

OPENBARE BELANGENVERKLARING, VERTROUWELIJKHEIDSVERKLARING EN VERKLARING INZAKE HET HUISHOUDELIJK REGLEMENT VAN DE LEDEN EN EXTERNE EXPERTS VAN DE COMMISSIE TEGEMOETKOMING GENEESMIDDELEN (CTG) OPGERICHT IN TOEPASSING VAN DE REGELGEVINGEN BEDOELD IN ARTIKEL 122QUINQUIES-DECIES, § 2

Dit document bestaat uit twee delen, nl. de openbare belangenverklaring en de vertrouwelijkheidsverklaring. Beide documenten dienen behoorlijk te worden ingevuld. **Alle bladzijden dienen te worden ondertekend en gedateerd.** Indien het document met de hand wordt ingevuld, gelieve ervoor te zorgen dat de gevraagde informatie duidelijk leesbaar is.

OPENBARE BELANGENVERKLARING

Ik, ondergetekende, Prof. Sylvie Rottey

Instelling/Onderneming UZGent

Professioneel adres

E-mailadres

<i>Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen</i>	<i>Lid</i>	<i>Extern expert</i>
Lid of extern expert van de Commissie tegemoetkoming geneesmiddelen	Xvervangend	X

verklaar hierbij op mijn erewoord dat de enige rechtstreekse of indirecte belangen die ik in een instelling of onderneming heb waarvan de activiteiten onder de bevoegdheden van de CTG vallen, naar mijn beste weten, de hieronder genoemde zijn:

(Gelieve alle vakjes af te vinken en de instellings- of ondernemingsnaam en productnaam te specificeren in het geval van belangenverklaring¹. Gebruik daartoe indien nodig bijkomende gedagtekende en ondertekende bladen).

HANDTEKENING:

DATUM: 18 juni 2023.....

¹ Indien u een van de gearceerde vakjes afvinkt (belangenverklaring), dient u op pagina 2 bijkomende informatie te verschaffen betreffende de betrokken instelling/onderneming en producten. Indien u in Tabel 1 belangen aangeeft maar op bladzijde 2 niet de relevante informatie verschaft, dan zal uw formulier worden teruggezonden voor vervollediging.

Tabel 1

<i>Activiteit voor een instelling/onderneming met betrekking tot een bepaald product / groep producten</i>	Neen	Momenteel	Tussen 0 en 2 jaar geleden	Meer dan 2 jaar maar minder dan 5 jaar geleden ²
Werknemer	X	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Consulent ³	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
(Hoofd) Onderzoeker ⁴	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Lid van een bestuurcomité, lid van een adviesraad of gelijkwaardig orgaan	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	Periode van activiteit	Instelling/onderneming	Producten Gelieve alle producten te vermelden waarvoor u de hoofdverantwoordelijkheid droeg	Therapeutische indicatie - diagnostische of therapeutische doeleinden
Werknemer	/			

HANDTEKENING: ...

DATUM:18/06/2023.....

² U wordt verzocht informatie te verschaffen over belangen die dateren van meer dan 5 jaar geleden. Deze informatie zal niet worden gebruikt bij de beoordeling van de aangegeven belangen, maar zal nuttig zijn voor meer transparantie in verband met deze eerdere belangen.

³ Onder consulent verstaan we een expert die een vergoeding aanreket (persoonlijk, institutioneel of beide) voor het verstrekken van advies of diensten in een bepaald gebied.

⁴ zoals gedefinieerd in de wet op experimenten op mensen du 7 mai 2004

CTG 2023

	Periode van activiteit	Instelling/ onderneming	Producten Gelieve alle producten te vermelden waarvoor u als consulent optrad voor de ontwikkeling ervan.	Therapeutische indicatie - diagnostische of therapeutische doeleinden
Consulent	/			

	Periode van activiteit	Instelling/ onderneming	Activiteitengebied/ product	Therapeutische indicatie - diagnostische of therapeutische doeleinden
Lid van een stuurcomité, lid van een adviesraad of gelijkwaardig orgaan	/			

	Periode van activiteit	Instelling/ onderneming	Producten	Therapeutische indicatie - diagnostische of therapeutische doeleinden
Onderzoeker	In bijlage kunt u een oplistijng vinden van alle klinische studies met de nodige details waarvan ik hoofdonderzoeker was in de voorbije jaren (2018-2023)	Zie lijst in bijlage	Zie lijst in bijlage	Zie lijst in bijlage

HANDTEKENING:

DATUM:18 juni 2023.....

