

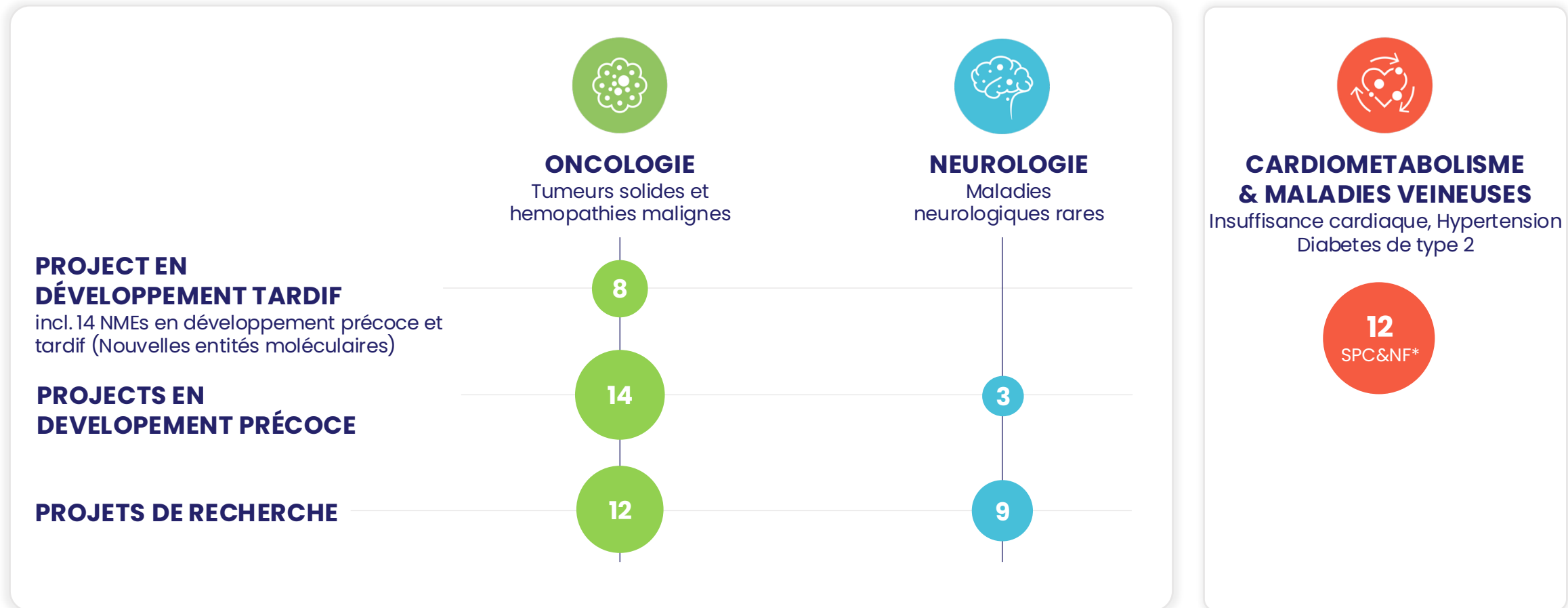
Servier Pipeline

Janvier 2026



SERVIER
moved by you

NOUS NOUS CONCENTRONS SUR LE DÉVELOPPEMENT DE NOTRE PIPELINE



	Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel	Partenaire
DAROVASERTIB	PKC	Mélanome uvéal					
IVOSIDENIB	IDH1	Chondrosarcome					
IVOSIDENIB / + Durvalumab +Gemcitabine/Cisplatin	IDH1/2	Cholangiocarcinome					
VORASIDENIB / + temozolamide	TIM3	Gliome					
VORASIDENIB / + pembrolizumab	CD73	Gliome					
S95018	NKG2A	Cancer du poumon non à petites cellules + en association					
S95024	MAT2A						
S95029	RAS/RAF	Cancer gastrique					
S95035	DSC*	Tumeurs solides					
S241656							
S234821							

	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"> Leucémie myéloïde aiguë Leucémie aiguë lymphoblastique 					
S236200	DSC*	Hémopathies malignes					Vernalis
S247567	DSC*						

	Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel
Troubles de l'autisme génétique	Canaux BK	<p>Le syndrome de l'X fragile 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>				

	Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel
Epilepsies refractaires Oligonucléotide anti-sens	KCNT1	<p>Les encéphalopathies développementales et épileptiques (EDE) 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 résistantes 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>Plus d'informations à propos des ASOs</p>				

	Cible	Indication	DPC**	Phase I/II	Phase II	Phase III Enregistrement potentiel
Developmental and epileptic encephalopathies	DSC*	<p>Les troubles du mouvement 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

