

SYSTÈME NERVEUX CENTRAL

Adjuvant ou radiothérapie	1ère ligne	2ème ligne	3ème ligne	4ème ligne et plus
<p>PAZOGLIO (recrutement suspendu)</p> <p>Étude de phase I/II visant à évaluer, chez les patients opérés d'un Glioblastome puis traités par Radiothérapie-TEMOZOLOMIDE en induction, l'efficacité et la tolérance de l'association du PAZOPANIB au TEMOZOLOMIDE comme traitement d'entretien</p>			<p style="text-align: center;">MEGAMOST</p> <p style="text-align: center;">Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique</p> <p style="text-align: center; color: red;">Gliomes non éligibles</p>	

ORL

Adjuvant ou radiothérapie	1ère ligne	2ème ligne	3ème ligne	4ème ligne et plus
<p>NBTR3/102</p> <p>Essai de phase I avec escalade et expansion de dose, du produit NBTR3 activé par radiothérapie conformationnelle avec modulation d'intensité (IMRT) chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde localement avancé de la cavité buccale ou de l'oropharynx.</p>		<p>ABBVIE M19-894</p> <p>Étude multicentrique de phase 1b, en ouvert et visant à déterminer la sécurité d'emploi, la tolérabilité, le profil pharmacocinétique ainsi que l'efficacité préliminaire d'ABBY-368 + tilsotolimod et d'autres traitements en association chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou récidivant ou métastatique.</p>	<p style="text-align: center;">ABORL1</p> <p style="text-align: center;">Etude de phase II visant à évaluer l'intérêt clinique d'une monothérapie par abemaciclib chez des patients atteints d'un cancer de la tête et du cou localement avancé ou métastatique après échec d'une thérapie à base de platine et de cetuximab ou anti-EGFR, et présentant une délétion homozygote du gène CDKN2A et/ou une amplification du gène CCND1 et/ou du gène CDK6</p>	
			<p style="text-align: center;">MEGAMOST</p> <p style="text-align: center;">Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique</p>	
			<p style="text-align: center;">MCLA-158-CL01</p> <p style="text-align: center;">Etude de phase I d'escalade de dose et cohortes d'expansion évaluant MCLA-158 en monothérapie dans le cancer colorectal métastatique et autres tumeurs solides avancées</p>	

GYNECO

1ère ligne	2ème ligne et plus
<p style="text-align: center;">TROPHAMET</p> <p style="text-align: center;">Essai de phase I/II d'évaluation de la tolérance et de l'efficacité de l'Avelumab associé au Méthotrexate chez des patientes atteintes de tumeur Trophoblastique gestationnelle (TTG) de bas risque en 1ère ligne thérapeutique</p>	<p style="text-align: center;">MEGAMOST</p> <p style="text-align: center;">Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique</p>

POUMON

Non métastatique

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

ICAR

Essai de phase I étudiant l'inhibition des anhydrases Carboniques associée à une Radiochimiothérapie concomitante à base de cisplatine et d'étoposide dans les carcinomes bronchiques à petites cellules localisés

carcinomes bronchiques à petites cellules

MEGAMOST

Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique

NAVIGATE

Etude basket de phase II portant sur l'inhibiteur de TRK LAROTRECTINIB administré par voie orale chez des patients atteints de tumeurs exprimant le gène de fusion NTRK.

TRIDENT-1

Etude Phase 1/2, ouverte, multicentrique, premier chez l'homme de la sécurité, de la tolérabilité, de la pharmacocinétique et de l'activité anti-tumorale du TPX-0005 chez des patients porteurs de tumeurs solides avancées hébergeant Réarrangements ALK, ROS1 ou NTRK1-3 (TRIDENT-1)

Cohorte 1 : ROS1 + ROS 1TKI naïve (0 ou 1 ligne de CT)

Cohorte 2 : ROS1 + 1 ligne de CT et 1 ligne avec ROS 1 TKI

Cohorte 3 : ROS1 + 2 lignes avec ROS 1 TKI

Cohorte 4 : ROS 1 + 1 ligne avec ROS 1 TKI

Cohorte 5 : NTRK + TRK TKI naïve (quelque soit le nbr de CT)

Cohorte 6 : NTRK + TRK TKI traité (quelque soit le nbr de CT)

DIGESTIF

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

FOLFIRINOX-R

Etude de phase I/II avec escalade de dose évaluant la sécurité, l'efficacité et la tolérance de l'association du Folfirinox avec le régorafénib chez des patients porteurs d'une tumeur colorectale métastatique RAS muté

ADK du colon ou du rectum RAS muté

MEGAMOST

Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique

TAS 102

Etude de phase 2 visant à évaluer le taux de réponse des patients ayant des tumeurs FGFR positives.

Tumeurs gastrique + JOG : amplification FGFR 2

SEIN

Adjuvant ou
radiothérapie

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

MEGAMOST

Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique

DOLAF (suspendu)

Essai international phase II multicentrique évaluant Durvalumab (MEDI4736), Olaparib et Fulvestrant chez des patients atteints d'un cancer du sein métastatique ou localement avancé, ER-positif et HER2-négatif, sélectionnés selon des critères prédictifs de sensibilité à l'Olaparib

altération délétère gBRCA /HRR ; 1 HT (inhibiteur CDK4/6 sauf Fulvestrant ou inhibiteur mTor), 1 ligne CT

NAVIGATE

Etude basket de phase II portant sur l'inhibiteur de TRK LAROTRECTINIB administré par voie orale chez des patients atteints de tumeurs exprimant le gène de fusion NTRK.

