

Objectif: Comparer le taux d'infection des LKP ponctionnées sous EE avec ou sans antibioprophylaxie.

Fin des inclusions le 19/10/2027

Critères d'inclusion

Première inclusion le 19/11/2024

1. Patient adressée pour ponction diagnostique d'une lésion kystique pancréatique
2. Patient(e) dont l'âge est supérieur ou égal à 18 ans
3. Patient(e) ASA 1, ASA 2, ASA 3
4. Absence de participation à une autre étude clinique concomitante.

SCHEMA DE LA RECHERCHE

Inclusion et visite d'inclusion

Recherche de non contre-indication et critères de non-inclusion données cliniques, biologiques et morphologiques du patient



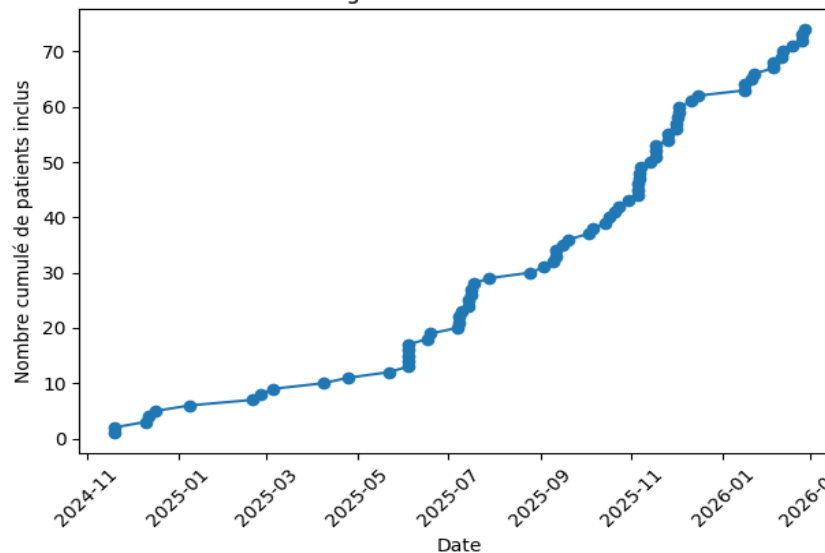
Endoscopie : écho endoscopie sous anesthésie générale :

- Enregistrement du diamètre de la LKP, du diamètre de l'aiguille, du caractère fluide, épais ou hémorragique du liquide prélevé, de la présence d'un signe de la corde (« strin sign ») et évidemment complet de la LKP si faisable.
- réalisation d'une endomicroscopie confocale ou une ponction pariétale kystique à la micro-pince
- Envoi du liquide pour analyse biochimique (Glucose, ACE, Ca 19.9, Amylase) et cytologique
- L'administration ou non d'une ATBp

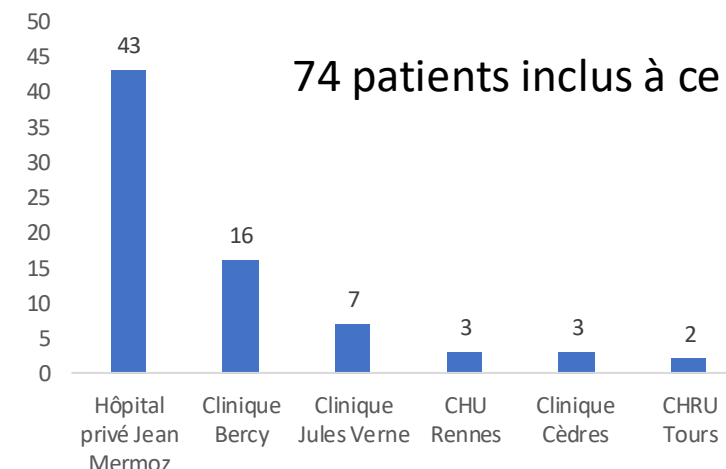
Après l'exploration endoscopique, le patient sera suivi pour détecter l'éventuelle apparition de complications en présence de l'ATB, infection, allergie).

SUIVI J21-J30

Progression des inclusions



Distributions des inclusion par centre



74 patients inclus à ce jour

Montée en puissance progressive de l'étude, avec une accélération marquée à partir de l'été 2025. Un ralentissement saisonnier est observé en fin d'année, suivi d'une reprise des inclusions début 2026.

🔔 Actions :

Avis favorable pour la modification substantielle obtenu le 4 mars 2026 auprès du CPP pour :

- ✓ L'ajout de 7 centres supplémentaires afin de renforcer la capacité d'inclusion.

CHARGÉE DE PROJET

Dr Maira Moreno
rechercheclinique@sfed.org
 Tél : 0472117513

INVESTIGATEUR COORDONATEUR

Dr David KARSENTI / Bercy
karsenti.paris@gmail.com
 Tél : 01 43 96 78 50

Etude multicentrique	Echantillon	Période d'inclusion	Suivi	Durée de l'étude
29 centres	1702 patients	35 mois	Suivi à J21-J30	36 mois