

Cher tous,

Cette nouvelle année 2024-2025 est marquée par l'ouverture prochaine d'essais clairement orientés vers de nouvelles stratégies thérapeutiques de désescalade. Cela est assez logique, car dans le contexte actuel, l'industrie pharmaceutique se réserve le plus souvent les études de développement thérapeutique, difficilement accessibles aux groupes coopérateurs. En revanche, les études stratégiques, et plus particulièrement celles de désescalade, restent notre domaine privilégié. D'une part, parce qu'elles constituent une grande partie de notre raison d'être, et d'autre part, parce qu'elles peuvent être financées par des appels d'offres publics.

Il convient de faire une mention spéciale pour **NoLEEta** : il s'agit d'une étude "mixte", posant une question stratégique cruciale pour les oncologues, mais également pour Novartis. Son objectif est de taille, car si les résultats sont positifs, cette étude pourrait permettre de supprimer la chimiothérapie pour les patientes à pronostic intermédiaire recevant du ribociclib en plus de l'hormonothérapie. Il s'agit d'une vaste étude de phase 3 (3 700 patientes !) de portée internationale, pour laquelle l'UCBG est promoteur. Dans la même lignée, et après deux ans de travail acharné, nous avons obtenu un financement européen pour l'étude internationale **OPTIMA-Young**, qui s'intéresse à la suppression de la chimiothérapie adjuvante chez les femmes préménopausées à bon pronostic, avec un score génomique faible. Cette étude, également d'envergure, sera menée dans plus de 20 pays, avec l'aide du BIG. Ces deux grandes études internationales en situation adjuvante, promues par UNICANCER, propulsent sans aucun doute l'UCBG dans une nouvelle dimension !

Dans le même ordre d'idée, mais avec un financement pour l'instant purement national, l'étude **Opt-pembro** pose LA question que tout le monde se pose : peut-on arrêter le pembrolizumab adjuvant pour les patientes ayant bénéficié d'un traitement néoadjuvant pour un cancer du sein triple négatif et qui sont en réponse pathologique complète (pCR) après chirurgie ? La partie française de cette étude, qui sera bien sûr internationale, pourra commencer grâce à un financement PHRC-K.

Les autres études en cours de mise en place sont plus modestes, mais elles témoignent du dynamisme du groupe, de notre originalité et de notre capacité à obtenir des financements PHRC, preuve de la qualité scientifique de nos propositions. Nous citerons en particulier **HEROES**, une étude de phase II qui testera la possibilité d'arrêter les traitements anti-HER2 chez les patientes en rémission complète depuis deux ans, ainsi que **NoEla**, qui prévoit de supprimer complètement l'hormonothérapie chez les femmes présentant une tumeur luminale A T1a/b. Le programme PHRC-K 2023/24 a également permis de lancer **PADA-2** et **ALTER**. PADA-2 est la suite logique de PADA-1 et s'intéresse aux traitements précoces des « progressions moléculaires », objectivées par le ctDNA, en allant au-delà des mutations d'ESR1. Quant à ALTER, il aborde la vieille question de l'alternance programmée des chimiothérapies versus leur changement à progression, mais à la manière moderne des ADC !

Enfin, nous allons également ouvrir cette année l'étude **ALTERNATIVE**, financée par un programme spécifique de la Banque Publique d'Investissement, qui teste de manière randomisée l'intérêt du suivi par télésurveillance des patientes en première ligne métastatique pour un cancer du sein triple négatif.

Toutes ces études seront lancées grâce à l'implication remarquable des membres de notre groupe, non seulement dans la construction scientifique, mais aussi dans la recherche de financements, sans lesquels les meilleures idées resteraient virtuelles. Parmi les personnes particulièrement impliquées dans ces nouveaux projets, citons François-Clément Bidard, Ines Vaz-Luis, Joana Ribeiro, Benjamin Verret, Thibault de la Motte Rouge, Jean-Yves Pierga, Alexandre de Nonneville et Jérôme Martin Babau.

Et je n'oublie pas Jérôme Lemonnier et toute son extraordinaire équipe, sans qui rien ne serait possible !

