

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 cou

BGB-HNSCC-201

Étude de phase II randomisée, ouverte et à plusieurs bras évaluant le tislélizumab en association avec des agents expérimentaux comme traitement de première intention chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou récidivant ou métastatique

M21-404

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

Amplification c-met

AdCC_2023-01

Essai de phase Ib portant sur l'administration d'OBT076 seul ou d'OBT076 suivi par Balstilimab chez les patients présentant un carcinome adénoïde kystique (CAK), en rechute ou métastatique, de la tête et du cou.

IMMUNONET

Etude multicentrique de phase II ouverte de type « preuve de concept », évaluant l'activité clinique et biologique de l'anticorps anti-Netrin-1 (NP137) chez des patients en cours de traitement par un inhibiteur des points de contrôles immunitaires dans le cadre d'une tumeur solide à un stade avancé / métastatique

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

DIGESTIF

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

M21-404

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

C-met amplifié

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)

IMMUNONET

Etude multicentrique de phase II ouverte de type « preuve de concept », évaluant l'activité clinique et biologique de l'anticorps anti-Netrin-1 (NP137) chez des patients en cours de traitement par un inhibiteur des points de contrôles immunitaires dans le cadre d'une tumeur solide à un stade avancé / métastatique

Hépatocarcinome

Cancer épidermoïde de l'œsophage

Tumeurs MSI-H/dMMR

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

Cohorte localisée : ouverte

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

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

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

IMMUNONET

Etude multicentrique de phase II ouverte de type « preuve de concept », évaluant l'activité clinique et biologique de l'anticorps anti-Netrin-1 (NP137) chez des patients en cours de traitement par un inhibiteur des points de contrôles immunitaires dans le cadre d'une tumeur solide à un stade avancé / métastatique

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)

BGBc016

Étude de phase 1b/2a portant sur la sécurité d'emploi et la tolérance du bemcentinib en association avec le pembrolizumab/carboplatine/pémétréxed chez des patients atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) non épidermoïde, avancé ou métastatique, non traité, sans/avec mutation du gène STK11

M21-404

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

Surexpression c-Met

(Néo)adjuvant

1ère ligne

STELLAR 02

Étude d'augmentation de dose et d'expansion évaluant la sécurité d'emploi et l'efficacité du XL092 en association avec des agents immuno-oncologiques chez des patients atteints de tumeurs solides avancées ou métastatiques non résecables.

CCRncc

IMMU 132-06 /TROPHY 01

Étude de phase II en ouvert de l'IMMU-132 dans le traitement du carcinome urothélial métastatique après échec d'un protocole à base de platine ou d'une immunothérapie anti-PD-1/PD-L1

Carcinome urothélial—Naïf et inéligible au cisplatine

2ème ligne et plus

ADCT-601-102

Étude 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)

Vessie

PT-112-101

Étude de phase 1, en ouvert, évaluant la tolérance, la pharmacocinétique et les effets cliniques de PT-112 en solution injectable administré par voie intraveineuse à des patients atteints de tumeurs solides avancées et à des cohortes d'expansion ultérieures

mCRPC (4ième ligne et plus)

M20-431

Étude de phase 1 sur l'ABBV-CLS-484, seul ou en association, chez des sujets atteints de tumeurs localement avancées ou métastatiques.

Rein Cellules Claires

Au moins 1 ligne antérieure de CT et un PD(L)-1

IMMUNONET

Étude multicentrique de phase II ouverte de type « preuve de concept », évaluant l'activité clinique et biologique de l'anticorps anti-Netrin-1 (NP137) chez des patients en cours de traitement par un inhibiteur des points de contrôles immunitaires dans le cadre d'une tumeur solide à un stade avancé / métastatique

Rein

Carcinome urothélial

Tumeurs MSI-H/dMMR

GYNECO

Rechute

1ère ligne

TROPHAMET

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

SUSPENDU

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

R4018-ONC-1721

Étude de phase 1/2 portant sur le REGN4018 (un anticorps bispécifique MUC16xCD3), administré seul ou en association avec le cémipimab, chez des patientes atteintes d'un cancer de l'ovaire récidivant

Ovaire, trompe, péritoine

CA 125 \geq 2x LSN

M21-404

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

Amplification c-met

IMMUNONET

Etude multicentrique de phase II ouverte de type « preuve de concept », évaluant l'activité clinique et biologique de l'anticorps anti-Netrin-1 (NP137) chez des patients en cours de traitement par un inhibiteur des points de contrôles immunitaires dans le cadre d'une tumeur solide à un stade avancé / métastatique

MSI-H / dMMR

SEIN

1ère ligne

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

M21-404

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

Amplification c-met

ETIC-LM

Étude multicentrique de phase II à bras unique évaluant l'Efficacité de l'association Tucatinib, capécitabine et trastuzumab Intra-LCR chez les patients présentant un cancer du sein HER2 amplifié avec métastases leptoméningées

Atteinte leptoméningée HER 2 +

IMMUNONET

Etude multicentrique de phase II ouverte de type « preuve de concept », évaluant l'activité clinique et biologique de l'anticorps anti-Netrin-1 (NP137) chez des patients en cours de traitement par un inhibiteur des points de contrôles immunitaires dans le cadre d'une tumeur solide à un stade avancé / métastatique

Triple négatif

PEAU

Non métastatique

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

EVICION

SUSPENDU

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 (étude EVICION).

Mélanome métastatique réfractaire aux IPC

SARCOMES / GIST

Adjuvant

1ère ligne

2ème ligne et plus

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 métastatiques (gène AXL)

Cohorte A : sarcome des tissus mous + sarcome osseux

Cohorte B : autres sarcomes, AXL amplifié

M21-404

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

Amplification c-met

SYSTÈME NERVEUX CENTRAL

Adjuvant	1ère ligne	2ème ligne	3ème ligne	4ème ligne et plus
<p>PAZOGLIO</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>MEGAMOST</p> <p>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>	

PRIMITIF INCONNU

Adjuvant	1ère ligne	2ème ligne	3ème ligne	4ème ligne et plus
			<p>MEGAMOST</p> <p>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>	

LOCALISATIONS DIVERSES

Adjuvant ou radiothérapie	1ère ligne	2ème ligne	3ème ligne	4ème ligne et plus...
		<p>TRIDENT-1</p> <p>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)</p> <p>Cohorte 5 : NTRK + TRK TKI naïve (quelque soit le nbr de CT)</p> <p>Cohorte 6 : NTRK + TRK TKI traité (quelque soit le nbr de CT)</p>		
				<p>ADCT-601-102</p> <p>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)</p> <p>Amplification AXL</p>