Ik heb financiële belangen in een instelling/onderneming die activiteiten onderneemt met betrekking tot geneesmiddelen of gezondheidsproducten van:	NEEN	JA	Instelling/onderneming
• meer dan 50.000 euro of tegenwaarde (exclusief beleggingsfondsen)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
• minder dan 50.000 euro of tegenwaarde (exclusief beleggingsfondsen)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

	NEEN	JA	Instelling/onderneming en productnaam
Ik bezit een octrooi voor een product	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

BELANGEN VAN FAMILIELEDEN OF PARTNER⁵

NEEN	JA	Instelling/onderneming en productnaam	Type belang
<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		

Naast de hierboven vermelde belangen, verklaar ik hierbij op mijn erewoord dat ik geen andere belangen heb of andere feiten weet die ter kennis dienen te worden gebracht van de CTG en het publiek. In het geval van eender welke andere belangen of feiten, gelieve te specificeren:

HANDTEKENING:

DATUM:18 juni 2023.....

⁵ Het betreft huidige directe belangen van leden van het gezin die op hetzelfde adres verblijven zoals echtgenoot, partner, kind etc... Er wordt gevraagd om deze belangen op te geven om redenen van transparantie, zij worden verder echter niet in rekening gebracht om te oordelen of er belangenconflicten bestaan. Om redenen van bescherming van het privéleven moet de naam van het lid van het gezin niet opgegeven alsook niet de relatie. Voor het opgeven van het type van belang gelden hoofdzakelijk de activiteiten vermeld onder tabel 1 van dit document (zie p. 2).

Bij wijzigingen aan bovenvermelde gegevens te wijten aan het feit dat ik bijkomende belangen heb verworven, zal ik de CTG daarvan onmiddellijk op de hoogte brengen en een nieuwe openbare belangenverklaring invullen met een nauwkeurige beschrijving van de wijzigingen. Deze verklaring ontslaat mij niet van mijn plicht om elk potentieel strijdig belang aan te geven bij de start van om het even welke CTG-activiteit waaraan ik deelneem.

VERTROUWELIJKHEIDSVERKLARING

Met het oog op de volgende definities:

“**CTG-activiteiten**” omvatten elke vergadering (inclusief de voorbereiding en opvolging van vergaderingen, daarmee verbonden besprekingen of eender welke andere aanverwante activiteit) van de CTG of eender welke andere gelijkaardige meeting, activiteiten als expert bij beoordelingen, en activiteiten als expert bij adviesvorming.

“**Vertrouwelijke Informatie**” betekent alle informatie, feiten, data en andere zaken waarvan ik rechtstreeks of indirect kennis verwerf ten gevolge van mijn CTG-activiteiten.

“**Vertrouwelijke Documenten**” omvatten alle ontwerpen, voorbereidende informatie, documenten en ander materiaal, samen met elke daarin vervatte informatie, waartoe ik rechtsreeks of indirect toegang heb tengevolge van mijn deelname aan CTG-activiteiten. Daarnaast zullen alle door mij gemaakte documenten of aantekeningen betreffende Vertrouwelijke Informatie of Vertrouwelijke Documenten behandeld worden als Vertrouwelijke Documenten.

