

ORL

1ère ligne

GCT 1042-01

Étude d'escalade de dose, en ouvert, de première administration à l'homme, avec cohortes d'expansion visant à évaluer la sécurité d'emploi et l'activité anti-tumorale du GEN1042 chez des patients atteints de tumeurs solides malignes

2ème ligne

AdCC_2023-01

Suspendu

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.

3ème ligne et plus

M21-404

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

Mutation 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

R7075-ONC-2009 COMBINE/EGFR-1

Étude de phase 1/2 portant sur le REGN7075 (anticorps bispécifique ciblant l'EGFR et le CD28) en association avec le cémplimab chez des patients atteints de tumeurs solides avancées

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

Toute tumeur Mutation met

CCRm

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
<p>ICAR</p> <p>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</p> <p>carcinomes bronchiques à petites cellules localisé</p>	<p>BGBc016</p> <p>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</p>	<p>ENCOBRA / IFCT 1904</p> <p>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</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>Analyse AXL centralisée</p>	
<p>R7075-ONC-2009 COMBINE/EGFR-1</p> <p>Étude de phase 1/2 portant sur le REGN7075 (anticorps bispécifique ciblant l'EGFR et le CD28) en association avec le cémplimab chez des patients atteints de tumeurs solides avancées</p>				
<p>IMMUNONET</p> <p>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</p>				
<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</p> <p>Cohorte 5: NTRK + TRK TKI naïve (quelque soit le nbr de CT)</p>				
<p>M21-404</p> <p>A Phase 1 first in human study evaluating safety, pharmacokinetics and efficacy of ABBV-400 in adult subjects with advanced solid tumors</p> <p>Mutation Met</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>				

UROLOGIE

(Néo)adjuvant

1ère ligne

2ème ligne et plus

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

CELC-G-201

Une étude de phase 1/2, en ouvert, randomisée, de détermination et d'extension de la dose de gedatolisib en association avec du darolutamide dans le cancer de la prostate métastatique et résistant à la castration

CPRCm

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

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

Rein

Carcinome urothélial

Tumeurs MSI-H/dMMR

GYNECO

Rechute

1ère ligne

2ème ligne et plus

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

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

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 ≥ 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

Mutation met

ZN-c3-005 **Suspendu**

Étude de phase 2 en ouvert, multicentrique, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du ZN-c3 chez des patients atteints d'un cancer sévère de haut grade de l'ovaire, d'un cancer des trompes de Fallope ou d'un cancer péritonéal primaire

Ovaire, trompe, péritoine

1 à 4 traitements antérieurs

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

Mutation 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

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne et plus

R7075-ONC-2009 COMBINE/EGFR-1

Étude de phase 1/2 portant sur le REGN7075 (anticorps bispécifique ciblant l'EGFR et le CD28) en association avec le cémipimab chez des patients atteints de tumeurs solides avancées

EVICITION

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 EVICTION).

Mélanome métastatique réfractaire aux IPC - Demande de slot

SARCOME / GIST

Adjuvant

1ère ligne

2ème ligne et plus

M21-404

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

Mutation Met

SYSTÈME NERVEUX CENTRAL

Adjuvant

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne

4ème ligne et plus

PAZOGLIO **Suspendu**

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

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

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)