

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

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

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)

PROWESS

Etude observationnelle, prospective, multicentrique, de patients adultes atteints de cancer de la prostate métastatique résistant à la castration et traités par olaparib en vie réelle en France

mHSPC

PEACE 6 Vulnérable—GETUG AFU 40

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

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

EvoPAR (En cours d'activation)

Etude de phase III randomisée, à 2 cohortes, double aveugle, vs placebo, évaluant l'AZD5305 en combinaison avec une hormonothérapie de nouvelle génération au choix de l'investigateur, chez des patients atteints d'un cancer de la prostate métastatique sensible à la castration avec ou sans mutation du gène de la réparation par recombinaison homologue

≥2^{ème} ligne

mCRPC

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

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

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

CANCERS UROTHÉLIAUX

Néoadjuvant

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

Adjuvant

1ere ligne (1/2)

SGNDV 001

Étude de phase III en ouvert, randomisée et contrôlée, comparant le disitamab védotine en association avec le pembrolizumab par rapport à une chimiothérapie chez des patients atteints d'un carcinome urothélial localement avancé ou métastatique, non encore traité, qui exprime HER2 (IHC 1+ et supérieur)

1ere ligne (2/2)

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—Naïf et inéligible au cisplatine

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

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

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

Cohorte 1 : Maladie stable
Cohorte 2 : Maladie réfractaire primaire
Cohorte 3 : Maladie réfractaire secondaire

CANCERS DU REIN

Adjuvant

1^{ère} 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 résecables.

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 kinase VEGFR.

2eme 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

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

3eme 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

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

Cohorte 1 : Maladie stable

Cohorte 2 : Maladie réfractaire primaire

Cohorte 3 : Maladie réfractaire secondaire

CARE 1

Essai plateforme de première ligne pour optimiser le traitement des patients atteints d'un cancer du rein métastatique