Begrijp ik dat ik kan worden uitgenodigd om rechtstreeks of indirect deel te nemen aan bepaalde CTG-activiteiten en verklaar hierbij bewust te zijn van mijn verplichtingen om de vertrouwelijkheid te respecteren en verbind ik mij ertoe, zowel tijdens mijn deelname aan CTG-activiteiten als erna:

- alle vertrouwelijke informatie en vertrouwelijke documenten als strikt vertrouwelijk te behandelen.
- Garanderen de vertrouwelijkheid van externe deskundigen en vertrouwelijke documenten wanneer ik contact op met een externe deskundige in het kader van een dossier
- geen vertrouwelijke informatie of vertrouwelijke documenten te onthullen (of eender welke andere persoon toe te laten die te onthullen) op welke manier en aan welke derde partij ook.
- geen vertrouwelijke informatie of vertrouwelijke Documenten te gebruiken (of eender welke andere persoon toe te laten die te gebruiken) voor andere doeleinden dan voor mijn werkzaamheden in verband met CTG-activiteiten.
- vertrouwelijke informatie of vertrouwelijke documenten te vernietigen zodra ik deze niet langer nodig heb.
- mij te onthouden van ieder deloyaal gedrag ten aanzien van de CTG of eraan mee te werken.

HANDTEKENING:

DATUM:

Deze verbintenis is niet beperkt in tijd maar is niet van toepassing op elk document of elke informatie waarvan ik redelijkerwijs kan aantonen dat ik er reeds voor de datum van onderhavige verbintenis kennis van had, of die openbaar wordt gemaakt op een andere wijze dan door schending van de hierboven vermelde verbintenissen.

VERKLARING INZAKE DE GEDRAGSCODE MET BETREKKING TOT BELANGENCONFLICTEN

Ik, ondergetekende, verklaar hierbij dat ik kennis genomen heb van de bepalingen voorzien in het huishoudelijk reglement van de CTG en dat ik deze zal naleven.

VERKLARING INZAKE HERNIEUWING

Ik, ondergetekende, verklaar hierbij mij ertoe te verbinden jaarlijks de openbare belangenverklaring, vertrouwelijkheidsverklaring en verklaring inzake het huishoudelijk reglement van de CTG te hernieuwen.

HANDTEKENING:

DATUM:

**VERKLARING INZAKE DE REGLEMENTERING VAN HET HUISHOUELIJK REGLEMENT
MET BETREKKING TOT DE CONTACTEN TUSSEN DE LEDEN VAN DE CTG, DE
AANGEDUID EXTERNE EXPERTEN EN DE AANVRAGERS**

Ik, ondergetekende, verklaar hierbij dat ik kennis genomen heb van de bepalingen voorzien in het huishoudelijk reglement van de CTG ter hoogte van artikel 20 bis en dat ik deze zal naleven.

HANDTEKENING:

DATUM:

