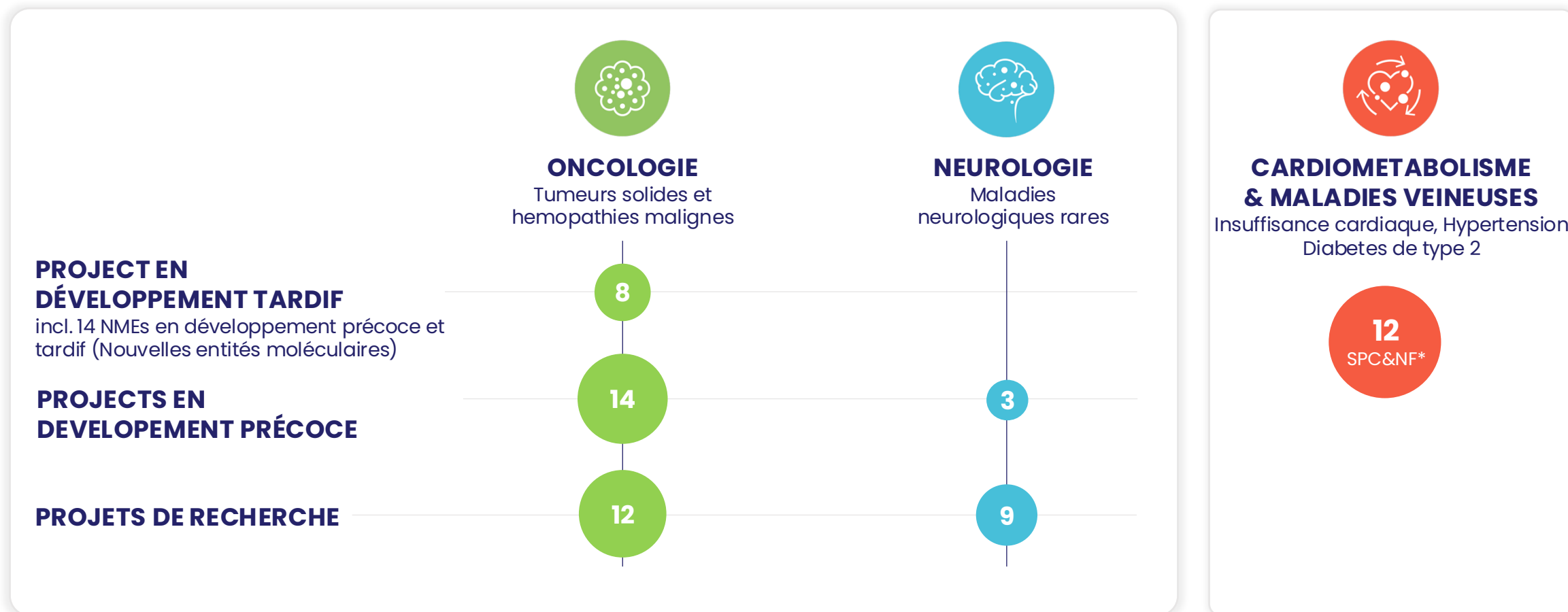


# Servier Pipeline


Janvier 2026

**SERVIER**   
moved by you

# NOUS NOUS CONCENTRONS SUR LE DÉVELOPPEMENT DE NOTRE PIPELINE



DAROVASERTIB
IVOSIDENIB
IVOSIDENIB / + Durvalumab +Gemcitabine/Cisplatine
VORASIDENIB / + temozolomide
VORASIDENIB / + pembrolizumab
S95018
S95024
S95029
S95035
S241656
S234821

Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel	Partenaire
PKC	Mélanome uvéal	<div></div>				
IDH1	Chondrosarcome	<div></div>				
	Cholangiocarcinome	<div></div>				
IDH1/2	Gliome	<div></div>				
	Gliome	<div></div>				
TIM3	Cancer du poumon non à petites cellules + en association	<div></div>				
CD73		<div></div>				
NKG2A		<div></div>				
	Cancer gastrique	<div></div>				
MAT2A	Tumeurs solides	<div></div>				
RAS/RAF		<div></div>				
DSC*		<div></div>				

	Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel	Partenaire
IVOSIDENIB / + 7+3 (chimiothérapie)	IDH1	Leucémie Myéloïde Aiguë					
IVOSIDENIB / Azacitidine / Venetoclax							
IVOSIDENIB							
S243249	MENIN	<ul style="list-style-type: none"><li>Leucémie myéloïde aiguë</li><li>Leucémie aiguë lymphoblastique</li></ul>					
S236200	DSC*	Hémopathies malignes					
S247567	DSC*						



	Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel
Troubles de l'autisme génétique	Canaux BK	<p><b>Le syndrome de l’X fragile</b> est une maladie génétique causée par une mutation du gène FMR1, entraînant une déficience de la protéine de retard mental de l’X fragile (FMRP). Cette protéine est essentielle au développement et au fonctionnement normal du cerveau. L’absence de FMRP perturbe la plasticité synaptique, un mécanisme fondamental pour l’apprentissage et la mémoire, ce qui conduit à des troubles cognitifs et comportementaux.</p> <p>Les patients atteints du syndrome de l’X fragile présentent souvent un ensemble de symptômes, notamment une déficience intellectuelle, de l’anxiété et des difficultés sociales. La maladie peut également se manifester par des caractéristiques physiques telles qu’un visage allongé et des oreilles proéminentes.</p>				

Epilepsies refractaires  
Oligonucléotide anti-sens

Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel
KCNT1	<p><b>Les encéphalopathies développementales et épileptiques (EDE)</b> liée au gène KCNT1 constituent un groupe de troubles neurologiques sévères caractérisés par des crises d'épilepsie d'apparition très précoce et des retards importants du développement. L'EDE liée au gène KCNT1 est causée par des mutations génétiques du gène KCNT1, qui perturbent le développement et le fonctionnement normaux du cerveau. Les crises sont le plus souvent réfractaires aux traitements antiépileptiques standards, ce qui complique la prise en charge thérapeutique.</p> <p>Les patients atteints d'EDE liée à KCNT1 présentent un large éventail de symptômes, incluant de sévères déficits cognitifs, des troubles moteurs et des difficultés comportementales. L'impact sur la dynamique familiale et sur la qualité de vie globale est considérable..</p> <p><a href="#">Plus d'informations à propos des ASOs</a></p>				

	Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel
Developmental and epileptic encephalopathies	DSC*	<p>Les <b>troubles du mouvement</b> constituent un groupe hétérogène de pathologies neurologiques caractérisées par des mouvements anormaux ayant un impact significatif sur le fonctionnement quotidien. Ces troubles sont souvent liés à des mutations génétiques, à des processus neurodégénératifs ou à des facteurs environnementaux affectant les voies de contrôle moteur du cerveau. Parmi les manifestations les plus fréquentes figurent des contractions musculaires soutenues et des postures anormales, ainsi que des mouvements irréguliers et rapides difficiles à maîtriser.</p> <p>Les patients atteints de troubles rares du mouvement sont souvent confrontés à des difficultés de mobilité, de communication et d'interactions sociales. L'imprévisibilité des symptômes est fréquemment associée à une détresse émotionnelle et à une altération de la qualité de vie.</p>				

	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel	Filing
Ivabradine (new formulation)	Insuffisance cardiaque					
Dapagliflozin/Bisoprolol	Insuffisance cardiaque					
Bisoprolol/Perindopril/Indapamide/Amlodipine	Hypertension					
Perindopril/Indapamide SR/Amlodipine	Hypertension					
Gliclazide/Metformin	Diabète de type 2					
Bisoprolol/Perindopril/Amlodipine	Hypertension					
Dapagliflozin/Gliclazide	Diabète de type 2					
+5 PROJETS EN COURS DE FAISABILITÉ						



