

## Groupe UNICANCER : les présentations des Centres de lutte contre le cancer au congrès de l'ASCO 2015

Les Centres de lutte contre le cancer (CLCC) sont fortement représentés au 51<sup>e</sup> congrès de l'ASCO (American Society of Clinical Oncology), le principal rendez-vous de la communauté internationale de cancérologues.

**32 communications orales et plus de 130 posters et posters-discussion sont affiliés** à des médecins-chercheurs des CLCC, dont 39 posters et 9 communications orales pour lesquels ils sont premier auteur. Selon l'Institut National du Cancer (INCa), **la France est n°1 des pays européens avec 442 abstracts retenus** (présentations orales et posters confondus).

Par ailleurs, pour sa 13<sup>e</sup> participation à ce congrès, R&D UNICANCER réaffirme son rôle d'acteur majeur de la cancérologie française.

**2 présentations orales et 4 posters sur des essais promus par R&D UNICANCER** en collaboration avec des CLCC ont été sélectionnés pour cette édition 2015.

Nous vous invitons à découvrir dans ce communiqué **les 9 communications orales des CLCC et de R&D UNICANCER** présentées à ce congrès qui se tient du 29 mai au 2 juin 2015 à Chicago (Etats-Unis)

## CANCER DU SEIN INFLAMMATOIRE

### ➤ Une étude sur la valeur pronostique des CTC dans le cancer du sein inflammatoire

**Pr Jean-Yves Pierga – Institut Curie (CLCC de Paris) / R&D UNICANCER**

**Présentation orale sur les essais BEVERLY1 et BEVERLY2**

**Session :** New diagnostics: When actionable is objectionable

**Date :** Lundi 1<sup>er</sup> juin, 10h20 (heure locale)

**Lieu :** E Hall D1

**Le Pr Jean-Yves Pierga**, présentera les résultats de l'analyse combinée des taux de CEC/CTC et de leurs variations à partir des études Beverly1 et Beverly2. Ces études évaluaient le bevacizumab associé à une chimiothérapie en traitement néoadjuvant de patientes ayant un cancer du sein inflammatoire HER2-négatif (Beverly1) et HER2-positif (Beverly2, en association avec le trastuzumab). Les CEC/CTC étaient prélevés avant début du traitement néoadjuvant, après 4 cycles, avant chirurgie et avant démarrage du traitement adjuvant. Cette analyse, menée sur un total de 152 patientes, porte sur l'étude de la corrélation des variations de CEC et/ou de CTC avec la réponse pathologique, d'après la relecture centralisée, mais également sur la corrélation des taux de CTC avec les données de survie sans maladie et survie globale à 3 ans.

**Abstract n° 108 :** [http://abstract.asco.org/156/AbstView\\_156\\_148972.html](http://abstract.asco.org/156/AbstView_156_148972.html)

## CANCER DE LA PROSTATE

### ➤ Une étude de phase III comparant deux protocoles dans le cancer de la prostate

**Dr Christian Carrie – Centre Léon Bérard (CLCC de Lyon) / R&D UNICANCER**

**Présentation orale sur l'essai GETUG-AFU 16**

**Session :** Genitourinary (Prostate) Cancer

**Date :** Dimanche 31 mai, 11h45 (heure locale)

**Lieu :** E Arie Crown Theater

**Le Dr Christian Carrie** présentera les résultats d'une étude randomisée de phase III proposée aux patients atteints de cancer de la prostate. L'étude a permis de comparer deux protocoles thérapeutiques : d'une part une radiothérapie seule dite « de rattrapage » et d'autre part une radiothérapie associée à une hormonothérapie. Le traitement s'adressait aux patients ayant eu une prostatectomie et étant en situation de récurrence (avec une remontée du taux de PSA) afin de prévenir la rechute de leur cancer. Le protocole de soins testé associait une hormonothérapie courte de 6 mois et une radiothérapie. 750 patients ont été inclus dans cet essai entre 2006 et 2010. Les résultats qui seront présentés sont prometteurs.

**Abstract n° 5006 :** [http://abstract.asco.org/156/AbstView\\_156\\_147682.html](http://abstract.asco.org/156/AbstView_156_147682.html)

## SARCOMES – *Thérapies ciblées*

### ➤ Une étude de phase II associant une thérapie ciblée à des soins de support pour traiter un cancer digestif rare

**Pr Jean-Yves Blay – Centre Léon Bérard (CLCC de Lyon)**

**Présentation orale sur l'essai PAZOGIST**

**Session :** Sarcoma

**Date :** Lundi 1<sup>er</sup> juin, 17h (heure locale)

**Lieu :** S504

**Le Pr Jean-Yves Blay** présentera les résultats de l'étude PAZOGIST, étude de phase II randomisée. Cet essai a permis d'évaluer l'efficacité d'un traitement associant une molécule de thérapie ciblée, le pazopanib, associée à des soins de support comparé au traitement standard : des soins de support seuls. Il s'adressait aux patients atteints de GIST (un cancer digestif très rare) métastatique et/ou localement avancé, non opérable, réfractaires aux deux molécules de thérapie ciblée habituellement indiquée : l'imatinib et au sunitinib. 81 patients ont été inclus dans cet essai. Les résultats dévoilés à l'ASCO sont concluants.

