones 2016 21
- Abstracts a Congresos 2016 21
- Actividades GECP 22



**GRUPO ESPAÑOL DE
CÁNCER DE PULMÓN**

C/ Villarroel, 251 pral 2^a
08036 Barcelona
Tel 93 430 20 06
Fax 93 419 17 68
secretaria@gecp.org
www.gecp.org



JUNTA DIRECTIVA GECP

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 Domine, Fundación Jiménez Díaz, Madrid

Dra. Nieves Galán, Hospital Clínico Universitario Lozano Blesa, Zaragoza

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

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

Dra. Noemí Reguart, Hospital Clinic, Barcelona

Dr. Delvys Rodríguez, Hospital Insular, Gran Canaria

Dra. Ivana Gabriela Sullivan, Hospital Sant Pau, Barcelona



Estudios Adyuvancia

LINC

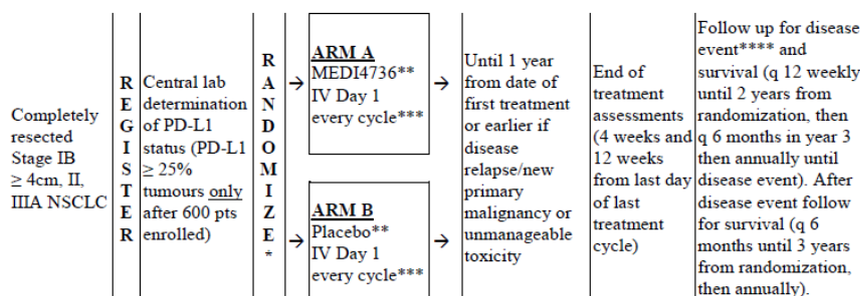
A Phase III prospective double blind placebo controlled randomized study of adjuvant MEDI4736 in completely resected NSCLC

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, SLCG



* 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: 232 (135 randomizados)

Pacientes incluidos en España: 21 (36 registrados)

Inicio estudio en España: Diciembre 2015

Estatus centros en España:

HOSPITAL	Registr	Random.
Hospital Vall d'Hebron	6	5
Hospital General de Alicante	5	4
H. Mútua de Terrassa	4	4
ICO Bellvitge	4	3
H. Insular Gran Canaria	3	2
ICO-H. Germans Trias i Pujol	1	1
H Clínico San Carlos	1	1
Hospital Son LLàtzer	1	1
H.Puerta de Hierro	4	-

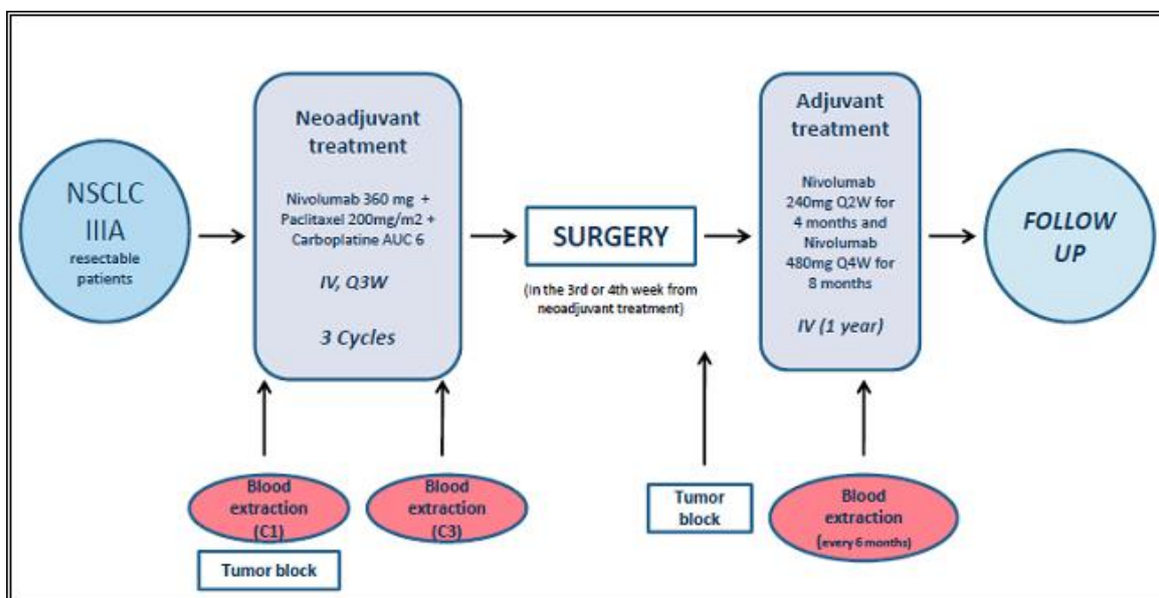
HOSPITAL	Registr	Random.
Hospital de Sant Pau	3	-
Hospital Quirón Dexeus	1	-
Hospital de la Princesa	1	-
Hospital de Leon	1	-
Fundación Jiménez Díaz	1	-
H. Teresa Herrera	-	-
H. Univers. Salamanca	-	-
H.General de Valencia	-	-

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: GECPE
- Coordinador: Mariano Provencio
- Nº pacientes: 44 pacientes
- Nº centros: Se prevé la participación de entre 20-25 centros.