Maintenant, il ne reste plus qu'à inclure ! Si j'ose dire...
Félicitations à tous pour votre dynamisme, et tous mes vœux de succès pour cette nouvelle année universitaire.

Thomas Bachelot, Président de l'UCBG

- Les essais en phase de lancement p. 3-11
- Les essais en phase d'inclusion p. 12-17
- Les essais en suivi et non encore publiés pour l'objectif principal p. 18-25
- Les essais des centres labélisés par l'UCBG p. 26 -28
- Les essais en collaboration p. 29 -54
 - Groupe GERICO p. 29-32
 - Groupe médecine Personnalisée p. 33-38
 - Groupe UNITRAD p. 39-41
 - Partenariat académique p. 42-50
 - Partenariat industriel p. 51-54
- Les communications-publications du groupe en 2022 p. 55-56
- Comment proposer un essai à l'UCBG? p. 57
- Vos contacts p. 58



Adjuvant

OPTIMA-YOUNG

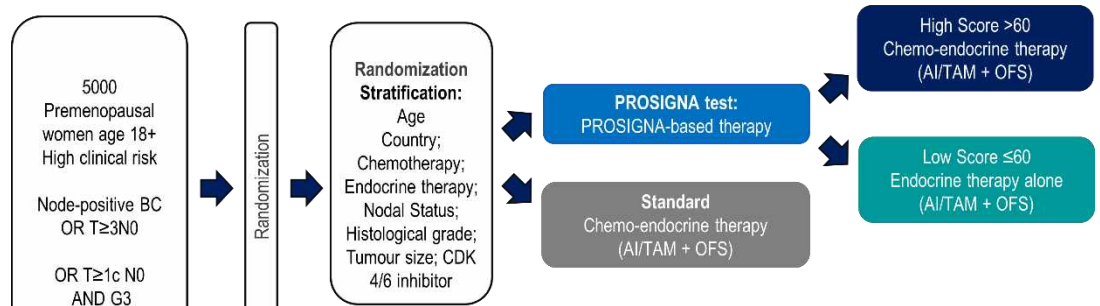
Optimal Personalized Treatment of early breast cancer using Multi-parameter Analysis: focus on YOUNGER women

25 (EU) à 55% (pays à revenu intermédiaire-faible) des nouveaux cancers du sein sont diagnostiqués chez des patientes pré-ménopausées, la plupart ont un haut risque de rechute et sont candidates à la chimiothérapie (CT) et à l'Hormonothérapie (HT) optimale (HT orale et suppression de la fonction ovarienne [SFO]). Les patientes pré-ménopausées subissent des effets secondaires liés au traitement et risquent une détérioration persistante de leur qualité de vie (QdV).

Les tests d'expression génétique sont des outils pronostiques permettant de réduire la fréquence de la CT chez les patientes postménopausées et patientes pré-ménopausées à faible risque. Les essais RxPonder et MINDACT n'ont pas permis d'identifier un groupe de patientes pré-ménopausées à haut risque de rechute qui pourrait éviter la CT et ces patientes n'avaient pas reçu ce qui est actuellement considéré comme l'HT optimale (HT orale + SFO). Des études suggèrent une efficacité équivalente pour les schémas plus anciens de CT et de SFO et il est démontré que la CT induit souvent une SFO permanente. Nous ne savons donc pas dans quelle mesure le bénéfice de la CT démontré par les deux études découle de l'aménorrhée induite par la CT, qui peut être obtenue par une SFO.

Notre hypothèse est que les patientes préménopausées présentant un risque clinique élevé de rechute de cancer du sein HR+HER2- et un risque faible selon le test d'expression génique peuvent sans risque éviter la CT en recevant une HT optimale.

OPTIMA-YOUNG est un essai clinique international, multicentrique, randomisé (1:1), ouvert, pragmatique, de phase III, de non-infériorité. L'essai aura le même design et bénéficiera de la contribution des patientes préménopausées déjà incluses dans l'essai OPTIMA (ISRCTN42400492). Un réseau de 14 groupes coopératifs et 20 pays a été constitué.



