

Servier Pipeline

Mise à jour
Janvier 2025



SERVIER 
moved by you


Oncologie – Tumeurs Solides

Composé / Mécanisme d'action	Projet	Aire thérapeutique	Territoire	Phase	Partenaire
Vorasidenib	S95032	Tumeurs solides	Monde	PCD 1 2 3	
Ivosidenib	S95031	Tumeurs solides (nouvelle indication)	Monde	PCD 1 2 3	
Vorasidenib + temozolomide	S95032	Tumeurs solides	Monde	PCD 1 2 3	
Vorasidenib + pembrolizumab	S95032	Tumeurs solides	Monde	PCD 1/2 3	
Ivosidenib en association	S95031	Tumeurs solides (nouvelle indication)	Monde	PCD 1/2 3	
Anti-TIM3 en association	S95018	Cancer du poumon non à petites cellules	Monde	PCD 1/2 3	
Anti-CD73 combo	S95024	Cancer du poumon non à petites cellules	Monde	PCD 1/2 3	
Anti-NKG2A combo	S95029	Cancer du poumon non à petites cellules et cancer gastrique	Monde	PCD 1/2 3	
Inhibiteur de MAT2A	S95035	Tumeurs solides	Monde	PCD 1 2 3	
ND	S95043	Tumeurs solides	Monde	PCD 1 2 3	

Données à janvier 2025

DPC= Développement préclinique - ND= Not disclosed
1= phase 1, 2= phase 2, 3= phase 3

Oncologie – hémopathies malignes

Composé / Mécanisme d'action	Projet	Aire thérapeutique	Territoire	Phase	Partenaire
Ivosidenib + 7+3 (chimio)	S95031	Hémopathies malignes (nouvelle indication)	Monde	PCD 1 2 3	
Ivosidenib	S95031	Hémopathies malignes (nouvelle indication)	Monde	PCD 1 2 3	
Calaspargase pegol combo	S95015	Hémopathies malignes (nouvelle indication)	Monde	PCD 1 2 3	
Cemacabtagene ansegedleucel (Cema-Cel) Anti-CD19 Allogeneic CAR-T*	S95023*	Lymphome diffus à grandes cellules B	Licence accordée par Collectis et sous-licence accordée à Allogene*	PCD 1 2 3	
ADC CD74-Mcl1 inhibiteur + Venetoclax	S227928	Leucémie Myéloïde Aiguë R/R et Leucémie Myélomonocytaire chronique R/R	Monde	PCD 1 2 3	

Données à janvier 2025

DPC= Développement préclinique - ND= Not disclosed
1= phase 1, 2= phase 2, 3= phase 3
R/R= en rechute ou réfractaire

* Cema-Cel(ALLO501.A /S 95023) utilise la technologie d'édition de gènes TALEN® détenue par Collectis. Servier, qui détient une licence exclusive sur les produits expérimentaux anti-CD19 de Collectis, a accordé à Allogene les droits exclusifs de développement et de commercialisation de Cema-Cel aux États-Unis, dans tous les États membres de l'Union européenne et au Royaume-Uni. Pour les autres produits candidats (UCART19v1 et ALLO 501) sous-licenciés à Allogene, les activités en cours se limitent au suivi des patients des essais interrompus, conformément aux obligations réglementaires.

Neurologie et Immuno-inflammation

NEUROLOGIE

Composé / Mécanisme d'action	Projet	Aire thérapeutique	Territoire	Phase	Partenaire
Inhibiteur de LRRK2	S221237	Parkinson	Monde	PCD 1 2 3	
ND	S230815	Trouble du neurodéveloppement	Monde	PCD 1 2 3	

IMMUNO-INFLAMMATION

Composé / Mécanisme d'action	Projet	Aire thérapeutique	Territoire	Phase	Partenaire
ND	S95041	Maladie autoimmune	Monde	PCD 1 2 3	
ND	S95042	Maladie autoimmune	Monde	PCD 1 2 3	
ND	S95044	Maladie autoimmune	Monde	PCD 1 2 3	

Données à janvier 2025

DPC= Développement préclinique - ND= Not disclosed
1= phase 1, 2= phase 2, 3= phase 3