Protocolo en preparación.

43 centros interesados en participar. Selección de centros en proceso.

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

Coordinadores: Dolores Isla, Mariano Provencio

Nº pacientes: 67

Pacientes incluidos: 8

17 centros abiertos

Centros participantes:

Centro	Núm pacientes
Hospital General Univ. Elche	3
Hospital de la Santa Creu i Sant Pau	3
Hospital de Basurto	1
Hospital Univ. Son Espases	1
Hospital Clínico Lozano Blesa	-
Hospital de la Princesa	-
Hospital Lluís Alcanyís	-
Hospital General Univ. de Alicante	-
Fundación Jiménez Díaz	-
Hospital Clínico San Carlos	-
Complejo Hospitalario de Jaén	-
Hospital Provincial de Castellón	-
ICO Badalona – H. Germans Trias i Pujol	-
Hospital Son Llàtzer	-
Hospital Universitario de Donostia	-
Hospital Univ. Lucus Augusti	-
Hospital Univ. Virgen de la Macarena	-

Estudios estadios avanzados

Estudios en primera línea de tratamiento

GOAL (pacientes EGFR+)

Estudio Fase Ib/IIb, aleatorizado y multicéntrico, para evaluar la eficacia y tolerabilidad de Gefitinib combinado con Olaparib (AZD2281) en comparación con Gefitinib solo, en pacientes con carcinoma pulmonar no microcítico avanzado con mutación del receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR)

Coordinador: Dr. Rafael Rosell / Dra. Rosario García Campelo

Nº pacientes previstos: 186

sPacientes incluidos: 186 (363 screenings). NO hay Slots disponibles.

Centros participantes: 39 / activos: 38

Estatus

HOSPITAL	Screening	Incluidos
INC (Mexico)	34	23
H. General de Alicante	21	15
H. Insular de Gran Canaria	64	12
Complejo Hospitalario Jaen	31	11
H. Sant Pau	11	9
H. Teresa Herrera	10	9
H. Virgen de la Macarena	9	9
H. Mataro	11	8
ICO Girona	16	7
H. Clínico Valencia	12	7
F. Jiménez Díaz	8	7
H. Clínic Barcelona	7	7
H. General Elche	7	6
H. Basurto	22	5
H. Lucus Augusti	14	5
Hospital de Valme	5	5
H.Morales Messeguer	8	4
ICO - H. Duran i Reynals	6	4
Hospital Parc Taulí	5	3
H. La Paz	3	3

HOSPITAL	Screening	Incluidos
H. Elda	5	5
H. Puerta Hierro	3	3
H. Cruces	3	3
H. Sagunto	3	3
H. Arnau de Vilanova	7	2
ICO- H.Germans Trias Pujol	4	2
H. La Fe	2	2
H. Dr. Peset	2	2
H. Clínico Lozano Blesa	10	1
H. Clinico Santiago	4	1
Hospital Carlos Haya	4	1
H. Virgen de las Nieves	3	1
H. Virgen de los Lirios	2	1
H. 12 de octubre	2	1
H. Sant Joan de Reus	1	1
Hospital Prov. Castellón	2	-
H. Lluís Alcanyís	1	-
H. Uni. Quirón Dexeus	1	-
Hospital Marina Alta	-	-

SPLENDOUR

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: 386 (120 en España)

Países participantes: España, Suiza, Bélgica, Francia, Alemania, Austria, Irlanda, Eslovenia.

Estatus centros participantes:

HOSPITAL	Incluidos
Hospital de Sant Pau	26
Hospital Carlos Haya	19
Complejo Hospitalario de Jaen	14
Hospital Insular de Gran Canaria	12
ICO – Hospital Germans Trias i Pujol	11
Hospital General de Alicante	11
Hospital Arnau de Vilanova	7
Hospital General Morales Meseguer	6
Hospital Son Espases	6
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. Gustave Roussy

Nº Pacientes: alrededor de una muestra 400 pacientes, de los cuales 120 se randomizarán

Centros participantes: 19 centros en España

Pacientes incluidos en España: 2 pacientes registrados



Estatus Centros participantes

HOSPITAL	Registr	Random.
H. Univ. Quirón-Dexeus	5	1
H. Son LLàtzer	7	-
C. Hospitalario de Jaen	5	-
H. Univ. C. San Cecilio	4	-
H. Sant Pau	4	-
H. Teresa Herrera	3	-
H. Basurto Bilbao	2	-
H. Virgen de los Lirios	1	-
H. Prov. de Castellón	1	-
H. General Univ. Elche	1	-