Le consortium multidisciplinaire intégrant diverses expertises qui favorisera l'engagement dans la recherche des patients et servira de base à la recherche sur la QdV après cancer. Une analyse économique (dont « Health-technology assessment ») viendra éclairer le rapport coût-efficacité et informer l'implémentation

 Funded through co-funding Funded through the EU

L'appel à participation auprès des centres sera lancé fin 2024 pour une soumission réglementaire prévue fin Q1 2025



Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : a-vanhecke@unicancer.fr

Soumissions réglementaires prévue en Mars 2025

Coordonnateur :

Dr. Inès VAZ LUIS
Gustave Roussy - Villejuif

Chef de projet UCBG

Aure VANHECKE

Financement HORIZON EUROPE



Adjuvant

NoLEEta

Absence de chimiothérapie adjuvante dans le cancer du sein précoce HR+ HER2- à risque intermédiaire traité par ribociclib (LEE-011), un essai de phase III de non-infériorité

NoLEEta est un essai de désescalade visant à prouver que la chimiothérapie peut être omise en toute sécurité chez les patients atteints d'un cancer du sein précoce HR+ HER2- traité par ribociclib en situation adjuvante et qui présentent un risque modéré de rechute.

Une étude pragmatique: Pour être généralisables et changer les pratiques, les ressources requises pour l'inclusion des patients et la prestation des soins doivent être aussi similaires que possible à celles employées dans les soins habituels. En tant que telle, l'éligibilité à la chimiothérapie doit être définie de la même manière que la pratique clinique de routine dans les centres participants (c'est-à-dire en utilisant les caractéristiques clinico-pathologiques et/ou les signatures génomiques).

NoLEEta est un essai international de phase III randomisé, contrôlé, multicentrique, ouvert de non-infériorité destiné aux patientes présentant un cancer du sein précoce HR+ HER2-, avec risque de récurrence intermédiaire, éligibles à une chimiothérapie adjuvante.

NoLEEta inclut les patientes présentant un cancer du sein précoce HR+ HER2- ayant un risque de récurrence intermédiaire (pT0-2 pN1, pT3-4 pN0, pT2 pN0 G3 ou pT2 pN0 G2 avec Ki67 > 20 %), éligibles à une chimiothérapie adjuvante. L'indication de la chimiothérapie peut être établie sur la base de paramètres clinico-pathologiques (décision de l'investigateur) ou à l'aide d'une signature génomique.

Coordonnateur :

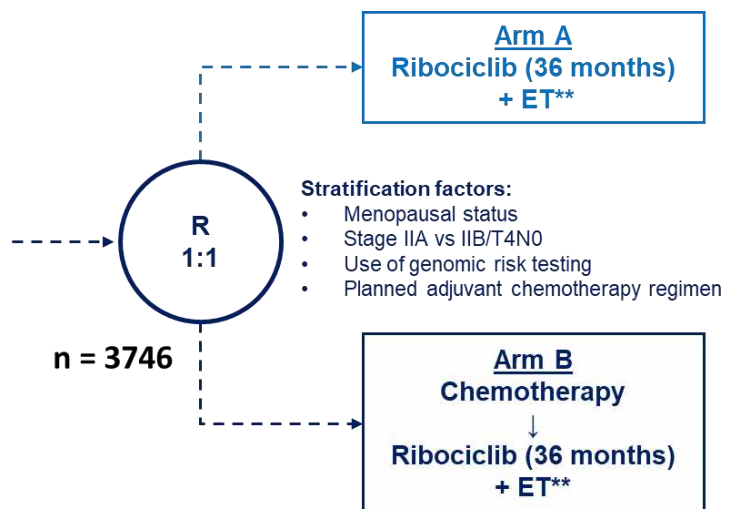
Pr. François-Clément
BIDARD
Institut Curie - Paris

Chef de projet UCBG

Sandrine MARQUES

Patients

- HR+ HER2- early breast cancer
- Intermediate recurrence risk
- ✓ pT0-2,N1
- ✓ pT3-4,N0
- ✓ pT2N0 G3 or G2+Ki67>20%
- Eligible to adjuvant chemotherapy after curative surgery per investigator decision*.



