

OESOPHAGE

Néoadjuvant / Résécable

Localement avancé / non résécable

Nième ligne métastatique

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

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

JONCTION OESOGASTRIQUE / ESTOMAC

Néoadjuvant / Résécable

1^{ère} ligne métastatique

2^{ème} ligne métastatique et plus

LOGICAN

Etude de phase II randomisée va comparer un traitement par Lonsurf® (trifluridine/tipiracil) + oxaliplatine vs FOLFOX chez des patients atteints d'un adénocarcinome de l'estomac ou de la jonction œsogastrique localement avancé, en récurrence ou métastatique non éligibles à une trichimiothérapie.

PANCRÉAS

Péri-opératoire

1^{ère} ligne métastatique

2^{ème} ligne métastatique et plus

GEMFOX

Essai de phase 3 randomisé comparant le FOLFOX à la gemcitabine en 1^{ère} ligne métastatique chez les patients avec un adénocarcinome du pancréas et non éligibles au FOLFIRINOX

STEMNESS-PANC

Etude clinique de phase II / III randomisée et en ouvert de la Nababucasin en association avec le paclitaxel hebdomadaire et la gemcitabine à faible dose chez les patients atteints d'un cancer du pancréas métastatique après un échec de la chimiothérapie.

VOIES BILIAIRES

Péri-opératoire

1^{ère} ligne métastatique

2^{ème} ligne métastatique et plus

SAFIR ABC 10

Thérapie d'entretien ciblée versus traitement standard dans le cancer biliaire avancé : un essai de phase 3 international, randomisé, contrôlé, en ouvert

HEPATOCARCINOME

Péri-opératoire

1^{ère} ligne métastatique

2^{ème} ligne métastatique et plus

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

COLON—RECTUM (1/2)

Néo-Adjuvant	Adjuvant	1 ^{ère} ligne métastatique	2 ^{ème} ligne métastatique et plus
<p>NORAD 01</p> <p>essai randomisé de phase III multicentrique comparant la chimiothérapie seule à la radiochimiothérapie préopératoire pour les cancers du rectum localement évolués d'emblée résécables</p>	<p>ADAGE</p> <p>ETUDE DE PHASE III RANDOMISEE EVALUANT LA CHIMIOETHERAPIE ADJUVANTE APRES RESECTION D'UN ADENOCARCINOME COLIQUE DE STADE III CHEZ LES PATIENTS DE 70 ANS ET PLUS</p> <p>Groupe 2 : non apte à recevoir une biCT</p>	<p>MOUNTAINEER-03/SGNTUC029</p> <p>Étude de phase 3, randomisée et en ouvert, portant sur le tucatinib en association avec le trastuzumab et le mFOLFOX6 par rapport au mFOLFOX6 administré seul ou en association avec le cétuximab ou le bévacizumab comme traitement de première intention chez des patients atteints d'un cancer colorectal métastatique HER2+</p>	<p>STEMNESS CRC</p> <p>Étude clinique de phase III, randomisée, en ouvert, sur le napabucasin en association avec FOLFIRI et les meilleurs soins de soutien (MSS) contre napabucasin + MSS (ou MSS seuls) chez des patients adultes atteints de cancer colorectal métastatique (CCRm) précédemment traité</p>
<p>GRECCAR 14</p> <p>Essai phase II-III multicentrique évaluant la prise en charge personnalisée des cancers du rectum localement avancés ayant bien répondu à une chimiothérapie d'induction</p>		<p>BEVAMAINT</p> <p>Essai de phase III comparant le traitement d'entretien par fluoropyrimidine + bevacizumab versus fluoropyrimidine après chimiothérapie d'induction pour un cancer colorectal métastatique.</p>	<p>MCLA-158-CL01</p> <p>Etude de phase I/II d'escalade de dose et cohortes d'expansion évaluant MCLA-158 (petosemtamab) en monothérapie ou en combinaison dans le traitement des tumeurs solides avancées</p> <p>Colon RAS et BRAF wt</p> <p><u>Cohorte Combinaison L2</u> : MCLA 158 + CT</p> <p>Naïf de traitement anti-EGFR</p> <p>FOLFOX ou FOLFIRI en L1</p> <p><u>Cohorte Monothérapie L3</u> : MCLA 158</p> <p>Si anti-EGFR en L1 ou L2 : RP ou RC et fin du traitement > 6 mois</p>
<p>TRESOR</p> <p>Essai randomisé de Phase III évaluant l'efficacité la radiothérapie de contact par rayons X pour la préservation du rectum dans l'adénocarcinome rectal de stade intermédiaire</p>	<p>GERONTE-FRONE</p> <p>Evaluation oncogériatrique standardisée avec l'aide des outils numériques pour une prise en charge, axée sur le patient, des sujets âgés multimorbides</p>	<p>COBRAF</p> <p>Cohorte clinico-biologique prospective de patients atteints d'un cancer colorectal métastatique BRAFV600E.</p>	

COLON-RECTUM (2/2) : MSI

Néo-Adjuvant

Adjuvant

1^{ère} ligne métastatique

2^{ème} ligne métastatique et plus

CORESIM

Cohorte prospective nationale évaluant les facteurs prédictifs de résistance à l'immunothérapie chez les patients ayant un cancer colorectal métastatique avec instabilité des microsatellites

NIPIRESCUE

Nivolumab et ipilimumab chez les patients atteints d'un cancer colorectal métastatique dMMR et/ou MSI résistant aux anti-PD1 en monothérapie : étude ouverte de phase II

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

Colon MSI

CANAL ANAL

Stade III

Localement avancé

1^{ère} ligne métastatique

n^{ème} ligne métastatique

KANALRAD 0001

Essai de phase III multicentrique, prospectif comparant une chimiothérapie d'induction (DCF modifié 4 cycles) suivie de radiochimiothérapie à une radiochimiothérapie standard dans le traitement des carcinomes épidermoïdes de l'anus localement évolués (T3-4 ou N1a, b ou c)

CARCINOMES NEUROENDOCRINES DIGESTIVES

Intestin-Estomac-Pancréas

FOLFIRINEC

FOLFIRINOX vers PLATINE-ETOPOSIDE en première ligne de traitement des carcinomes neuroendocrines peu différenciés de grade 3 métastatiques gastro-entéro-pancréatique ou de primitif inconnu associé à l'établissement d'un profil moléculaire pour identification de cibles thérapeutiques et de biomarqueurs prédictifs.
Etude de phase II, multicentrique, randomisée et comparative

TUMEURS NEUROENDOCRINES DIGESTIVES

Intestin

RELUTH

Étude prospective de phase 2 randomisée évaluant les schémas de retraitement par Lutathera® ([177Lu]Lu-DOTA-TATE) chez les patients présentant une nouvelle progression de leur tumeur neuroendocrine intestinale bien différenciée.

TUMEURS SOLIDES / CIBLAGE MOLÉCULAIRE

1^{ère} ligne métastatique

2^{ème} ligne métastatique et plus

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

C-met muté

OKI-219-101 PIKture-01

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

Adjuvant

Métastatique

Li-LY (Jennifer 1364)

Mesure des lipoprotéines (a) [LP(a)] chez le sujet atteint d'un lymphœdème : Li-LY

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

RCT-SE (Dalila 1035)

Evaluation du service médical rendu de la socio-esthétique en oncologie

Colon