

Protocole IMIREduc (PHRC)

« Intérêt de l'Imiquimod en néo adjuvant pour diminuer la taille d'exérèse et le risque d'exérèse intra lésionnelle dans le Lentigo Malin du visage »

Principaux Critères d'inclusion

- Patients des deux sexes âgés de plus de 18 ans et opérables
- Présentant un LM du visage confirmé histologiquement par une biopsie
- Patients présentant une lésion primitive, d'une surface \geq à 1,5 cm² et \leq à 20 cm², avec possibilité d'un recouvrement par greffe ou lambeau
- LM sans traitement antérieur par chirurgie, azote ou autre traitement local
- ECOG \leq 2

Principaux Critères de non-inclusion

- Les LM localisés au niveau des paupières sont exclus de même que les LM autre que sur le visage
- Les mélanomes autres que LM
- LM de surface $<$ à 1,5 ou $>$ à 20 cm²
- Patients sous immunosuppresseur, immunomodulateurs, agents cytotoxiques ou corticoïdes « locaux et systémiques au cours des 4 semaines précédant la visite de sélection
- Patients atteints de maladie auto-immunes (sauf vitiligo) ou ayant subi une greffe
- Présence de néoplasie associée évolutive depuis moins de 5 ans (sauf pour les carcinomes basocellulaires, Bowen, carcinomes du col utérin in situ)

Schéma de l'étude

