

NOM ESSAI CLINIQUE	INDICATION	PHASE	PROFIL ETUDE	DATE DE DEBUT	DUREE/DATE DE FIN	Profil patients	Etat du recrutement
PROMS	SEP RR	IV	Etude de phase IV en ouvert, à un seul bras, visant à évaluer l'efficacité, la tolérance et l'impact d'ocrelizumab sur les résultats rapportés par les patients dans la sclérose en plaques récurrente active.		MAI 2021		
CLARIFY	SEP RR		Étude prospective de deux ans visant à évaluer la qualité de vie liée à la santé chez les sujets atteints d'une maladie hautement active. de vie liée à la santé chez les sujets atteints de sclérose en plaques récurrente hautement active traitée par Mavenclad®		MAI 2021		
CLARIFY EXTENSION	SEP RR		Extension de l'étude CLARIFY MS : Étude de prolongation de deux ans visant à évaluer l'efficacité à long terme de Mavenclad® chez les participants qui ont terminé l'essai MS700568_0021 (CLARIFY MS).	MARS 2021	2 ANS	Patients de l'étude CLARIFY	Pas de recrutement (étude d'extension)
ENSEMBLE	SEP RR	IIIb	Etude prospective, multicentrique, à un seul bras, en ouvert, évaluant l'efficacité et la sécurité du traitement par Ocrelizumab chez des patients atteints de sep RR		Oct. 2021	18-55 ans SEP Récurrente Rémittente 1 poussée ou 1PDC dans les 12 derniers mois EDSS 0 à 3.5	Fin d'étude
LIBERTO	SEP RR	IIIb/IV	Etude d'extension en ouvert, à un seul bras, multicentrique, visant à évaluer l'efficacité et la tolérance du traitement par Ocrelizumab chez des patients atteints de sclérose en plaques ayant participé précédemment à une étude de phase IIIb/IV.	OCT. 2021	2 ANS DE TTT + 48 MOIS DE SUIVI	Patients de l'étude ENSEMBLE	Pas de recrutement (étude d'extension)
HERCULES	SEP SP	III	Double aveugle, absence de poussée dans les 2 ans, 12 mois de progression du handicap BTKi	MARS 2021	48 mois	18-60 ans SEP Secondairement Progressive Absence de poussée dans les 24 derniers mois EDSS 3 à 6.5	En cours
STHENOS	SEP RR	IIIb	Evaluation efficacité OFATUMUMAB en auto-injection SC mensuelle chez des patients naïfs de traitement de 18 à 45 ans VS autres 1ères lignes En ouvert EDSS 0-3	FIN 2021 (centre activé = recrutement ouvert)	15 mois	SEP Récurrente Rémittente Naïf de traitement 18-45 ans EDSS 0-3 Au moins 1 poussée ou 1 PDC dans l'année précédente	Ouvert
OCARINA II	SEP PP ou RR	III	Étude multicentrique de non-infériorité, randomisée, ouverte, à 2 bras, visant à étudier la pharmacodynamique, la sécurité et les effets radiologiques et cliniques de l'Ocrelizumab sous-cutané par rapport à l'Ocrelizumab intraveineux chez des patients atteints de SEP. OCRELIZUMAB IV versus SC	Mars 2022	48 Semaines	SEP Récurrente Rémittente ou Primaire Progressive 18-65 ans EDSS 0-6.5	A venir
ACTISAVE	AVC	II/III	Etude adaptative de tolérance et d'efficacité du Glenzocimab à dose unique, randomisée contre placebo, en parallèle et en double aveugle, multicentrique, multinationale, utilisé comme adjuvant du traitement de référence de l'AVC ischémique aigu survenu dans les 4,5 heures des premiers symptômes	prochainement		AVC	A venir
COVISEP	toutes		Etude académique observationnelle SEP et Covid	Mars 2020		Patients ayant une SEP et ayant contracté le Covid 19	En cours
EPISEP	toutes		Enquête sur la qualité des parcours de soins des patients SEP basée sur l'expérience des patients et des proches aidants (questionnaire en ligne ou papier)	Été 2021	Fin 2021 ?	Patients atteints de sep RR/PP/SP et leurs aidants	En cours
WORKSEP	toutes		validation d'un questionnaire évaluant les difficultés au travail est sous l'égide de la SFSEP et de l'ARSEP.	prochainement		CIS SEP RR, SP, PP	A venir
TRIO	SEP		Etude de non infériorité comparant le rituximab à l'ocrelizumab dans la Sclérose en Plaques de forme rémittente	prochainement	24 mois	SEP RR avec indication à l'utilisation de l'Ocrelizumab 18 ans minimum	A venir