Company	Study protocol	Type of study	Date start	Compound	Type of therapy	Combined with	Indication
Abbvie	M15-891	Phase 1	16-jan-18	ABBV-181	Monotherapy and combination therapy	Rovalpituzumab tesirine and venetoclax	Advanced solid tumors
ADC Therapeutics	ADCT-301-103	Phase 1	13-jul-21	ADCT-301	Monotherapy and combination therapy	Pembrolizumab	Advanced solid tumors
Adial Nortye	AN2025H0301	Phase 3	01-dec-21	Buparlisib	Combination therapy	Paclitaxel	Squamous cell carcinoma of the head and neck
Amgen	20140318	Phase 1/2	27-mrt-17	Talmogene Laherparepvec	Monotherapy and combination therapy	Pembrolizumab	Advanced solid tumors
Amgen	20180101	Phase 1	17-jun-19	AMG 160	Monotherapy and combination therapy	Pembrolizumab, etanercept and baricitinib	Metastatic castration-resistant prostate cancer
Amgen	20180144	Phase 1	15-feb-21	AMG 256	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
Amgen	20190136	Phase 1	19-feb-21	AMG 994	Monotherapy and combination therapy	AMG 404	Advanced solid tumors
Amgen	20200040	Phase 1	11-mrt-21	AMG 757	Combination therapy	Dexamethasone	Neuroendocrine prostate cancer
Amgen	20210102	Phase 1	17-jan-22	AMG 552	Monotherapy and combination therapy	Docetaxel	Non-small cell lung cancer
Amgen	20210023	Phase 1/2	09-feb-22	AMG 193	Monotherapy and combination therapy	Docetaxel	Advanced solid tumors
Amgen	20210104	Phase 1	06-jul-22	AMG 552	Monotherapy	n/a	
arGEN-X	ARGX-117-2001	Phase 1/2	20-apr-20	ARGX-117	Monotherapy	n/a	COVID-19+ adults
Astellas	7465-CL-0301	Phase 3	14-feb-19	Enfortumab Vedotin	Monotherapy	n/a	Urothelial cancer
Aveo therapeutics	AV-951-15-303	Phase 3	27-jan-22	Tivozanib Hydrochloride	Monotherapy	n/a	Renal cell carcinoma
Aveo therapeutics	Tinivo-2	Phase 3	20-may-22	Tivozanib	Monotherapy and combination therapy	Nivolumab	Renal cell carcinoma
Bayer	BAY 94-9343 / 18329	Phase 1	08-feb-19	BAY 94-9343 (anelumab ravansine)	Monotherapy and combination therapy	Itraconazole	Advanced solid tumors
Bicycle	BT5528-100	Phase 1/2	09-aug-21	BT5528	Monotherapy and combination therapy	Nivolumab	Advanced solid tumors
Biogen MA Inc.	221AD302	Phase 3	26-apr-17	Aducanumab	Monotherapy	n/a	Alzheimer's disease
Biontech	BNT113-01	Phase 2	12-mei-21	BNT113	Combination therapy	Pembrolizumab	Squamous cell carcinoma of the head and neck
BMS	CA209-714	Phase 2	14-okt-16	Ipilimumab	Combination therapy	Nivolumab	Squamous cell carcinoma of the head and neck
BMS	CA209-914	Phase 3	22-dec-17	Nivolumab + Ipilimumab	Monotherapy and combination therapy	n/a	Renal cell carcinoma
BMS	CA027-002	Phase 1/2	23-nov-18	BMS-986253	Combination therapy	Nivolumab and nivolumab + ipilimumab	Advanced solid tumors
BMS	CA209-7DX	Phase 3	10-mrt-20	Nivolumab	Combination therapy	Docetaxel	Metastatic castration-resistant prostate cancer
BMS	CA045-009	Phase 3	03-jun-20	Nivolumab + NKTR-214	Monotherapy and combination therapy	n/a	Muscle invasive bladder cancer
