

AG120-C-001*

Etude de phase I, multicentrique, en ouvert, à dose croissante, et suivie d'une phase d'expansion, évaluant la sécurité, la pharmacocinétique, la pharmacodynamie et l'activité clinique de l'AG-120 administré par voie orale à des patients atteints d'hémopathies malignes avancées avec mutation du gène IDH1, avec une sous-étude auprès de patients atteints d'un syndrome myélodysplasique récidivant ou réfractaire et une sous-étude auprès de patients atteints d'hémopathies malignes avancées avec dysfonctionnement d'organes

Phase : Précoce

Type d'essai : Industriel

Etat de l'essai : Ouvert

Informations complémentaires

Essai industriel.

Pour tout renseignement complémentaire contacter le promoteur.

Informations : [Clinicaltrials.gov](https://clinicaltrials.gov).

Etablissement(s) participant(s)

> AP-HM - Centre Hospitalier Universitaire de la Conception

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Promoteur(s)

Institut de Recherches Internationales Servier

Dernière mise à jour le 21 novembre 2022