HOSPITAL	Registr	Random.
F. Jiménez Díaz	1	-
H. Severo Ochoa	1	-
H. General Alicante	1	-
H. Puerta de Hierro	1	-
H. Arnau de Vilanova	1	-
ICO- HGTP Badalona	-	-
H. Dr. Peset	-	-
H. General de Valencia	-	-
Clinica Univ. de Navarra	-	-

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: Rafael Rosell

- Nº pacientes: 76 pacientes
- Pacientes incluidos: 22 (15 Holanda y 7 España)
- Screening en España: 79 muestras analizadas

Centros participantes

HOSPITAL	Screening	Incluidos
Hospital Vall d’Hebron	4	2
Hospital Universitario Quirón Dexeus	10	2
ICO Girona	9	1
Hospital General de Alicante	3	1
Hospital 12 de Octubre	2	1
Hospital Carlos Haya	18	-
Hospital de la Princesa	10	-
ICO- Hospital Duran i Reynals	9	-
ICO-Hospital Germans Trias i Pujol	5	-
Hospital Puerta de Hierro	5	-
Hospital de Sant Pau	4	-
Fundación Jiménez Díaz	-	-

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.

Coordinadores: Carlos Camps, Javier Puente, Eloisa Jantús

Nº de pacientes: 200 pacientes aproximadamente.

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.

Centros participantes: 25 centros participantes

En proceso de activación de centros

HOSPITAL	Estado
H. General de Valencia	Aprobado
H. General Univ. de Elche	Aprobado
ICO Badalona	Aprobado
Consorti Sanitari de Terrassa	Aprobado
H. de Sagunto	Aprobado
Hospital Clínico San Carlos	P/ contrato
Hospital Torrevieja-Vinalopó	En evaluación
Clínica Universidad de Navarra	En evaluación
Complejo Hospitalario de Jaén	En evaluación
H. Universitario La Ribera	En evaluación
H. Son Llätzer	En evaluación
H. Ntra. Señora de Candelaria	En evaluación
H. Severo Ochoa	En evaluación

HOSPITAL	Estado
H. General de Catalunya	En evaluación
H. Sant Pau i Santa Tecla	En evaluación
H. Lucus Augusti	En evaluación
H. Dr. Peset	En evaluación
H. Sant Pau	En evaluación
J. Prov. Castellón	En evaluación
H. Insular de Gran Canaria	
H. Univ. Quirón Dexeus	
H. Univ. de Salamanca	
H. General de Alicante	
H. Puerta de Hierro	
H. Costa del Sol	

Nuevos proyectos:

Nivolumab EAP

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

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

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

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.

Se recogerán los datos demográficos de los pacientes, datos sobre los tratamientos previos, sobre la eficacia y toxicidad de Nivolumab y de supervivencia

Centros participantes:

Próximamente se remitirá a todos los centros del GECP información sobre el proyecto y solicitud de adhesión al mismo.

Ensayo Clínico c-MET

Propuesta de estudio Fase 2 de crizotinib en pacientes que sobreexpresan con nivel intermedio o alto la mutación de MET.

Coordinador: Enric Carcereny

Número pacientes:

60 pacientes (primera y segunda línea de tratamiento) para lo que será necesario un screening de alrededor de 1000 pac, para lo que se plantea la apertura de unos 20 centros.

Centros participantes

Se plantea la apertura de unos 20 centros que puedan hacer la determinación a nivel local.

Próximamente se remitirá a todos los centros del GECP información sobre el proyecto y solicitud de adhesión al mismo.

