

1 Évaluation de l'efficacité et de la tolérance du lanréotide LP 90 mg *versus* placebo dans la diminution de la lymphorrhée post-curage axillaire dans les cancers du sein

T. Gauthier*, A. Garuchet-Bigot, J. Mollard, O. Loum et Y. Aubard
Institut du Sein, CHU Dupuytren, Hôpital Mère Enfant, 87000 Limoges

Objectifs

Objectif principal : Évaluer l'efficacité du lanréotide dans la diminution de l'abondance de la lymphorrhée entre H0 et H0 + 96H après curage axillaire (H0 = mise en aspiration du drain).

Objectifs secondaires : Évaluer l'efficacité du lanréotide dans la prévention des lymphocèles post curage axillaire lors des consultations systématiques à J15, J30 et M6.

Méthodes

Étude prospective randomisée monocentrique en double aveugle contre placebo.

Critères d'inclusion : toute patiente âgée de plus de 18 ans qui a signé le formulaire de consentement et devant subir un curage axillaire :

- curage associé à une tumorectomie ;
- ou curage associé à une mastectomie ;
- ou curage isolé.

Injection la veille de l'intervention de lanréotide LP 90 mg ou placebo en sous-cutané et évaluation de la lymphorrhée dans les deux bras de l'essai.

Résultats

148 patientes incluses :

- 74 patientes dans le groupe lanréotide ;
- 74 patientes dans le groupe placebo ;
- début de l'étude en avril 2008 ;
- fin d'inclusion en décembre 2010 ;
- clôture de l'étude en juin 2011.

* Auteur correspondant.