

SARCOMES DES TISSUS MOUS

Péri-opératoire

CHIC-STS 01 _ 19 SARC 05

Intérêt de la chimiothérapie péri-opératoire chez les patients porteurs de sarcomes des tissus mous localisés de grade 1 ou 2, définis à HAUT RISQUE par la signature CINSARC

1 ère ligne

STEREOSARC

Etude de phase II randomisée, étude comparative de l'immunomodulation avec l'Atézolizumab concomitante à l'irradiation stéréotaxique à haute dose (SBRT) Versus SBRT seule chez les Patients atteints de Sarcome Oligométastatique Stereotaxic

MULTISARC

Séquençage génétique dans les sarcomes des tissus mous.
Etude de phase III, randomisée, multicentrique

2ème ligne

3ème 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

Métastatique rechute

RNASarc

Programme de screening moléculaire des sarcomes des tissus mous à génomique complexe visant à détecter les réarrangements de gènes NTRK1/2/3, ROS1 ou ALK.

RAIN 32-01

Étude de phase 3, multicentrique, randomisée visant à comparer le miladémétan et la trabectedine chez des patients atteints de liposarcome différencié.

CHORDOMES

1ère ligne

Rechute

2ème ligne ou 3ème ligne

REGOBONE

A Randomized Phase II, placebo-controlled, multicenter study evaluating efficacy and safety of regorafenib in patients with metastatic bone sarcomas (**COHORTE : sarcome avec réarrangement CIC**)

SARCOMES RARES

Résistant aux thérapies standards ou pas de standard existant

RAR-IMMUNE

Reste 6 places

Etude randomisée, comparative, prospective et multicentrique de l'efficacité du nivolumab + ipilimumab versus pazopanib seul chez des patients atteints d'un sous-type rare de sarcome avancé non résecable ou métastatique

Liste des sous-types éligibles

Angiosarcome (AS), Sarcome alvéolaire des tissus mous (ASPS), Sarcome des cellules claires (CCSA), Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes (DSRCT), Fibrosarcome épithélioïde sclérosant (SEF), Tumeur des cellules épithélioïdes périvasculaires (PEComa), Sarcome intimal (IS), Chondrosarcome myxoïde extrasquelettique (EMC), Tumeur fibreuse solitaire (SFT), Hémangioendothéliome épithélioïde (EHE), Tumeur myofibroblastique inflammatoire (IMT), Sarcome épithélioïde (ES), fibrosarcome (FS), sarcome avec déficience SMARCA-4, tumeurs malignes des gaines des nerfs périphériques (MPNST), chordome, Chondrosarcome Méenchymateux (MC), Sarcome fibromyxoïde de bas grade (LGFMS), Sarcome de Kaposi (KS)

MIRAS

Caractérisation de l'environnement immunitaire des Sarcomes rares

Liste des sous-types éligibles

Sarcome alvéolaire des tissus mous (ASPS), Sarcome des cellules claires (CCSA), Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes (DSRCT), Fibrosarcome épithélioïde sclérosant (SEF), Tumeur des cellules épithélioïdes périvasculaires (PEComa), Tumeur fibreuse solitaire maligne (mSFT), Hémangioendothéliome épithélioïde (EHE), Sarcome épithélioïde (ES), Sarcome fibromyxoïde de bas grade (LGFMS),

GIST

3ème Ligne

LENVAGIST

Etude de phase II, multicentrique, comparative, contrôlée contre placebo, en double-insu, de l'efficacité du Lenvatinib chez des patients présentant un GIST localement avancé ou métastatique après échec de l'imatinib et du sunitinib.

4ème Ligne et plus

ATEZOGIST

Essai randomisé, comparatif, prospectif et multicentrique évaluant l'efficacité de la réintroduction de l'imatinib associé à l'atézolizumab versus la réintroduction de l'imatinib seul chez des patients porteurs de tumeurs stromales gastrointestinales (GIST), non opérables en situation avancée, après échec des traitements standards