

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 donneurs 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

Chimiothérapie / Radiothérapie

SANTAL (Mathieu 1746)

Essai de Phase III randomisée de chimio-radiothérapie versus radiothérapie seule pour le traitement des tumeurs des sinus et des glandes salivaires.

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

RÉCIDIVE OU SECONDE LOCALISATION EN TERRITOIRE IRRADIE

ADJORL (Mathieu 1746)

Immunothérapie adjuvante après chirurgie de rattrapage dans les carcinomes épidermoïdes des voies aéro-digestives supérieures (VADS) : essai de phase II évaluant l'efficacité et la toxicité du nivolumab seul, et de l'association nivolumab et ipilimumab

Cohorte 2bis : rechute précoce, moins de 6 mois entre la chirurgie de rattrapage et la RT —> 4 places restantes

CANCERS ORL MÉTASTATIQUES (1/2)

1ère Ligne

2ème Ligne

3ème Ligne

4ème Ligne et plus

TRIDENT-1 (Morgane 1796)

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 (Souad 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 COMBINE/EGFR-1

(Mélanie 1539)

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

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

GCT 1042-01 (Jennifer 1364)

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 antitumorale du GEN1042 chez des patients atteints de tumeurs solides malignes

Cohorte—1L HNSCC (CPS>1%)

MEGAMOST (Mariem 1662)

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 Cabozantinib : AXL, MET, VEGFR, VEGF, RET, ROS1, MER, TRKB, TIE-2, TYRO-3, NTRK

Cohorte Régorafenib : VEGFR1-3, TIE-2, KIT, RET, RAF1, BRAF, HRAS, CRAF, PDGFR, FGFR1-2, FLT3, CSF1R, SMAD4

Cohorte Trametinib + Dabrafenib : BRAF V600E

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

M21-404 (Morgane 1796)

Une première étude de phase 1 chez l'homme évaluant l'innocuité, la pharmacocinétique et l'efficacité de l'ABBV-400 chez des sujets adultes atteints de tumeurs solides avancées.

Mutation met

IMMUNONET (Eya 1746)

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 2 : PD recist 1.1 sous anti PD(L)1

Cohorte 3 : PD recist 1.1 sous anti PD(L)1 après une réponse objective initiale (CR ou PR selon RECIST1.1)

CANCERS ORL MÉTASTATIQUES (2/2)

1ère Ligne

SGNB6A-001 (Morgane 1796)

Une étude de phase 1 du SGN-B6A dans les tumeurs solides avancées.

Partie C : éligible à un traitement par chimiothérapie + immunothérapie

Partie D : CPS \geq 1



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

2ème Ligne

OKI-219-101 PIKture-01 (Jennifer 1364)

Première étude chez l'homme portant sur l'inhibiteur sélectif de la mutation PI3K α H1047R, OKI-219, en monothérapie chez des participants atteints de tumeurs solides avancées et en association avec une thérapie endocrinienne ou une thérapie ciblée anti-HER2 chez des participants atteints d'un cancer du sein avancé

Mutation PI3K α H1047R

Partie A : Escalade de dose OKI-219

3ème Ligne et plus