BOOSTER

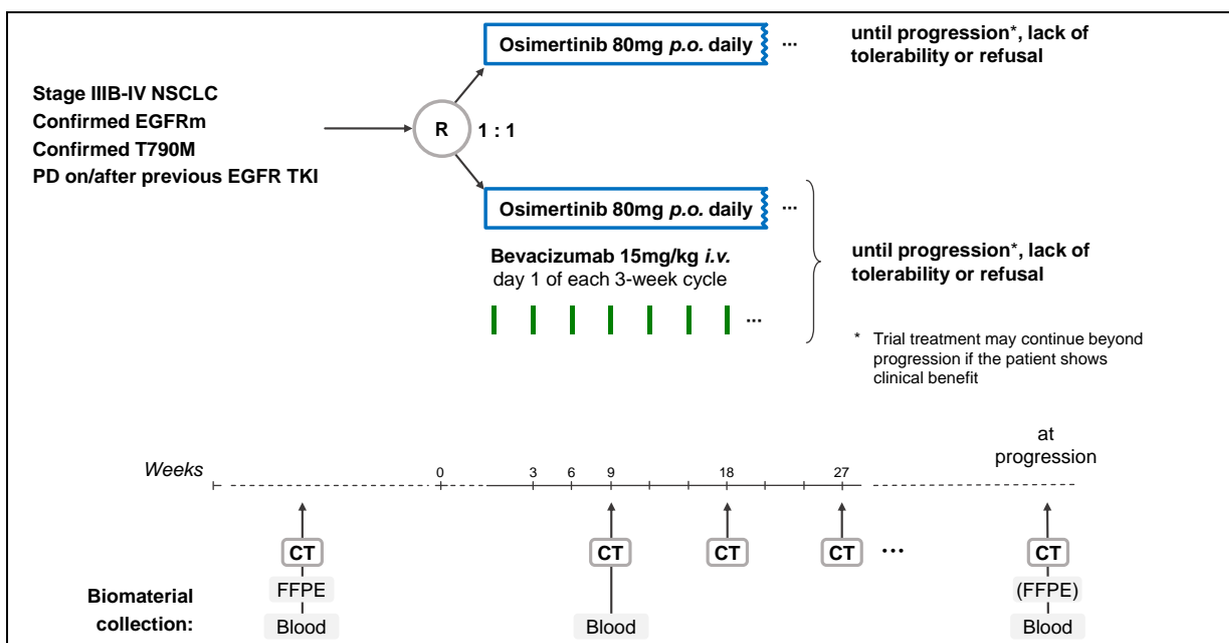
Osimertinib and bevacizumab versus osimertinib alone as second-line treatment in stage IIIb-IV NSCLC with confirmed EGFRm and T790M

Propuesta remitida por ETOP

Inicialmente se plantea la posibilidad de apertura en España de unos 10-15 centros .

Número pacientes previstos: 154

Esquema del estudio



Centros participantes:

36 centros interesados. En proceso selección de centros

Durvalumab in HIV-1

A phase II exploratory study of durvalumab (MEDI4736) in HIV-1 patients with advanced solid tumors.

Coordinador: Dr. Rafael Rosell / María González Cao

Número de pacientes: Se prevé la inclusión de 20 pacientes

Número centros partipantes: Alrededor de 10.

Próximamente se remitirá a todos los centros del GECPC información sobre el proyecto y solicitud de adhesión al mismo.

Estudios en cáncer de pulmón microcítico

STIMULI

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

Promotor: ETOP

Coordinador en España: Dr. Manuel Dómine

Inclusión prevista: 260 randomizados (alrededor de 325 incluidos en parte de quimio-radioterapia)

Pacientes incluidos: 60 (21 en España)

Pacientes randomizados: 21 (8 en España)

Estatus centros participantes en España:

HOSPITAL	Screening	Incluidos	Randomiz
H.Virgen de la Salud	9	9	6
H.Sant Pau	6	5	1
H.Cruces	2	1	1
Fundación Jiménez Díaz	3	3	-
H.Central Asturias	2	1	-
H.Clínico Valencia	2	1	-
H.12 de octubre	1	1	-
H. General de Alicante	-	-	-
Hospital Puerta de Hierro	-	-	-
Hospital Clínic.o San Carlos	-	-	-

Estudios epidemiológicos

Registro de tumores torácicos



Puesta en marcha de una eBase/registro prospectivo con el objetivo de 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.

Centros participantes:

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.

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

Relación de centros adheridos al proyecto:

Nombre del Hospital	Estado
H. Puerta de Hierro	Abierto
H. Univ. Reg. Carlos Haya	Abierto
H. Gral. Univ. Santa Lucía	Abierto
H. Virgen de la Macarena	Abierto
Hospital de Mataro	P/ Contrato
ICO Badalona	P/ Contrato
H. Univ. Fundación Alcorcón	En tramitación
Consorci Sanitari de Terrassa	En tramitación
H. General Elche	En tramitación
H. Reina Sofia de Tudela	En tramitación
Hospital Infanta Sofía	En tramitación
Complejo Hosp. Univ. Vigo	En tramitación
H. General Univ. Valencia	En tramitación
H. Clínico San Carlos	En tramitación
H. Univ. Mutua Terrassa	En tramitación
Complejo Hosp. Un. Albacete	-
H. Univ. Príncipe de Asturias	-
H. Virgen de los Lirios	-
H. General de Alicante	-
H. Univ. de la Ribera	-
H. de Granollers	-
H. de Sant Pau	-
H. Univ. de Burgos	-
Cons. Hosp. Prov. Castellón	-
Hospital Virgen de las Nieves	-
Hosp Universitario Donostia	-

