

LEUCÉMIE AIGÜE MYÉLOÏDE

1ère ligne

Consolidation

Maintenance

Rechute

BIG-1

Essai de phase 3 visant à améliorer la survie globale des LAM de l'adulte de 18 à 60 ans en comparant l'idarubicine à forte dose à la daunorubicine à l'induction, la cytarabine à haute-dose et à dose intermédiaire en consolidation et le mycophénolate mofetil à la prophylaxie standard dans la prévention de la maladie du greffon contre l'hôte chez les patients allogreffés en première rémission complète : essai Backbone Inter-Group-1 (BIG1)

ALFAPPP

Etude prospective non interventionnelle documentant la prise en charge et le devenir des patients adultes atteints de leucémie aiguë myé-

HOVON 150 AML

Traitement par ivosidénib ou énasidénib en association avec une chimiothérapie pour les patients atteints de leucémie aiguë myéloïde (LAM) ou de syndrome myélodysplasique avec mutation IDH1 ou IDH2 non encore traités.

AGORA

Etude de phase 2 sur la combinaison du gemtuzumab ozogamicine avec le gilteritinib chez les patients adultes atteints de leucémie aiguë myéloïde (LAM) avec mutation FLT3 en rechute ou réfractaire.

HOVON 156 AML (suspendue)

Comparaison du Gilteritinib à la Midostaurine en association avec une chimiothérapie intensive pour les patients atteints de leucémie aiguë myéloïde (LAM) ou de syndrome myélodysplasique avec mutation FLT3 non encore traités.

CPX-351 TA SMP

Étude de phase II d'une monothérapie par cpx-351 dans les leucémies aiguës myéloïdes secondaires à un syndrome myéloprolifératif

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

ALFAPPP

Etude prospective non interventionnelle documentant la prise en charge et le devenir des patients adultes atteints de leucémie aiguë myéloïde (LAM)

LEUCÉMIES AIGÜE LYMPHOBLASTIQUE

1ère ligne

Ewall PH03

Etude de phase II, randomisée à 3 bras, en ouvert, comparant la sécurité et l'efficacité du Ponatinib soit en combinaison avec la chimiothérapie ou en combinaison Blinatumomab et de l'Imatinib en combinaison avec la chimiothérapie chez des patients âgés de 55 ans et plus atteints de leucémie aiguë lymphoblastique associé au chromosome de Philadelphie (Ph+) ou BCR-ABL +

LEUCÉMIES À GRANDS LYMPHOCYTES À GRAINS

1ère ligne

LGL

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

SYNDROME MYÉLODYSPLASIQUE / MYELOPROLIFÉRATIF

1ère ligne

HOVON 150 AML

Traitement par ivosidénib ou énasidénib en association avec une chimiothérapie pour les patients atteints de leucémie aiguë myéloïde (LAM) ou de syndrome myélodysplasique avec mutation IDH1 ou IDH2 non encore traités.

HOVON 156 AML (suspendue)

Comparaison du Gilteritinib à la Midostaurine en association avec une chimiothérapie intensive pour les patients atteints de leucémie aiguë myéloïde (LAM) ou de syndrome myélodysplasique avec mutation FLT3 non encore traités.

2ème ligne

ENVELOP M19-753

Etude Ouverte de Phase 1 Evaluant la Sécurité, la Tolérance et la Pharmacocinétique du Navitoclax en Monothérapie et en Association avec le Ruxolitinib chez des Patients atteints de Syndromes Myéoprolifératifs

Partie 4 : MF, ET, PV, LMMC

Slot sur réservation

Partie 5 : ouvrira au 1er trimestre 2023

LLC/LPL-LF- LZM-LLP/MW-LCM-LPCT-LCB

1ère ligne

Récidive/réfractaire

LOXO-BTK-20030 (J2N-OX-JZNU)

Étude de phase 3, en ouvert, randomisée, évaluant le pirtobrutinib (LOXO-305) par rapport à l'ibrutinib chez des patients atteints de leucémie lymphoïde chronique (LLC)/ lymphome à petits lymphocytes (LPL) (BRUIN CLL-314)

LYMPHOME NON HODGKINIEN À GRANDE CELLULES B

1ère ligne

VERLEN

Etude ouverte de phase 2, évaluant le lénalidomide combiné au tafasitamab associé au rituximab en 1ère ligne de traitement chez les patients présentant un Lymphome diffus à grandes cellules B âgés de 80 ans et plus.

Rechute

GTC3013-05

Essai de phase 3 randomisé, en ouvert, comparant l'epcoritamab à la chimiothérapie choisie par l'investigateur dans le lymphomediffus à grandes cellules B en rechute/réfractaire

Multiple rechute (≥ 2)

SGN35-031

Étude randomisée, en double aveugle, contrôlée par placebo, avec comparateur actif, multicentrique, de phase 3 portant sur le brentuximab védotine ou un placebo en association avec du lénalidomide et du rituximab chez des patients atteints d'un lymphome diffus à grandes cellules B (LDGCB)

VITALIZE

Étude de Phase 2b Ouverte, Multicentrique, Randomisée en Groupes Parallèles selon un Schéma à Deux Étapes, sur le Traitement Immunothérapeutique DPX-Survivac en Association avec le Pembrolizumab avec et sans Régime Intermittent à Faible Dose de Cyclophosphamide, chez des Sujets Atteints de Lymphome Diffus à Grandes Cellules B Récidivant/Réfractaire

LYMPHOME FOLLICULAIRE

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

CELESTIMO

Etude de phase III multicentrique randomisée, en ouvert, destinée à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du mosunetuzumab en association avec le lénalidomide versus rituximab en association avec le lénalidomide chez des patients présentant un lymphome folliculaire après au moins une ligne de traitement systémique

LYMPHOME PRIMITIF DU SNC

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).

MYÉLOME

5ème ligne et +

DREAMM 14

Étude de phase II randomisée, parallèle, en ouvert visant à évaluer, la tolérance l'efficacité et la pharmacocinétique de diverses doses et schémas d'administration de Belantamab Mafodotin (GSK2857916) en monothérapie chez les patients atteints d'un myélome multiple en rechute ou réfractaire (DREAMM-14).