

GO42286*

Etude de phase I/II, en ouvert et multicentrique visant à évaluer la tolérance, la pharmacocinétique et l'efficacité de l'alectinib chez les patients pédiatriques présentant des tumeurs solides ou du SNC avec un réarrangement du gène ALK pour lesquelles un traitement antérieur s'est avéré inefficace ou pour lesquelles il n'y a pas de traitement satisfaisant disponible

Phase : II, Précoce

Type d'essai : Industriel

Thème spécifique : Adolescents - Jeunes Adultes, Pédiatrie

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 Timone

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Pr. Nicolas ANDRE
Investigateur principal

Promoteur(s)

Hoffmann-La Roche

[< PRÉCÉDENT](#)

[^
RETOUR AUX RÉSULTATS](#)

[SUIVANT >](#)