

ORL

Adjuvant ou radiothérapie

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

GS-US-5916

Etude de phase II sur l'association de magrolimab chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du coup

TIG 006

Étude ouverte multicentrique, phase I/II, de l'EOS884448 combiné aux soins standard et/ou traitements de recherche chez des participants ayant des tumeurs solides avancées

FS118-17101

Étude de phase I/II, en ouvert, réalisée pour la première fois chez l'Homme, visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'activité antitumorale de FS118, un anticorps bispécifique anti-LAG-3/anti-PD-L1, chez des patients présentant des tumeurs malignes avancées.

EVICTION

Étude clinique de première administration chez l'homme en ouvert, en deux parties, visant à évaluer la sécurité, la tolérance et l'activité de doses d'ICT01 administrées par voie intraveineuse en monothérapie et en association avec un inhibiteur de check-point (ICP), chez des patients en rechute/réfractaires atteints d'un cancer avancé

MCLA-158-CL01

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

Cohorte MCLA

Cohorte MCLA + Pembro

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

NIRADO

Etude de phase II multi-cohorte évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de la combinaison niraparib et dostarlimab chez des patients dont la tumeur présente un défaut de réparation de l'ADN ou est sensible aux sels de platine.

Cohorte 1C (défaut de réparation de l'ADN)

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.

DIGESTIF

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

NIRADO

Etude de phase II multi-cohorte évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de la combinaison niraparib et dostarlimab chez des patients dont la tumeur présente un défaut de réparation de l'ADN ou est sensible aux sels de platine.

Cohorte 1B (Gastrique/JOG -défaut de réparation de l'ADN)

M21-404

A Phase 1 first in human study evaluating safety, pharmacokinetics and efficacy of ABBV-400 in adult subjects with advanced solid tumors

Gastrique/JOG : Surexpression de c-Met

Colon : réfractaire aux traitements standards

ADCT-601-102

Etude de phase Ib, ouverte, d'escalade et d'expansion de dose pour évaluer la sécurité, la tolérance, la pharmacocinétique et l'activité antitumorale du mipasetamab uzoptirine (ADCT-601) en monothérapie et en association avec d'autres thérapies anticancéreuses chez des patients atteints de tumeurs solides avancées métastatique (gène AXL)

Pancréas

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

TIG 006

Étude ouverte multicentrique, phase I/II, de l'EOS884448 combiné aux soins standard et/ou traitements de recherche chez des participants ayant des tumeurs solides avancées

ENCOBRA / IFCT 1904

Etude de phase II évaluant l'inhibiteur de BRAF encorafenib en combinaison avec l'inhibiteur de MEK binimetinib chez des patients atteints d'un cancer non à petites cellules présentant une mutation BRAF V600E

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

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

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

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

GS-US-548-5918

Slot sur réservation

A Phase 2, Multi-Arm Study of Magrolimab in Patients with Solid Tumors

carcinomes bronchiques à petites cellules

M21-404

A Phase 1 first in human study evaluating safety, pharmacokinetics and efficacy of ABBV-400 in adult subjects with advanced solid tumors

ADK :
Cohorte 2a : c-Met int & High wt EGFR
Cohorte 2b : c-Met int & High mutEGFR
Cohorte 2c : c-Met low & wt EGFR

Epidermoïde : **Cohorte 2d) : Surexpression c-Met**

UROLOGIE

Néo-adjuvant

1ère ligne

2ème ligne et plus

NIRADO

Etude de phase II multi-cohorte évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de la combinaison niraparib et dostarlimab chez des patients dont la tumeur présente un défaut de réparation de l'ADN ou est sensible aux sels de platine.

Cohorte 1A (Cancer urothélial-défaut de réparation de l'ADN)
Cohorte 2A (Cancer urothélial-platine sensible)

GS-US-548-5918

A Phase 2, Multi-Arm Study of Magrolimab in Patients with Solid Tumors

Vessie- 3/4ème ligne

EVICION

Etude de phase II multi-cohorte évaluant l'efficacité et la sécurité d'emploi de la combinaison niraparib et dostarlimab chez des patients dont la tumeur présente un défaut de réparation de l'ADN ou est sensible aux sels de platine.

CRPC-Urothélial

ADCT-601-102

Etude de phase Ib, ouverte, d'escalade et d'expansion de dose pour évaluer la sécurité, la tolérance, la pharmacocinétique et l'activité antitumorale du mipasetamab uzoptirine (ADCT-601) en monothérapie et en association avec d'autres thérapies anticancéreuses chez des patients atteints de tumeurs solides avancées métastatique (gène AXL)

Pancréas

GYNECO

Rechute

REVOCAN

Etude multicentrique de phase Ib/II en ouvert destinée à évaluer la tolérance et l'efficacité d'AsiDNATM, un inhibiteur de réparation de l'ADN, administré par voie intraveineuse introduit chez des patientes atteintes d'un cancer de l'ovaire en rechute sensible au platine, et traitées avec Niraparib depuis au moins 6 mois

1ère ligne

TROPHAMET **SUSPENDUE**

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

Tumeurs trophoblastique gestationnelles

2ème 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

MORAB 202

Essai de phase 1/2 multicentrique en ouvert évaluant l'innocuité, la tolérance et l'efficacité de MORAB-202, un anticorps-médicament conjugué ciblant le récepteur alpha (FR?) du folate chez des patients présentant des tumeurs sélectionnées

Endomètre

ADCT-601-102

Etude de phase Ib, ouverte, d'escalade et d'expansion de dose pour évaluer la sécurité, la tolérance, la pharmacocinétique et l'activité antitumorale du mipasetamab uzoptirine (ADCT-601) en monothérapie et en association avec d'autres thérapies anticancéreuses chez des patients atteints de tumeurs solides avancées métastatique (gène AXL)

Ovaires, trompes, péritoine, col de l'utérus, endomètre

SEIN

1ère ligne

2ème ligne

3ème 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.

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

LEUCEMIE / SYNDROME MYELOPROLIFERATIF

1ère ligne

LGL

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

Leucémie à grands lymphocytes à grains

2ème ligne

AGORA

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

3ème ligne

4ème ligne et plus

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-positif

Leucémie Aigüe Myéloïde CD123 +

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 et plus

ASTX660-03 :

Étude de phase 1-2, en ouvert, visant à évaluer la sécurité d'emploi, la pharmacocinétique, la pharmacodynamique et l'activité préliminaire du tolinapant en association avec la décitabine/cédazuridine orale et la décitabine/cédazuridine orale seule chez des patients atteints d'un lymphome T périphérique en rechute/réfractaire.

Lymphome T périphérique

Phase 1 uniquement (Décitabine en monothérapie) ; Sur demande de slots

SARCOMES / GIST

Adjuvant

1ère ligne

2ème 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.

ADCT-601-102

Etude de phase Ib, ouverte, d'escalade et d'expansion de dose pour évaluer la sécurité, la tolérance, la pharmacocinétique et l'activité antitumorale du mipasetamab uzoptirine (ADCT-601) en monothérapie et en association avec d'autres thérapies anticancéreuses chez des patients atteints de tumeurs solides avancées métastatique (gène AXL)

Cohorte A : sarcome des tissus mous + sarcome osseux

Cohorte B : autres sarcomes, AXL amplifié

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

SYSTÈME NERVEUX CENTRAL

Adjuvant

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

PAZOGLIO

Etude 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

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

Gliomes non éligibles

PRIMITIF INCONNU

Adjuvant

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

LOCALISATIONS DIVERSES

Adjuvant ou
radiothérapie

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus...

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)

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