Nombre del Hospital	Estado
Complejo Hospitalario de Jaén	-
H.U. Princesa	-
H. Univ. Fuenlabrada	-
H. Univ. La Paz	-
HOSPITAL QUIRONSALUD (Málaga)	-
H. Univ. Virgen de la Victoria	-
H. Morales Meseguer	-
H. Gra. Univ. Virgen de la Arrixaca	-
GRUPO QUIRÓNSALUD (Mallorca)	-
Clinica Universidad de Navarra	-
H. Universitari Sant Joan	-
Compl. Asist. Univ. Salamanca	-
H. de l'Esprit Sant	-
H. Univ. Ntra Sra de Candelaria	-
H. Sant Pau i Santa Tecla	-
H. Torrevieja	-
H. Universitari i Politècnic La Fe	-
Ins. Valenciano de Oncología	-
H. Clínico Univ. de Valladolid	-
H. Txagorritxu	-
H. Basurto	-
Complejo Hosp. Navarra	-
Fundación Jiménez Díaz	-
H. Univ. De la Ribera	-
Hospital Provincial Zamora	-
H. San Pedro de Alcántara	-

Estudios inclusión cerrada

GECP-SCAT

Estudio randomizado de cirugía con o sin quimioterapia con Paclitaxel y Carboplatino como tratamiento neoadyuvante o adyuvante en pacientes con cáncer de pulmón no microcítico operable.

500 pacientes incluidos. Cerrada inclusión en junio 2013

En seguimiento

HOSPITAL	Nº PAC	HOSPITAL	Nº PAC
H. General de Alicante	45	H. de Basurto	8
H. Carlos Haya	35	H. de León	8
H. de la Princesa	32	H. Son Llátzer	7
ICO-H. Germans Trias i Pujol	24	H. Clínic de Barcelona	7
H. Clínic San Carlos	23	Clínica Rotger	7
H. la Paz	20	H. Fundación Alcorcón	7
H. Reina Sofía	19	H. Morales Messeguer	7
H. 12 de Octubre	18	Fundación Jiménez Díaz	7
IVO Valencia	17	H. Univ de Canarias	6
H. Lozano Blesa	14	H. Clínic de Salamanca	5
H. de Cruces	14	H. de Mataró	5
H. Insular de Gran Canaria	14	H. de la Ribera	4
H. Clin. Univ Santiago Comp.	13	H. Santa Creu i Sant Pau	4
H. Provincial de Castellón	13	H. Son Espases	4
H. Central Asturias	13	H. Severo Ochoa	3
H. Miguel Servet	12	Onkologikoa	3
H. Virgen de las Nieves	11	H. Univ. Sagrat Cor	2
H. Puerta de Hierro	10	MD Anderson Internacional	2
H. Arnau de Vilanova Valencia	10	H. San Pedro	1
ICO-Girona	10	Instituto Univ. Dexeus	1
H. Univ. de Elche	9	H. d'Althaia	1
H. Provincial Zamora	9	H. de Donostia	-
H. de Jaén	8	H. Arnau Vilanova de Lleida	-
H. General de Valencia	8		

Publicaciones y congresos:

- Oral en ASCO 2015
- Oral en WLCC 2014
- Oral en SEOM 2015

RENO

Ensayo clínico aleatorizado en fase II de la combinación de vinorelbina oral y cisplatino en inducción y con radioterapia concomitante frente a la combinación de cisplatino y etopósido con radioterapia concomitante como tratamiento del cáncer de pulmón no microcítico localmente avanzado.

137 pacientes incluidos. Cerrada inclusión en noviembre 2014.
En seguimiento.

HOSPITAL	Nº Pac
H. Clínico Lozano Blesa	15
H. Provincial de Castellón	13
H. Son Espases	11
H. General de Elche	11
H. Clínico de Valencia	10
ICO- H. Germans Trias i Pujol)	10
H. de Basurto	9
H. Son Llàtzer	8
H. General de Alicante	8
H. Puerta de Hierro	7
Complejo Hospitalario de Jaén	7
H. San Cecilio	4
H. La Fe	3

HOSPITAL	Nº Pac
H. Miguel Servet	3
Complejo Asistencial de León	3
H. Regional Carlos Haya	3
Complejo Hosp. de Santiago	3
H. Clínic de Barcelona	2
H. General de Valencia	2
H. Dr. Peset	2
H. Gregorio Marañón	1
H. Príncipe de Asturias	1
H. 12 de Octubre	1
IVO	0
H. Marques de Valdecilla	0

Publicaciones y congresos:

- Sesión Plenaria en SEOM 2015
- Póster en ASCO 2016

BELIEF

Open label, phase II clinical trial of erlotinib and bevacizumab in advanced non-small cell lung cancer patients with EGFR mutations

110 pacientes incluidos (46 en España). Cierrada inclusión en diciembre 2014. En seguimiento

