CANCERS DE LA PROSTATE

Rechute biochimique

CARLHA-2

Apalutamide, radiothérapie et agoniste de la LH-RH combinés chez des patients à haut risque de cancer de la prostate en rechute biochimique post-prostatectomie

Métastatique

1ère ligne

mCRPC

MEGAMOST

PEACE 4

Etude de phase III évaluant l'impact sur la survie de l'acide acétylsalicylique et l'atorvastatine chez les patients atteints de cancer de la prostate résistant à la castration 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

≥2^{ème} ligne

mCRPC

CP-MGD019-02 (Lorikeet)

Étude de phase 2, randomisée, en ouvert, portant sur le lorigerlimab en association avec le docétaxel ou sur le docétaxel administré seul chez des participants atteints d'un cancer de la prostate métastatique résistant à la castration

2ème et 3ème ligne

PEACE 6 Vulnérable—GETUG AFU 40

mHSPC

Etude de phase III randomisée en double aveugle évaluant l'efficacité de l'ADT +/- darolutamide chez les patients atteints d'un cancer de la prostate de novo métastatique vulnérables avec une capacité fonctionnelle amoindrie et non éligibles au docétaxel ou aux agents ciblant les récepteurs aux androgènes

BAY-20510 / XOFIGO

Phase IV multicentrique, randomisée, en ouvert, visant à évaluer la sécurité et l'efficacité d'une dose standard de dichlorure de radium-223 par rapport à des doses standard d'un nouvel agent d'hormonothérapie (NAH) chez des patients atteints d'un cancer de la prostate résistant à la castration métastatique à prédominance osseuse ayant progressé sous traitement par une ligne de NAH ou après celui-ci

PRESTO

Etude randomisée, contrôlée de phase III évaluant le rôle du traitement ablatif local des métastases chez les patients atteints de cancer de prostate oligométastatique hormono sensible

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

Cohorte D Part 2: mCRPC (4ième ligne et plus)

CANCERS UROTHÉLIAUX

Néoadjuvant

Adjuvant

Radio-chimiothérapie

BO42843 / IMVIGOR 11

Etude de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, évaluant atezolizumab (anticorps anti-PD-L1) versus placebo en traitement adjuvant chez des patients atteints d'un cancer de la vessie infiltrant le muscle à haut risque de récidive avec un statut ADNtc positif après une cystectomie

VOLGA

Étude de phase III, randomisée, multicentrique, en ouvert, visant à déterminer l'efficacité et la sécurité d'emploi du durvalumab en association au trémélimumab et à l'enfortumab védotin ou du durvalumab en association à l'enfortumab védotin dans le cadre d'un traitement périopératoire de la cystectomie radicale chez les patients inéligibles au cisplatine dans le cancer de la vessie infiltrant le muscle

1ere ligne

2eme ligne

≥3 ème ligne

MOIO

Essai randomisé de phase III comparant l'immunothérapie (IO) standard, par inhibiteurs des points de contrôle immunitaire, versus une diminution de la dose intensité de l'IO chez les patients ayant un cancer métastatique en réponse après 6 mois d'IO standard

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

Cohorte 6—Naif et inéligible au cisplatine

BLAD-RAD01

Etude prospective de phase II randomisée évaluant la radiothérapie de clôture chez des patients porteurs d'un carcinome urothélial de la vessie métastatique non progressifs et avec au plus trois lésions métastatiques résiduelles après traitement systémique de première ligne.

Vessie

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 checkpoint (ICP), chez des patients en rechute/réfractaires atteints d'un cancer avancé.

ADCT-601-102

Etude de phase Ib, ouverte, d'escalade et d'expension 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 amplifié)

Vessie

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

CANCERS DU REIN

Adjuvant

1ère ligne métastatique

PAXIPEM

Etude de phase II multicentrique évaluant l'axitinib +/- le pembrolizumab en première ligne de traitement chez des patients ayant un carcinome rénal papillaire localement avancé ou métastatique

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 résécables.

Cohorte 6 : CCRncc en première ligne

SPICI

Pause du traitement versus poursuite du traitement chez les patients atteints d'un mRCC de pronostic favorable ou de pronostic intermédiaire ne présentant qu'un seul facteur de pronostic défavorable ayant obtenu une réponse objective à 12 mois de traitement par un ICI PD1/ PD-L1 + un inhibiteurs de la tyrosine kinaseVEGFR.

2eme ligne

3eme ligne

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

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.

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

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

MOIO

Essai randomisé de phase III comparant l'immunothérapie (IO) standard, par inhibiteurs des points de contrôle immunitaire, versus une diminution de la dose intensité de l'IO chez les patients ayant un cancer métastatique en réponse après 6 mois d'IO standard

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