BMS	CA022-001	Phase 1/2	06-aug-20	BMS-986218	Monotherapy and combination therapy	Nivolumab	Advanced solid tumors
BMS	CA044-001	Phase 1/2	16-nov-20	BMS-986310	Monotherapy and combination therapy	Nivolumab	Advanced solid tumors
BMS	CA102-003	Phase 1	planned	BMS-986416	Monotherapy and combination therapy	Nivolumab	
Boehringer Ingelheim	OSE 1443-0001	Phase 1	21-apr-20	BI 765063 + BI 754091	Monotherapy and combination therapy	n/a	Advanced solid tumors
Boehringer Ingelheim	1472-0001	Phase 1	06-jul-21	BI 1823911 + BI 1701963	Monotherapy and combination therapy	n/a	Advanced solid tumors
BSMO	1.200.264	Phase 2	06-mrt-17	Afatinib	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
BSMO	1-2018 BSMO	Phase 2	31-dec-19	Olaparib	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
Debiopharm international	Debio 1143-SCCHN-301	Phase 3	13-nov-20	Debio 1143	Combination therapy	Chemoradiation	Locally advanced squamous cell carcinoma of the head and neck
Eli Lilly and Company	J1C-MC-JZDA	Phase 1	14-dec-18	LY3415244	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
EORTC	EORTC 1559	Other	08-feb-18	Monalizumab, Monalizumab + Durvalumab, INCAGN01876, Afatinib, Palbociclib, Niraparib	Monotherapy	n/a	Squamous cell carcinoma of the head and neck
EORTC	EORTC 1740	Phase 2	07-mei-20	Durvalumab	Combination therapy	Radiotherapy and radiotherapy + Tremelimumab	Squamous cell carcinoma of the head and neck
Exelixis	XL184-021	Phase 1	07-jun-19	XL184	Monotherapy and combination therapy	Atezolizumab	Advanced solid tumors
Exelixis	XL092-001	Phase 1	30-nov-21	XL092	Monotherapy and combination therapy	Atezolizumab, avelumab	Advanced solid tumors
F. Hoffmann-La Roche Ltd	BP40234	Phase 2	13-sep-18	RO6874281	Combination therapy	Atezolizumab	Advanced solid tumors
F. Hoffmann-La Roche Ltd	BP42230	Phase 1	06-apr-21	RO7121932	Monotherapy	n/a	Multiple sclerosis
F. Hoffmann-La Roche Ltd	BE43244	Phase 1	21-nov-21	RO7444973	Monotherapy	n/a	MAGE-A4 positive advanced solid tumors
Galapagos	GLPG3667-CL-118	Phase 1	13-jul-21	GLPG3667	Monotherapy	n/a	Healthy male adults
Genentech, Inc.	GO39733	Phase 1	21-dec-17	RO7198457	Monotherapy and combination therapy	Atezolizumab	Advanced solid tumors
Genentech, Inc.	GO41596	Phase 1	31-mei-21	XmAb24306	Monotherapy and combination therapy	Atezolizumab	Advanced solid tumors
Gilead Sciences	IMMU-132-13	Phase 3	22-mrt-22	Sacituzumab Govitecan	Monotherapy	n/a	Urothelial cancer
Goethe University	Sunniforecast	Phase 2	03-nov-17	Nivolumab + Ipilimumab	Combination therapy	n/a	Non-clear cell renal cell carcinoma
H3 Biomedicine	H3B-6527-G000-101	Phase 1	29-mei-19	H3B-6527	Monotherapy	n/a	Advanced hepatocellular carcinoma or intrahepatic cholangiocarcinoma
Incyte	INCB99280-112	Phase 1	18-sep-20	INCB099280	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors

