

CANCERS ORL LOCALISES

Chirurgie

PICOFLAP (Hamid 1361)

Intérêt de la thérapie par pression négative portative de type PICO® sur les greffes dermo-épidermiques au niveau des sites donateurs de lambeau libre de fibula.

—> 1 place restante (petite taille du pansement)

LAMBEAU STEPA (Mathieu 1746)

Evaluation du bénéfice d'une nouvelle procédure chirurgicale selon les recommandations IDEAL pour les patients atteints d'un Cancer ORL: le lambeau pudendal externe comme nouveau lambeau libre pour la reconstruction orale/oropharyngée dans la perspective de limiter les séquelles de site donneur

BIOFACE (Jérôme 1035)

Etude prospective comparative non randomisée entre IMRT et chirurgie transorale première dans le traitement des carcinomes épidermoïdes de stade local précoce de l'oropharynx

FACE-Q (Edel 1377)

Etude prospective comparative non randomisée entre IMRT et chirurgie transorale première dans le traitement des carcinomes épidermoïdes de stade local précoce de l'oropharynx

Chirurgie + Radiothérapie

TORPHYNX (Mathieu 1746)

Etude prospective comparative non randomisée entre IMRT et chirurgie transorale première dans le traitement des carcinomes épidermoïdes de stade local précoce de l'oropharynx

RadioChimio/Immunothérapie

Evolve (Jérôme 1035)

Etude de Phase III, randomisée, multicentrique menée en ouvert évaluant le volrustomig en traitement séquentiel versus un bras observation chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde localement avancé non résécable de la tête et du cou et qui n'ont pas progressé après une chimio-radiothérapie concomitante (eVOLVE-HNSCC)

LYSARI (Jérôme 1035)

Etude multicentrique, randomisée, selon un design factoriel 2*2 comparant la radiothérapie (RT) standard à la radiothérapie focalisée avec ou sans traitement par ATRA (acide tout-trans rétinoïque) chez des patients atteints de carcinome épidermoïde latérali-

IDEAL (Mathieu 1746)

Essai de phase II, randomisé, évaluant le traitement d'induction par l'anti PD1 HX008 et l'EGFR-ADC MRG003 versus l'induction par l'EGFR-ADC MRG003 seul, suivi par une radio chimiothérapie dans les cancers localement avancés de la tête et du cou.

Biologie moléculaire

Surveillance—HPV (Mathieu 1746)

Étude nationale, multicentrique, ouverte, randomisée, de phase II évaluant l'ADN circulant du HPV comme biomarqueur pour détecter la récurrence, afin d'améliorer la surveillance post thérapeutique des cancers de l'oropharynx HPV induits.

ALADIN (CRB 1365)

Analyse de l'activité lymphocytaire au diagnostic d'un cancer

DST (Jérôme 1035)

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.

CANCERS ORL MÉTASTATIQUES (1/2)

1ère Ligne

2ème Ligne

3ème Ligne

4ème Ligne et plus

TRIDENT-1 (Eya 1662)

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)

MOIO (Dalila 1404)

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

PEMBROMETA RT (Mathieu 1746)

Essai randomisé évaluant Pembrolizumab avec ou sans radiothérapie locorégionale pour un carcinome épidermoïde de la tête et du cou métastatique synchrone

R7075-ONC-2009 / EGFR1

(Inès 1682)

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

Cohorte D (HNSCCm - 1L) : REGN7075 + CEMIPIMAB

MEGAMOST (Inès 1682)

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

Cohorte Alectinib : ALK

Cohorte Trametinib + Dabrafenib : BRAF V600E

Cohorte Avapritinib : KIT exon 11/17, PDGFRA exon12/14/18)

CANCERS ORL MÉTASTATIQUES (2/2)

1ère Ligne

REDUCE (Mathieu 1746)

Réduction du nombre de cycles de chimiothérapie en association au Pembrolizumab pour le traitement de 1ère ligne des carcinomes épidermoïdes de la tête et du cou en rechute non résécables ou métastatiques PD-L1 positifs

MCLA-158-CL03 (Mathieu 1746)

Étude de phase 3, randomisée et ouverte, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du pétosemтамab associé au pembrolizumab par rapport au pembrolizumab dans le traitement de première intention du carcinome épidermoïde de la tête et du cou PD-L1+ récurrent ou métastatique.

2ème Ligne

REM-422-101

Pas de slot disponible

Étude de phase 1, multicentrique, ouverte du REM-422, un dégradeur d'ARNm MYB, chez des patients atteints d'un carcinome adénoïde kystique récurrent ou métastatique

MCLA-158-CL02 (Mathieu 1746)

Étude de phase 3, en ouvert, randomisée, contrôlée, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité d'emploi du pétosemтамab par rapport au traitement en monothérapie choisi par l'investigateur chez des patients préalablement traités atteints d'un carcinome épidermoïde de la tête et du cou métastatique/récurrent, incurable.

ACSE PEMIGATINIB (Inès 1682)

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

ACSE HER 2 ZANIDATAMAB (Inès 1682)

Élargir les options thérapeutiques pour les patients adultes atteints de cancers solides avec une surexpression ou une mutation du gène HER2.

Surexpression HER 2 (3+)

TARGET (1363)

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 (Jérôme 1035)

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.