HOSPITAL	Nº Pac
Hospital Vall d'Hebrón	13
ICO Bellvitge - H. Duran i Reynalds	7
ICO Badalona - H. Germans Trias i Pujol	5
Hospital General Universitario Alicante	7
Hospital Sant Pau	1
ICO Girona - H. Dr. Josep Trueta	1
Hospital Universitario la Fe	1
Hospital Clínico San Carlos Madrid	2
Hospital General de Valencia	1
Hospital Clínic de Barcelona	2
Hospital 12 de Octubre	6

Publicaciones y congresos:

- Presidential Session ESMO 2015

ANGIOMET

Estudio farmacogenómico para explorar la relación entre marcadores angiogénicos y la respuesta al tratamiento con carboplatino, paclitaxel y bevacizumab en primera línea de cáncer de pulmón no microcítico avanzado con histología de predominio no escamoso

202 pacientes incluidos. Cierre Base de datos en febrero 2015

Hospital	Nº Pac
H. General de Alicante	30
H. Clínico San Carlos	29
H. Insular Gran Canaria	15
H. La Fe	15
H. General de Valencia	14
Fundación Jiménez Díaz	12
H. Puerta de Hierro	11
H. Arnau de Vilanova Valencia	11
H. Gregorio Marañón	10
H. Dr. Peset	9

Hospital	Nº Pac
Clínica Quirón	7
H. Miguel Servet	7
Clínica Rotger	6
H. La Paz	5
H. Son Espases	5
H. Univ. Canarias	5
H. Provincial de Castellón	4
H. Ntra. Sra. de la Candelaria	4
H. General de Elche	2
H. General de l' Hospitalet	1

Publicaciones y congresos:

- Poster discutido en ELCC 2015
- Oral en SEOM 2015

Artículo en redacción

PHALCIS

Estudio de Pemetrexed y Cisplatino Como Tratamiento de Primera Línea en Pacientes con Cáncer de Pulmón no Escamoso, avanzado: Ensayo Farmacogenómico en Fase IIA

57 pacientes incluidos. Cierre base datos 31/12/2014
Presentado informe final en julio 2016

Hospital	Nº Pac
H. Insular Gran Canaria	22
H. Univ. Canarias	10
H. Morales Messeguer	5
H. Dr. Josep Trueta	5
H. MD Anderson	5
H. General Univ. de Elche	5
H. Univ. La Fe	2

Hospital	Nº Pac
Clínica Rotger	1
H. León	1
H. 12 Octubre	1
H. Arnau de Vilanova	0
H. Germans Trias	0
H. Clínica Benidorm	0
H. Sant Pau i Santa Tecla	0

EMPHASIS

Randomized phase III trial of erlotinib vs docetaxel in patients with advanced squamous cell non small cell lung cancer who failed first line platinum based doubled chemotherapy stratified by Veristrat good vs Veristrat Poor.

81 pacientes incluidos (35 en España). Cierre prematuro en febrero 2014 por baja tasa de reclutamiento. Base de datos cerrada.

HOSPITAL	Nº Pac
Hospital 12 de Octubre, Madrid	11
H. Gral Alicante	8
Hospital Severo Ochoa, Leganés	4
Hospital Arnau Vilanova Valencia	3
Carlos Haya Hospital, Malaga	3
Institut Català d'Oncologia – L'Hospitalet	1
Hospital Universitari Sant Joan	1
Hospital Clínico Universitario de Valencia	1
Ciudad Real General University Hospital	1
Hospital La Fe	1
Hospital San Pedro de Alcantara, Cáceres	1
Barcelona Hospital Clinic	0
Onkologikoa, Donostia	0

Publicaciones y congresos:

- Póster en ASCO 2015

Artículo en redacción

ESOGIA

Phase III, randomized, multicenter trial involving subjects over 70 years of age with non small-cell lung cancer of stage IV or IIIB (T4 pleura or pericardium) and comparing a "classical" strategy of treatment allocation (dual-agent therapy based on carboplatin or monotherapy with docetaxel alone), based on performance status and age, with an "optimized" strategy allocating the same treatments according to a simplified geriatric screening scale, plus a more thorough geriatric evaluation if necessary.

7 pacientes incluidos en España. Inclusión cerrada 24/01/2013

Hospital	Período inclus	Nº Pac	Hospital	Período inclus	Nº Pac
H. General de Alicante	5 months	5	H. Dr. Peset	4 months	0
H. Son Llàtzer	5 months	2	ICO Hospitalet	8 days	0
H. Virgen de los Lirios	3 months	0	H. Prov. Castellón	3 months	0
H. General de Elche	4 months	0	Clínica Dexeus	3 months	0
H. San Cecilio	5 months	0	H. Virgen de la Luz	3 months	0
H. Virgen de la Macarena	2 months	0	H. General Ciudad Real	2 months	0
H. Terrassa	4 months	0	G. de Cruces	2 months	0

Publicaciones y congresos

Artículo publicado en JCO

CONVERT

Estudio aleatorizado de 2 ramas de quimioradioterapia concomitante comparando radioterapia una o dos veces al día en pacientes con cáncer de pulmón microcítico (CPM) limitado y buen estado general.