MK7339-002 (LYNK-002)

Etude clinique de phase 2 évaluant un traitement par Olaparib en monothérapie, chez des patients précédemment traités, présentant une tumeur solide avancée HRRm ou HRD

Mutation délétère BRCA 1/2 avec absence de mutation germinale BRCA 1/2

UROLOGIE

Néo-adjuvant

1ère ligne

2ème ligne et plus

NEMIO

Etude de phase I/II évaluant en néoadjuvant la chimiothérapie "ddMVAC" en association avec Durvalumab (MEDI4736) avec ou sans Tremelimumab dans le **carcinome urothélial invasif**

Carcinome urothélial invasif

TO-TAS3681-101 / SYNH 1009682

Etude de phase 1, en ouvert, non randomisée, visant à évaluer la sécurité d'emploi, la tolérance et la pharmacocinétique du TAS3681 chez des patients présentant un cancer de la prostate métastatique résistant à la castration

Cohorte A : mCRPC en progression après 1 HT 2nde génération et 1 ou 2 lignes de CT avec taxane

Cohorte b : mCRPC en progression après 1 HT 2nde génération

LYMPHOME

1ère ligne

LOC-R1

Etude randomisée de phase IB/II avec escalade de doses du Lénalidomide et Ibrutinib en association avec le R-MPV en traitement d'induction de première ligne pour les patients âgés de 18 à 60 ans présentant un Lymphome primitif du système nerveux central (LCP).

Lymphome Cérébrale à grandes cellules B

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

XmAb13676-01

Étude de phase I à doses multiples visant à évaluer la sécurité d'emploi et la tolérance du XmAb@13676 chez des patients atteints d'hémopathie maligne exprimant CD20

transformation de Richter ; En échec des traitements standards

LEUCEMIE

1ère ligne

GRAALL 2014

Protocole multicentrique de traitement des Leucémies Aigues Lymphoblastiques (LAL) de l'adulte jeune (18-59 ans)

Leucémie Aigue Lymphoblastique

2ème ligne

TAS 102

Etude de phase 2 visant à évaluer le taux de réponse des patients ayant des tumeurs FGFR positives.

Néoplasie lymphoïde ou myéloïde : réarrangement FGFR1

3ème ligne

4ème ligne et plus

Ewall INO

Etude de phase II, testant l'Inotuzumab Ozogamicin (INO) combine a la chimiothérapie chez des patients âgés présentant une LAL a cellules précurseurs B (BCP) avec chromosome Philadelphie négatif (PH-) CD22+ et non préalablement traités

Leucémie Aigue Lymphoblastique

IMGN632-0802

Étude de phase 1b / 2 de l'IMGN632 en monothérapie ou en combinaison avec le vénétoclax et / ou l'azacitidine chez des patients atteints d'une leucémie myéloïde aiguë CD123-positive

Leucémie Aigue Myéloïde CD123 +

LGL

Etude prospective multicentrique de phase II, contrôlée, randomisée, sur groupes parallèles, comparant l'efficacité de 2 traitements immunosuppresseurs (méthotrexate, cyclophosphamide) dans les leucémies a grands lymphocytes a grains

Leucémie à grands lymphocytes à grains

SARCOME

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

PEAU

Adjuvant ou
radiothérapie

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

NAVIGATE

Etude basket de phase II portant sur l'inhibiteur de TRK LAROTRECTINIB administré par voie orale chez des patients atteints de tumeurs exprimant le gène de fusion NTRK.

THYROÏDE

Adjuvant ou
radiothérapie

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

MEGAMOST

Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique

PRIMITIF INCONNU

Adjuvant ou
radiothérapie

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

MX39795 (CUPISCO)

Etude de Phase II, visant à comparer l'efficacité et la tolérance d'un traitement par une thérapie ciblée ou une immunothérapie anti-cancéreuse, guidé par profilage génomique, versus une chimiothérapie à base de platine chez des patients ayant un cancer de site primitif inconnu

MEGAMOST

Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique

LOCALISATIONS DIVERSES

Adjuvant ou
radiothérapie

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus...

BLU-667-1101

Étude de phase 1/2 portant sur le BLU-667, un inhibiteur RET hautement sélectif, chez des patients atteints de cancer de la thyroïde, de cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) et d'autres tumeurs solides avancées

Tumeur solide avec fusion RET (groupe 5) : en échec des traitements standards

MEGAMOST

Etude multicentrique de phase II, menée en ouvert, guidée par la biologie, évaluant l'activité de thérapies ciblant les altérations/caractéristiques moléculaires de tumeurs de stade avancé ou métastatique

MOVIE

Une étude de Basket phase I/II évaluant la combinaison de la vinorelbine métronomique orale et d'une association d'immunothérapie anti-PDL1/ anti-CTLA4 chez des patients atteints de tumeurs solides avancées.

Cohorte miscellaneous

TAS 102

Etude de phase 2 visant à évaluer le taux de réponse des patients ayant des tumeurs FGFR positives.

Réarrangement FGFR 1-4

TRIDENT-1

Etude Phase 1/2, ouverte, multicentrique, premier chez l'homme de la sécurité, de la tolérabilité, de la pharmacocinétique et de l'activité anti-tumorale du TPX-0005 chez des patients porteurs de tumeurs solides avancées hébergeant Réarrangements ALK, ROS1 ou NTRK1-3 (TRIDENT-1)

Cohorte 5 : NTRK + TRK TKI naïve (quelque soit le nbr de CT)

Cohorte 6 : NTRK + TRK TKI traité (quelque soit le nbr de CT)