

Communiqué de presse

Les résultats de 23 études cliniques promues par Unicancer présentés à l'ESMO 2021

Paris, le 22 septembre 2021 – Comme chaque année, le département Recherche d'Unicancer a présenté les résultats de ses études lors de l'ESMO (European Society for Medical Oncology), qui s'est tenu du 16 au 21 septembre 2021. Un Congrès qui a rassemblé les forces vives de la communauté de la recherche en oncologie. Signe du dynamisme et de l'excellence de sa recherche, 23 études promues par Unicancer ont été sélectionnées cette année.

Premier promoteur académique d'essais cliniques en oncologie au niveau européen, avec plus de 100 essais cliniques actifs promus par son département Recherche en 2020, Unicancer a présenté les résultats de ses travaux à travers :

- 3 oraux
- 4 mini-oraux
- 16 posters

« Nos communications lors de l'ESMO 2021 symbolisent l'excellence ainsi que la capacité d'innovation de la recherche Unicancer, acteur majeur de la cancérologie engagé pour construire activement, l'oncologie de demain », promet le Pr Jean-Yves Blay, président d'Unicancer.

Résultats des études promues par Unicancer sélectionnées pour une présentation orale : PEACE1, PRODIGE 24 et REGOBONE

Pour toute information complémentaire : www.unicancer.fr

ÉTUDE PEACE 1 : + 2,5 années de survie sans progression pour les patients atteints d'un cancer de la prostate

Dans l'étude PEACE-1, le Pr. Karim Fizazi et ses collègues ont étudié l'ajout de l'abiratèrone à l'hormono-chimiothérapie standard constituée de l'association d'un traitement par suppression androgénique (ADT) au docétaxel chez 1173 patients souffrant d'un cancer métastatique de la prostate de découverte récente. Les résultats démontrent une augmentation de la survie sans progression de 2,5 ans en médiane et une réduction de 25% du risque de décès. Cette augmentation de la survie globale est observée alors même que 84% des patients du groupe contrôle ont reçu de l'abiratèrone (ou un médicament équivalent) comme traitement de rattrapage après progression de la maladie, renforçant la stratégie d'utilisation de l'abiratèrone dès le début du traitement. Pour le groupe de patients avec une forte charge

tumorale, ce bénéfice en termes de survie globale représente une augmentation médiane de 18 mois d'espérance de vie. La tolérance du traitement est bonne dans l'ensemble, sans effets cumulatifs de la combinaison des trois médicaments utilisés.

ÉTUDE PRODIGE 24 : allongement de la survie globale et sans progression des patients atteint d'un cancer du pancréas localisé

L'étude Prodiges 24-CCTG PA.6 a évalué l'efficacité d'une polychimiothérapie, le FOLFIRINOX (oxaliplatine, acide folinique, irinotécan et 5-fluorouracile) par rapport au traitement adjuvant (traitement complémentaire qui augmente l'efficacité d'un traitement principal, dans le cas présent une chirurgie) de référence, la gemcitabine, chez des patients ayant été opérés d'un cancer du pancréas localisé. Cette étude internationale, coordonnée par le Pr. Thierry CONROY, a inclus 493 patients issus de 77 centres en France et au Canada. La publication dans le New England Journal of Medicine des premiers résultats de l'étude en 2018, avec un suivi médian de 33,6 mois, a entraîné un changement de standard dans la prise en charge de ces patients. Les données sont à présent plus matures avec un suivi médian de 69,7 mois et les résultats confirment l'intérêt du FOLFIRINOX en traitement adjuvant, avec un allongement de la médiane de la survie sans progression (21,4 mois vs 12,8 mois), de la médiane de survie globale (53,5 mois vs 35,5 mois) et du délai médian d'apparition des métastases (29,4 mois vs 17,7 mois). Le risque de décès lié au cancer est diminué de 35%, un résultat très significatif. Le FOLFIRINOX reste donc le traitement le plus efficace pour la chimiothérapie adjuvante chez des patients opérés pour un cancer du pancréas localisé.

ÉTUDE REGOBONE : efficacité du regorafenib pour les patients atteints de sarcomes des os métastatiques

REGOBONE, une étude menée par Pr. Florence Duffaud, évalue l'efficacité du regorafenib à un placebo chez des patients atteints de sarcomes des os métastatiques ou en rechute. L'efficacité du regorafenib est évaluée indépendamment dans 5 cohortes pour les ostéosarcomes, chondrosarcomes, sarcomes d'Ewing, sarcomes réarrangés sur CIC et chordomes. Ce sont les résultats de cette dernière cohorte qui ont été présentés à la conférence de l'ESMO 2021.

L'objectif de l'étude pour la cohorte chordomes est de montrer que le regorafenib permet une amélioration de 35% du nombre de patient n'ayant pas eu de progression de leur maladie à 6 mois.

Les résultats de 23 (7 dans le bras placebo et 16 dans le bras regorafenib) des 27 patients adultes atteints d'un chordome ayant participé à l'étude ont permis de montrer que sous regorafenib, le taux de patients sans progression de la maladie est de 40% avec une médiane de survie sans progression du sarcome de 8,2 mois. Cependant, pour les patients recevant le placebo, le taux de patients sans progression est également de 40% avec une médiane de survie sans progression de 10,1 mois.

En conclusion, l'étude REGOBONE n'a pas permis de démontrer un bénéfice du traitement avec regorafenib pour les patients souffrant de chordomes.

À PROPOS D'UNICANCER

Unicancer est l'unique réseau hospitalier français dédié à 100 % à la lutte contre le cancer et la seule fédération hospitalière nationale dédiée à la cancérologie. Il réunit 18 Centres de lutte contre le cancer (CLCC), établissements de santé privés à but non lucratif, répartis sur 20 sites hospitaliers en France. Les CLCC prennent en charge près de 540 000 patients par an (en court-séjour, HAD et actes externes).

Unicancer est aussi le premier promoteur académique d'essais cliniques en oncologie, à l'échelle européenne, avec 106 essais cliniques actifs promus, près de 8000 patients inclus, 64 000 patients enregistrés dans la base de données ESME.

Reconnu comme leader de la recherche en France, le réseau Unicancer bénéficie d'une réputation mondiale avec la production d'un tiers des publications françaises d'envergure internationale en oncologie (source :

étude bibliométrique/ Thomson Reuters). Au total, plus de 600 essais cliniques (inclusions ou suivis) sont promus en 2020 par le réseau Unicancer, 14% des patients des CLCC sont inclus dans les essais cliniques et plus de la moitié des PHRC dévolus aux CLCC.

Les 18 CLCC et la direction R&D d'Unicancer sont certifiés ISO 9001:2015 pour leur recherche clinique.

>> Pour en savoir plus : www.unicancer.fr

CONTACT PRESSE

Michael Canovas : m-canovas@unicancer.fr – 07.83.71.82.71