**Abstract n° 10506 :** [http://abstract.asco.org/156/AbstView\\_156\\_149452.html](http://abstract.asco.org/156/AbstView_156_149452.html)

### ➤ Une étude de phase II prometteuse sur une thérapie ciblée dans un cancer rare

**Dr Olivier Mir – Gustave Roussy (CLCC de Villejuif)**

**Présentation orale sur l'étude REGOSARC**

**Session :** Sarcoma

**Date :** Lundi 1<sup>er</sup> juin, 16h12 (heure locale)

**Lieu :** S504

**Le Dr Olivier Mir** présentera les résultats de l'étude REGOSARC, une étude clinique de phase II, randomisée, contre placebo en double aveugle d'une thérapie ciblée (regorafenib) chez 110 patients atteints de leiomyosarcome ou d'un autre type de sarcome des tissus mous sur la survie sans progression de leur cancer et la survie globale. Le regorafenib est un inhibiteur des tyrosines kinases qui a démontré son efficacité sur les tumeurs gastro-intestinales. Les résultats obtenus sur les sarcomes sont prometteurs.

**Abstract n° 10504 :** [http://abstracts.asco.org/156/AbstView\\_156\\_144451.html](http://abstracts.asco.org/156/AbstView_156_144451.html)

**CANCER DU POUMON****➤ Une étude de phase III qui compare deux thérapies ciblées****Pr Jean-Charles Soria – Gustave Roussy (CLCC de Villejuif)****Présentation orale sur l'essai Lux Lung 8****Session :** Lung Cancer—Non-Small Cell Metastatic**Date :** Dimanche 31 mai, 8h24 (heure locale)**Lieu :** N Hall B1

**Le Pr Jean-Charles Soria**, présentera les résultats de l'étude clinique Lux Lung 8 de phase III chez des patients atteints d'un carcinome épidermoïde du poumon sur la survie sans progression de la pathologie et la survie globale de 2 thérapies ciblées, l'afatinib comparé à l'erlotinib, l'un des standards actuels, en seconde ligne de traitement. Il s'agit de la plus grande étude randomisée jamais réalisée en seconde ligne. Cette étude montre que l'afatinib diminue de 19% le risque de progression de la pathologie mais aussi le risque de décès, comparé à l'erlotinib. Les données de réponse et de qualité de vie montrent également une supériorité de l'afatinib.

**Abstract n° 8002 :** [http://abstracts.asco.org/156/AbstView\\_156\\_145877.html](http://abstracts.asco.org/156/AbstView_156_145877.html)**➤ Une étude de phase II qui associe des thérapies ciblées pour vaincre les résistances****Dr David Planchard – Gustave Roussy (CLCC de Villejuif)****Présentation orale****Session :** Lung Cancer—Non-Small Cell Metastatic**Date :** Dimanche 31 mai, 10h (heure locale)**Lieu :** N Hall B1

Dans une étude de phase II menée chez des patients atteints d'un cancer du poumon métastatique non à petites cellules qui présente une mutation BRAFV600E, **le Dr David Planchard**, a associé deux thérapies ciblées qui agissent sur 2 voies différentes, le dabrafenib (inhibiteur de la voie BRAF) et le trametinib (inhibiteur de la voie MEK) afin d'évaluer l'efficacité et le profil de toxicité de ces 2 molécules combinées. Le dabrafenib seul permet d'obtenir un taux de réponse global de 32%. Associé au trametinib, le taux de réponse global grimpe alors à 63%, avec des effets secondaires gérables.

**Abstract n°8006 :** [http://abstracts.asco.org/156/AbstView\\_156\\_147124.html](http://abstracts.asco.org/156/AbstView_156_147124.html)

**ESSAIS PRECOCES***Immunologie***➤ Une étude sur l'utilisation d'une nouvelle molécule en association à l'immunothérapie**

**Dr Carlos Alberto Gomez-Roca – Institut universitaire de cancer de Toulouse, Oncopôle – Claudius Regaud (CLCC de Toulouse)**

**Présentation orale sur l'essai BP27772**

**Session :** Developmental Therapeutics—Immunotherapy

**Date :** Lundi 1<sup>er</sup> juin, 14h39 (heure locale)

**Lieu :** S406

**Cet essai de phase I** évalue la molécule RG7155 chez des patients présentant une tumeur solide ou une synovite villonodulaire pigmentée (SVNP). Cet anticorps monoclonal, en se fixant au récepteur CS1F-R, bloque l'action des macrophages associés à la tumeur, marqueur de mauvais pronostic de certains cancers.