- Cette étude sera développée à l'international dans 8 à 10 pays (actuellement en cours de sélection)
- Le protocole est en cours de rédaction avec pour objectif de le soumettre auprès des autorités réglementaires en janvier 2025.
- L'appel à participation auprès des centres est en cours ! Nous espérons vous compter nombreux ! **N'hésitez pas à nous contacter si vous n'avez pas reçu le questionnaire en ligne !**

Soutien
institutionnel de
NOVARTIS

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : s-marques@unicancer.fr

Adjuvant

NoELA**Abstention d'hormonothérapie dans le cancer du sein précoce de petite taille HR+ HER2- Luminal A à faible risque de récurrence, un essai de désescalade à un seul bras**

Les indications d'hormonothérapie adjuvante pour les patientes ménopausées présentant des petites tumeurs du sein HR+/HER2- Luminal A sans atteinte ganglionnaire sont actuellement les mêmes qu'en cas de tumeurs plus volumineuses ou avec un phénotype Luminal B et sans indication de chimiothérapie. Les données rétrospectives suggèrent que l'hormonothérapie adjuvante ne présente pas ou peu d'avantages pour ces patientes. Toutefois, il n'existe pas encore de données prospectives justifiant l'abstention de l'hormonothérapie dans cette population de patientes.

Notre hypothèse est que les patientes ménopausées atteintes d'un cancer du sein précoce de petite taille (<1cm), de phénotype Luminal A et présentant un faible risque de rechute ont un excellent pronostic, même si elles ne reçoivent pas d'hormonothérapie adjuvante.

NoELA est un essai de désescalade multicentrique prospectif à un seul bras qui évalue l'intervalle sans rechute (ISR) du cancer du sein à 5 ans chez les patientes qui ne reçoivent pas d'hormonothérapie adjuvante.

Les patientes incluses ne recevront donc pas de traitement endocrinien adjuvant et seront suivies conformément aux directives internationales et institutionnelles.

**Lancement
prévue en
2025**

Coordonnateur :

Pr. Jean-Yves PIERGA
Institut Curie - Paris

Chef de projet UCBG

Adeline POITOU

Patients

- Postmenopausal women with age >55 years
- HR+HER2- early breast cancer
- Luminal A per IHC (ER≥50%, PR>20%, Ki67<14%), ductal/tubular/mucinous
- Low pathological recurrence risk (pT1aN0 G1-2 or pT1bN0 G1, negative margins, no LVI)
- Treated with mastectomy or breast conserving surgery and adjuvant radiotherapy.

No Endocrine Therapy700 patients à inclure
en 2 ans**Primary endpoint:**

- RFI at 5 years (98% threshold)

Secondary endpoints:

- RFI vs external control synthetic arm
- Contralateral BC or DCIS at 5,8,10 years
- Ipsilateral DCIS at 5, 8, 10 years
- RFI at 8,10 years
- RFS, DDFS at 5, 8, 10 years
- OS 5, 10 years
- HRQOL, Bone-related health, cardiovascular health

N = 700

L'appel à participation auprès des centres sera lancé Q1 2025

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : s-garcia@unicancer.frSoutien
PHRC-K24-120

Métastatique

TNBC

Lancement
prévue en
2025

Coordonnateur :

Dr. Alexandre de
NONNEVILLE
Institut Paoli
Calmettes - Marseille

Chef de projet UCBG

Gerald BAGOE

ALTER

Essai de phase 2 multicentrique randomisé en ouvert évaluant la combinaison du sacituzumab-govitecan et du trastuzumab-deruxtecan en ALTERance dans le cancer du sein métastatique ou localement avancé triple négatif Her2-faible

