

SARCOMES DES TISSUS MOUS

Péri-opératoire

CHIC-STS 01 _ 19 SARC 05 (Souad 1404)

Intérêt de la chimiothérapie péri-opératoire chez les patients porteurs de sarcomes des tissus mous localisés de grade 1 ou 2, définis à HAUT RISQUE par la signature CINSARC

1 ère ligne

STEREOSARC (Souad 1404)

Etude de phase II randomisée, étude comparative de l'immunomodulation avec l'Atézolizumab concomitante à l'irradiation stéréotaxique à haute dose (SBRT) Versus SBRT seule chez les Patients atteints de Sarcome Oligométastatique Stereotaxic

FIBROSARC (Souad 1404)

Etude de phase III comparant l'efficacité de l'association de la doxorubicine et de la protéine de fusion anticorps humain-cytokine L19TNF ciblant la tumeur à la doxorubicine seule en tant que traitement de première ligne chez les patients atteints d'un sarcome des tissus mous avancé ou métastatique

PM1183-C-010-22 (Souad 1404)

Etude de phase IIb/III, randomisée, contrôlée, menée en ouvert, visant à évaluer la lurbinectéine en association avec la doxorubicine par rapport à la doxorubicine en monothérapie comme traitement de première intention chez des patients atteints d'un léiomyosarcome métastatique

2ème ligne

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

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

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

Cohorte Tramétinib + Dabrafénib : BRAF V600E

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

ESPACE (Souad 1404)

Identification de nouveau biomarqueur sanguin pour le diagnostic et le pronostic des liposarcomes

Liposarcome dé différencié ou Bien différencié

FAR RMS (Souad 1404)

Etude portant sur les traitements de première ligne et à la rechute du Rhabdomyosarcome Liposarcome dé différencié ou Bien différencié

SARCOMES OSSEUX

1ère ligne

2ème ligne

3ème ligne ou +

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

SARCOMES RARES

Résistant aux thérapies standards ou pas de standard existant

MIRAS (Souad 1404)

Caractérisation de l'environnement immunitaire des Sarcomes rares

Liste des sous-types éligibles

Sarcome alvéolaire des tissus mous (ASPS), Sarcome des cellules claires (CCSA), Tumeur desmoplastique à petites cellules rondes (DSRCT), Fibrosarcome épithélioïde sclérosant (SEF), Tumeur des cellules épithélioïdes périvasculaires (PEComa), Tumeur fibreuse solitaire maligne (mSFT), Hémangioendothéliome épithélioïde (EHE), Sarcome épithélioïde (ES), Sarcome fibromyxoïde de bas grade (LGFMS)

SARCOMES DU STROMA ENDOMETRIAL

Effraction tumorale /Localement Avancé

1 ère ligne

2ème ligne

BFR-ESS (Souad 1404)

Etude de phase II randomisée non-comparative, prospective, multicentrique, évaluant l'impact clinique de l'interruption ou du maintien des anti-aromatases chez des patientes porteuses de sarcome du stroma endométrial de bas grade localement avancé ou métastatique

TUMEUR TÉNOSYNOVIALE À CELLULES GÉANTES

Localement Avancé

TANGENT (Souad 1404)

Étude de phase III, multicentrique, randomisée, en double aveugle, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité de l'emactUzumab par rapport à un placebo chez des patients atteints d'une tumeur ténosynoviale à cellules géantes

PROTONTHÉRAPIE

Toutes lignes

P1V2 (Mélanie 1539)

Analyse de la toxicité et de l'efficacité de la protonthérapie 1 vs 2 faisceaux quotidien

GIST

Observationnel

4ème Ligne et plus

ATEZOGIST (Souad 1404)

Essai randomisé, comparatif, prospectif et multicentrique évaluant l'efficacité de la réintroduction de l'imatinib associé à l'atézolizumab versus la réintroduction de l'imatinib seul chez des patients porteurs de tumeurs stromales gastrointestinales (GIST), non opérables en situation avancée, après échec des traitements standards

SEMINIOMES/ TUMEURS GERMINALES

Adjuvant

EDEN (Cyril 1663)

Etude prospective de phase II de désescalade thérapeutique et d'évaluation du marqueur miRNA M371 pour les séminomes de stade IIa/IIb < 3 cm

1ere ligne

GIGT (Cyril 1663)

Thromboprophylaxie dans les tumeurs germinales avancées de bon et moyen pronostic

VAPOR (Cyril 1663)

Programme prospectif visant à améliorer les résultats des jeunes adultes atteints

2eme ligne

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

Première étude chez l'homme portant sur l'inhibiteur sélectif de la mutation PI3KaH1047R, 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 PI3Ka H1047R

Partie A : Escalade de dose OKI-219

MÉLANOME (1/2)

1ère ligne métastatique

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 B (CSCCm) : REGN7075 + CEMIPIMAB

2ème ligne métastatique et +

EVICITION (Morgane 1796)

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 EVICITION)

Mélanome métastatique réfractaire aux IPC - Demande de slot

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

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)

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)

MOIO (Souad 1401)

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

Carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde cutané, mélanome (RC uniquement)

MÉLANOME (2/2)

1ère ligne métastatique

2ème ligne métastatique et +

CAPNEUCHIM (Jennifer 1364)

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

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