27 pacientes incluidos en España. Cierre inclusión Julio 2013. En seguimiento

HOSPITAL	Nº Pac
ICO - HOSPITAL DURAN I REYNALS	12
HOSPITAL SANTA CREU I SANT PAU	6
HOSPITAL PARC TAULÍ	3
HOSPITAL DE TERRASSA (IOV)	3
ICO - H. UNIV GERMANS TRIAS I PUJOL	2
HOSPITAL RAMON Y CAJAL	1
HOSPITAL CLÍNICO SAN CARLOS	0
FUNDACIÓN JIMÉNEZ DÍAZ	0

EUCROSS

“Ensayo clínico fase II para evaluar la eficacia y la seguridad del tratamiento con crizotinib en pacientes con adenocarcinoma de pulmón avanzado translocado para ROS1”

- Pacientes incluidos: 33 (24 Alemania, 9 en España)
- Screening en España: 315 muestras analizadas procedentes de 30 centros

Cerrada inclusión en octubre 2015. En seguimiento.
En proceso recogida de TACs para análisis externo

Red de screening

HOSPITAL	Screening
H. CARLOS HAYA	73
ICO-BELLVITGE	30
H. INSULAR DE GRAN CANARIA	28
H. PUERTA DE HIERRO	23
H. CLÍNICO DE VALENCIA	21
H. VIRGEN DEL ROCÍO	18
H. SON LLÁTZER	16
H. LA PRINCESA	13
H. DE TERRASSA	13
H. G. U. ELCHE	12
H. GENERAL DE ALICANTE	9
H. LLUÍS ALACANYÍS	8
H. QUIRÓN-DEXEUS	5
H. ARNAU DE VILANOVA	5
H. ALTHAIA	5

HOSPITAL	Screening
H. MÚTUA TERRASSA	4
H. MORALES MESEGUER	4
H. SON ESPASES	4
H. ZAMORA	3
C.H.U.A. ALBACETE	3
ICO-H. GERMANS TRIAS I PUJOL	3
H. Vall D'HEBRÓN	2
H. TERESA HERRERA	2
H. SANTA TECLA	2
H. PROV. CASTELLÓN	2
H. JAÉN	2
H. CLÍNICO ZARAGOZA	1
H. REINA SOFÍA	1
H. MATEU ORFILA	1
ONKOLOGIKOA	1

Casos ROS1+

HOSPITAL	Nº PAC.
Hospital Virgen del Rocio	2 pac ROS+
Hospital General de Alicante	2 pac ROS+
Hospital Vall d'Hebron	2 pac ROS+
Hospital Insular de Gran Canaria	1 pac ROS+
ICO-Hospital Germans Trias i Pujol	1 pac ROS+
Hospital Clínico de Valencia	1 pac ROS+

Pac derivado del H. Gral Valencia

Publicaciones y congresos

Abstract remitido a WCLC 2016

Publicaciones 2016

Economic Analysis of First-Line Treatment with Erlotinib in an EGFR-Mutated Population with Advanced NSCLC

Vergnenegre, B. Massuti, F.de Marinis, E. Carcereny, E. Felip, P. Do, J.M.Sanchez, L. Paz-Arez, MD,g,i Christos Chouaid, R. Rosell, on behalf of the Spanish Lung Cancer Group, Italian Association of Thoracic Oncology, and French Lung Cancer Group.

J Thorac Oncol. 2016 Jun;11(6):801-7.

Use of a Comprehensive Geriatric Assessment for the Management of Elderly Patients With Advanced Non-Small-Cell Lung Cancer: The Phase III Randomized ESOGIA-GFPC-GECP 08-02 Study

Romain Corre, Laurent Greillier, Hervé Le Caër, Clarisse Audigier-Valette, Nathalie Baize, Henri Bérard, Lionel Falchero, Isabelle Monnet, Eric Dansin, Alain Vergnenègre, Marie Marcq, Chantal Decroisette, Jean-Bernard Auliac, Suzanna Bota, Régine Lamy, **Bartomeu Massuti**, Cécile Dujon, Maurice Pérol, Jean-Pierre Daurès, Renaud Descourt, Hervé Léna, Carine Plassot and Christos Chouaid

J Clin Oncol. 2016 May 1;34(13):1476-83. doi: 10.1200/JCO.2015.63.5839. Epub 2016 Feb 16

Abstracts a congresos 2016

ASCO 2016

- **Randomized phase II trial (RENO): efficacy results of oral vinorelbine or etoposide combined with cisplatin in chemo-radiotherapy treatment of locally advanced NSCLC (LA-NSCLC). SLCG 10/02.**

M. Provencio, R. De Las Peñas, A. Insa, N. Martínez-Banaclocha, R. Marsé, P. Mut, T. Morán, MA. Sala, B. Massuti, AL. Ortega, JM. Jurado, J. Gómez Codina, P. Diz, A. Artal, V. Gutiérrez, MF. Vázquez, N. Viñolas, MA. Muñoz, R. García Gómez, D. Isla.