Les résultats obtenus chez 73 patients (44 patients avec une tumeur solide et 29 SVNP) montrent que le RG7155 est bien toléré et avec une activité biologique confirmée au niveau de l'environnement tumoral faisant du RG7155 un traitement encourageant en association à l'immunothérapie. Ceci sera évalué dans le cadre d'un essai de phase Ib associant le RG7155 au Mab-PDL1, actuellement en cours à l'IUCT.

**Abstract n° 3005 :** [http://abstract.asco.org/156/AbstView\\_156\\_149571.html](http://abstract.asco.org/156/AbstView_156_149571.html)

*Thérapies ciblées – Cancer pédiatrique***➤ Un essai de phase I évaluant des thérapies ciblées chez les enfants**

**Dr Birgit Geoerger – Gustave Roussy (CLCC de Villejuif)**

**Présentation orale**

**Session :** Pediatric Oncology I

**Date :** Samedi 30 mai, 16h24 (heure locale)

**Lieu :** S504

**Le Dr Birgit Geoerger**, exposera les premiers résultats d'une thérapie ciblée (ceritinib) qui inhibe la voie ALK chez des enfants atteints de différents types de tumeurs exprimant toutes une mutation ALK. Cette molécule a déjà prouvé son efficacité chez des patients adultes atteints d'un cancer du poumon non à petites cellules et exprimant ALK. 20 jeunes patients ont été inclus dans cet essai multicentrique international (22 centres de 10 pays) qui a permis de déterminer la dose recommandée d'utilisation du ceritinib chez les enfants et de démontrer son efficacité, particulièrement chez les patients atteints d'un lymphome anaplasique à grande cellule ou d'une tumeur myofibroblastique, inflammatoire ou non.

**Abstract n° 10005 :** [http://abstracts.asco.org/156/AbstView\\_156\\_146923.html](http://abstracts.asco.org/156/AbstView_156_146923.html)

## Cancer de l'ovaire

### ➤ Une étude de phase Ib pour tester un anticorps dans le cancer de l'ovaire

**Dr Andrea Varga – Gustave Roussy (CLCC de Villejuif)**

**Présentation orale sur l'essai KEYNOTE-028**

**Session :** Intersection of the Mutanome and the Immunome

**Date :** lundi 1er juin, 15h12 (heure locale)

**Lieu :** E354b

**Dr Andrea Varga**, exposera les résultats intermédiaires d'une étude phase Ib du pembrolizumab (anticorps anti-PD-1) chez des patientes atteintes d'un cancer avancé de l'ovaire exprimant PD-L1. Il a été précédemment observé que le ligand PD-L1 est surexprimé dans le cancer de l'ovaire. Le pembrolizumab est un anticorps monoclonal hautement sélectif qui bloque l'interaction entre PD-1, récepteur présent à la surface des lymphocytes T et ses ligands (PD-L1, L2). Les réductions tumorales sont observées chez 23% des patientes lourdement pré-traitées par chimiothérapie (2 à 4 lignes)

**Abstract n° 5510 :** [http://abstracts.asco.org/156/AbstView\\_156\\_147724.html](http://abstracts.asco.org/156/AbstView_156_147724.html)

#### *A propos d'UNICANCER et de R&D UNICANCER*

*Seul groupe hospitalier exclusivement dédié à la lutte contre le cancer en France, le Groupe UNICANCER regroupe les 20 Centres de lutte contre le cancer (CLCC) et leur fédération, la Fédération des Centres de lutte contre le cancer (Fédération UNICANCER).*

*Les Centres de lutte contre le cancer sont des établissements de santé privés à but non lucratif, participant au service public hospitalier. Ils assurent des missions de soins, de recherche et d'enseignement, avec une prise en charge en conformité avec les tarifs conventionnels et l'absence de pratiques libérales.*

*R&D UNICANCER est un promoteur académique et un opérateur de recherches en cancérologie. Il a le statut de délégation à la recherche clinique et à l'innovation (DRCI). R&D UNICANCER promeut des études cliniques impliquant plus de 150 centres, français et étrangers et héberge le Bureau de liaison français de l'European Organisation for Research and Treatment of Cancer (EORTC).*

*R&D UNICANCER en chiffres (en 2014) : 67 essais cliniques actifs, dont 34 en cours d'inclusion, plus de 5000 patients inclus, plus de 210 centres recruteurs. P*

*Plus d'informations : [www.unicancer.fr](http://www.unicancer.fr)*

#### Contacts presse UNICANCER

Agathe Lasne – +33 1 71 93 67 06 – +33 6 18 38 96 23 – [a-lasne@unicancer.fr](mailto:a-lasne@unicancer.fr)