

CANCERS DES OVAIRES / DES TROMPES / PRIMITIF DU PÉRITOINE

Néo Adjuvant

SALVOVAR

Essai pragmatique randomisé de phase III visant à évaluer l'utilité d'un ajustement de la dose et du schéma d'administration de la chimiothérapie chez les patientes dont le cancer de l'ovaire présente des caractéristiques de mauvais pronostic en raison d'une chimiosensibilité de la tumeur et d'une chirurgie d'exérèse ne pouvant être complète.

Adjuvant

Rechute /Métastatique 1ère ligne

Métastatique 2ème ligne et plus

ZN-c3-005

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

1 à 4 traitements antérieurs

BELLA *Fin de Recrutement*

Étude de phase 2 portant sur le relacorilant en association avec le nab-paclitaxel et le bévacicumab dans le cancer épithélial avancé de l'ovaire, du péritoine primitif ou des trompes de Fallope .

Lignes 2 à 4

ACSE PEMIGATINIB

Essai de phase II évaluant l'efficacité du pemigatinib chez des patients atteints d'une tumeur solide récurrente et/ou métastatique présentant une fusion/un réarrangement du FGFR

FGFR 1, 2 ou 3

IMGN151-1001

Étude en ouvert de phase 1, de première administration chez l'Homme, d'augmentation de dose et d'expansion de dose, portant sur l'IMGN151 (anticorps conjugué anti-FRα) chez des patientes adultes atteintes de cancers gynécologiques récurrents

Lignes 3 à 6

CANCERS DE L'ENDOMETRE

Adjuvant

RAINBO-Green

Affinage du Traitement adjuvant dans le cancer de l'endomètre Basé sur les caractéristiques moléculaires

RAINBO-Red

Affinage du Traitement adjuvant dans le cancer de l'endomètre Basé sur les caractéristiques moléculaires

1ère ligne

nème ligne

ASCENT–GYN-01 **SUSPENDU**

Étude de phase III randomisée en ouvert, portant sur le sacituzumab govitécan par rapport au traitement choisi par le médecin chez des participantes atteintes d'un cancer de l'endomètre ayant déjà reçu une chimiothérapie à base de platine et une immunothérapie anti-PD-1/PD-L1

PENT 102 / E7386-J081-102

Étude ouverte de phase 1b de l'E7386 en association avec d'autres médicaments anticancéreux chez des sujets atteints de tumeurs solides

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

ACSE PEMIGATINIB

Essai de phase II évaluant l'efficacité du pemigatinib chez des patients atteints d'une tumeur solide récurrente et/ou métastatique présentant une fusion/un réarrangement du FGFR

IMGN151-1001

Étude en ouvert de phase 1, de première administration chez l'Homme, d'augmentation de dose et d'expansion de dose, portant sur l'IMGN151 (anticorps conjugué anti-FRα) chez des patientes adultes atteintes de cancers gynécologiques récurrents

Lignes 2 à 4

CANCERS DU COL DE L'UTÉRUS

Localement avancé

COLIBRI-2

Etude de Phase II multicentrique, randomisée, en ouvert, évaluant l'activité de l'association du relatlimab au nivolumab versus nivolumab seul dans le traitement des cancers du Col Utérin Localement Avancés (LACC).

Rechute / Métastatique

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

ACSE PEMIGATINIB

Essai de phase II évaluant l'efficacité du pemigatinib chez des patients atteints d'une tumeur solide récurrente et/ou métastatique présentant une fusion/un réarrangement du FGFR

Fusion/Réarrangement FGFR 1, 2 ou 3

PRÉVENTION SECOND CANCER

PREDOSTAR

Etude multicentrique randomisée, menée en ouvert, de phase II, évaluant l'impact clinique du dostarlimab sur la survenue d'un second cancer chez des patients précédemment traités à visée curative pour un 1er cancer.

TUMEURS SOLIDES

Adjuvant

1ère ligne

nème 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

TARGET

Etude de l'apport du profil génétique tumoral obtenu par analyse de l'ADN tumoral circulant en Réunion Transversale de Biologie Moléculaire PACA-Est.

DST

Mise au point de modèles précliniques dérivés de tumeurs présentant une anomalie moléculaire d'intérêt pour tester leur sensibilité à de nouvelles thérapies anti-tumorales

CAPNEUCHIM

Patch de capsaïcine 179 mg versus duloxétine dans le traitement des neuropathies périphériques chimioinduites : une étude randomisée de phase 3 multicentrique en ouvert