Póster

WCLC 2016

- **EUCROSS: A prospective European phase II trial to evaluate efficacy and safety of crizotinib in advanced adenocarcinoma of the lung harboring ROS1 translocations**

Michels S, Gardizi M, Schmalz P, Thurat M, Pereira E, Sebastian M, Carcereny E, Corral J, Felip E, Grohé C, Huber RM, Insa A, Reck M, Rodriguez D, Bischoff H, Karachaliou N, Scheel A, Brandes V, Fischer R, Nogova L, Scheffler M, Franklin J, Helmich M, Massuti B, Büttner R, Rosell R, Wolf J

Actividades GEC CP

VIII Educational Symposium SLCG

Programa preliminar ya disponible en www.gecp.org



Desarrollo del Plan Estratégico GECP

Nuevos procedimientos normalizados de trabajo GECP desarrollados y aprobados:

- **PNT Evaluación de nuevos proyectos**

El GECP tiene como fin principal la promoción, con carácter científico, del estudio y la investigación en cáncer de pulmón. El GECP, como grupo cooperativo de investigación, debe ser un consorcio activo y que permita libertad creativa e investigadora a todos sus miembros... [\(leer más\)](#)

- **PNT Avaes GECP**

El GECP tiene como fin, con carácter científico, la promoción y la investigación en la oncología médica en general y en el del cáncer de pulmón en particular., ya sea directamente o estimulando y/o apoyando las actividades científicas de otras instituciones públicas o privadas. [\(leer más\)](#)

Los documentos están disponibles en el área privada de socios de la web: <http://gecp.org/area-socios/>
Si no dispone de las claves de acceso, puede poner en contacto con la Secretaría Técnica.

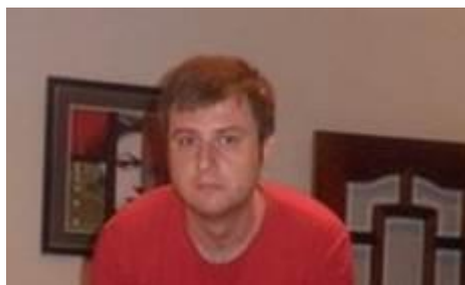
Campaña Hablando con...

Hablamos con el doctor Roberto Gómez

Hospital Universitario de Ciudad Real

“Es muy importante evitar que las nuevas generaciones se inicien en el hábito tabáquico. Me preocupan los jóvenes”

“El esfuerzo investigador de los especialistas españoles es digno de admiración. Son muchas horas de dedicación que no siempre tienen reconocimiento ”



[Accede a la entrevista completa](#)

II Workshop Jóvenes investigadores GECP

El GECP promueve la investigación en cáncer de pulmón entre los jóvenes

El pasado 8 y 9 de julio tuvo lugar el *II Workshop 'Jóvenes Investigadores en cáncer de pulmón'*. En este curso, patrocinado por Astrazeneca, residentes y adjuntos de toda España han podido conocer de primera mano los procedimientos y necesidades para iniciar un ensayo clínico. El curso

El GECP apadrinará proyecto de investigación presentado durante el curso por parte de uno de los participantes, el doctor Juan Coves del Hospital Son Llàtzer de Mallorca



Informe GECP: "25 años de investigación y tratamiento del cáncer de pulmón en España"

Dentro del marco de actividades del 25 aniversario, la pasada semana el GECP organizó en Madrid un almuerzo con medios de comunicación para presentar el informe "**25 años de investigación y tratamiento del cáncer de pulmón en España**"



El informe hace un repaso, entre otros aspectos, de la trayectoria de la lucha contra este tumor durante los 25 últimos años y los avances más destacables. ([leer más](#))

El GECP se suma a la campaña que promueve un Día Mundial por la Investigación del Cáncer

El Grupo Español de Cáncer de Pulmón (GECP) se ha adherido, junto a otras instituciones sanitarias de primer nivel, a la campaña de Declaración Mundial por la Investigación del Cáncer **y a la instauración del Día Mundial de la Investigación** promovida por la Asociación Española contra el Cáncer (AECC).

La iniciativa, puesta en marcha por la AECC, quiere implicar a instituciones y ciudadanos para poner en valor la necesidad de avanzar en la lucha contra la enfermedad a través de la investigación

Se propone la fijación de este nuevo Día Mundial el 24 de septiembre, fecha que conmemora el nacimiento del doctor Severo Ochoa, Premio Nobel y precursor de la biología molecular, clave para entender el mecanismo del cáncer en nuestros días.



25 años de trabajo e investigación