Company	Study protocol	Type of study	Date start	Compound	Type of therapy	Combined with	Indication
Incyte	MCLA-145-CL01	Phase 1	27-okt-20	MCLA-145	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
Incyte	INCB86550-102	Phase 1	30-apr-21	INCB086550	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
Incyte	INCB99318-122	Phase 1	15-dec-21	INCB099318	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
Incyte	INCA0186-101	Phase 1	14-okt-22	INCA0186	Monotherapy and combination therapy	Retifanlimab, INCB106385	Advanced solid tumors
Incyte	INCA32459-101	Phase 1	07-mrt-23	INCA32459	Monotherapy	n/a	
Ipsen	Replica	Phase 4	12-nov-19	Cabozantinib	Monotherapy	n/a	Renal cell carcinoma
ISA therapeutics	ISA101b-OPC-03-19	Phase 2	09-aug-21	ISA101b + cemiplimab	Combination therapy	n/a	Oropharyngeal cancer
ITEOS	IO-001	Phase 1	22-jan-19	EOS100850	Monotherapy and combination therapy	Pembrolizumab, carboplatin + paclitaxel	Advanced solid tumors
ITEOS	IO-002	Phase 1/2	23-dec-19	EOS884448	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
ITEOS	A2A-004	Phase 1	02-jun-21	Inupadenant	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
Janssen	42756493BLC3001	Phase 3	22-feb-18	Erdafitinib	Monotherapy	n/a	Urothelial cancer
Janssen	64091742PCR2002	Phase 1b/2	29-mrt-19	Niraparib + Cetrelimab, Niraparib + Abiraterone Acetate + Prednisolon	Combination therapy	n/a	Metastatic castration-resistant prostate cancer
Janssen	42756493CAN2002	Phase 2	15-jan-20	Erdafitinib	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors with FGFR gene alterations
Janssen	6765200PCR1001	Phase 1	22-okt-20	Niraparib + Abiraterone acetate	Combination therapy	n/a	Metastatic castration-resistant prostate cancer
Kling Biotherapeutics	KBA1412-101	Phase 1	25-mei-22	KBA1412	Monotherapy and combination therapy	Pembrolizumab	
Merck KGaA	MS100070_0119	Phase 2	27-okt-22	Sacluzumab Govitecan, M6223, NKTR-255	Combination therapy	Avelumab	Urothelial cancer
Merck Sharp & Dohme Corp	MK3475-412	Phase 3	10-mei-17	Pembrolizumab	Combination therapy	Chemoradiation	Squamous cell carcinoma of the head and neck
Merck Sharp & Dohme Corp	MK3475-689	Phase 3	15-jan-18	Pembrolizumab	Monotherapy	n/a	Resectable squamous cell carcinoma of the head and neck
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-8527-003-01	Phase 1	27-sep-18	MK-8527	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK3475-676	Phase 3	09-nov-18	Pembrolizumab	Combination therapy	Bacillus-Calmette-Guerin (BCG)	Non-muscle invasive bladder cancer
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-3402-001-00	Phase 1	27-jan-20	MK-3402	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-1167-001-01	Phase 1	23-apr-20	MK-1167	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-8541-001-02	Phase 1	13-jan-21	MK-8541	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK6482-013	Phase 2	21-jan-21	MK-6482	Monotherapy	n/a	Renal cell carcinoma
Merck Sharp & Dohme Corp	MK6482-011	Phase 3	07-apr-21	MK-6482 + Lenvatinib	Combination therapy	n/a	Renal cell carcinoma
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-4482-012-00	Phase 1	21-apr-21	MK-4482	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-8541-002-01	Phase 1	02-jun-21	MK-8541	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-6194-003-00	Phase 1	02-nov-21	MK-6194	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-7602-001-01	Phase 1	29-sep-22	MK-7602	Combination therapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-3508-001-02	Phase 1	31-mrt-23	MK-3508	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-7602-002-00	Phase 1	16-mei-23	MK-7602	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Merck Sharp & Dohme Corp	MK-1403-001-001	Phase 1	19-jun-23	MK-1403	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Pfizer	B9991001	Phase 3	04-aug-16	Avelumab	Monotherapy	n/a	Urothelial cancer
Pfizer	B9991003	Phase 3	22-dec-16	Avelumab + Axitinib	Combination therapy	n/a	Renal cell carcinoma
Pyxis Oncology	PYX-106-101	Phase 1	28-apr-23	PYX-106	Monotherapy	n/a	
Pyxis Oncology	PYX-201-101	Phase 1	planned	PYX-201	Monotherapy	n/a	
Regeneron Pharmaceuticals, Inc.	R6490-HV-1946	Phase 1	17-nov-20	REGN6490	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Regeneron Pharmaceuticals, Inc.	R5381-HV-1987	Phase 1	09-feb-22	REGN5381	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Regeneron Pharmaceuticals, Inc.	R7999-HV-2154	Phase 1	24-okt-22	REGN7999	Monotherapy	n/a	Healthy adults
Roche	WO29636	Phase 3	15-sep-15	Atezolizumab	Monotherapy	n/a	Muscle invasive bladder cancer
Roche	BO42843	Phase 3	08-apr-21	Atezolizumab	Monotherapy	n/a	Muscle invasive bladder cancer
Saubris Biotherapeutics	6SBT1-JK08	Phase 1	19-apr-23	JK08	Monotherapy	n/a	
Sanofi	ACT15377	Phase 1/2	23-jul-18	Isatuximab	Monotherapy and combination therapy	Atezolizumab	Advanced solid tumors
Sanofi	TED15297	Phase 1	27-feb-20	SAR441000	Monotherapy and combination therapy	Cemiplimab	Advanced solid tumors
Servier	CL1-95012-001	Phase 1/2	09-feb-22	PRS-344/S095012	Monotherapy	n/a	Advanced solid tumors
T-knife GmbH	TK-8001-01	Phase 1/2	15-dec-21	TK-8001	Monotherapy	n/a	MAGE-A1 positive HLA-A*02:01 positive advanced solid tumors