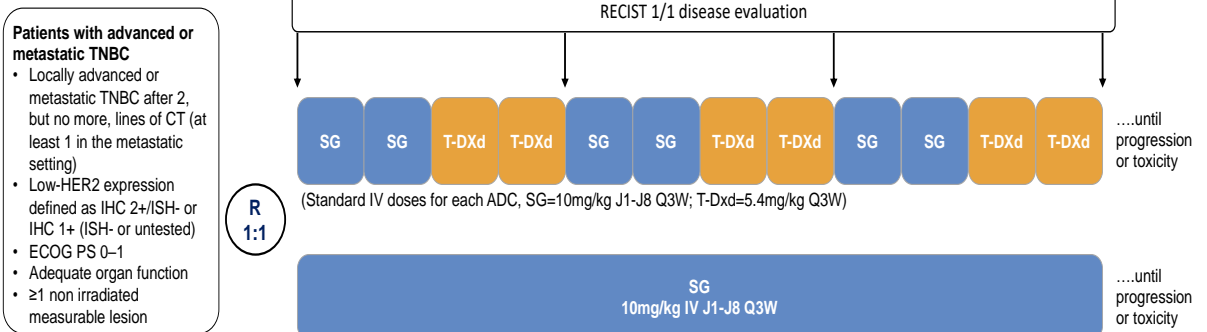
Parmi les mTNBC, environ 40 % des tumeurs présentent une faible expression de HER2 (défini comme IHC 2+/ISH- ou IHC 1+). Deux anticorps-drogue conjugués (ADC) ont été approuvés pour le traitement du cancer du sein HER2-faible : le sacituzumab govitecan (SG) et le trastuzumab deruxtecan (T-DXd), qui ciblent respectivement TROP2 et HER2 à la surface des cellules tumorales.

Les deux ADC utilisés en monothérapie ont surpassé la chimiothérapie conventionnelle dans les essais ASCENT et DESTINY-Breast 04 et sont devenus le nouveau standard en deuxième ou troisième ligne thérapeutique. Cependant, comme pour d'autres types de traitements, la résistance est inévitable et ces ADC sont donc utilisés de manière séquentielle après la progression. L'un des plus grands besoins non satisfaits dans le développement des ADC est de déterminer la séquence d'utilisation la plus efficace.

L'une des principales causes de résistance en oncologie est l'hétérogénéité intra-tumorale qui, dans le cas des ADC, pourrait reposer sur la coexistence, au sein de la tumeur, de cellules cancéreuses exprimant différentes cibles ADC.

Nous émettons l'hypothèse que l'utilisation du SG et du T-DXd dans un schéma alternatif d'emblée plutôt qu'à la progression pourrait augmenter l'effet antitumoral en augmentant - au-delà de l'effet bystander - le nombre de cellules cancéreuses initialement ciblées dans les différents sites tumoraux/métastatiques, limitant potentiellement l'émergence d'une résistance.

ALTER est un essai de phase II, multicentrique, randomisé et ouvert avec pour objectif de démontrer la supériorité, en survie globale, de l'utilisation de l'association SG et T-DXd dans un schéma d'alternance en première ligne par rapport au SG seul chez les patientes atteintes d'un mTNBC HER2-faible.



260 patients seront randomisés

L'appel à participation auprès des centres sera lancé Q1 2025

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : g-bagoe@unicancer.frSoutien
PHRC-K24-045

Métastatique

PADA-2

Essai randomisé investiguant la stratégie « surveiller et switcher » dans le cancer du sein métastatique RO+/HER2- en cours de traitement de première ligne par inhibiteurs de CDK4/6.

PADA-1 a été le premier essai à étudier une stratégie "watch and switch" sur ADNtc. Alors que PADA-1 a été principalement perçu comme un essai de "thérapie ciblée endocrinienne", les données d'EFECT, SOFEA et EMERALD ne soutiennent pas la mutation ESR1 comme biomarqueur prédictif positif de l'efficacité du fulvestrant. Il est par ailleurs important de noter que le signal d'augmentation de l'ADNtc est un biomarqueur qui combine (i) un impact prédictif (le traitement actuel n'est plus efficace) mais aussi (ii) un impact pronostique majeur (la détection de l'ADNtc est en soi un facteur pronostique connu pour la survie globale). En d'autres termes, les patients dont l'ADNtc augmente sont sur le point de connaître une progression de la maladie, mais correspondent également à un sous-groupe de pronostic plus sombre.

L'interprétation ci-dessus conduit à l'hypothèse qu'un changement précoce de l'hormonothérapie pourrait être bénéfique également chez les patients dont l'ADNtc augmente indépendamment des mutations d'ESR1. De plus, grâce à une approche factorielle 2x2, PADA-2 pourra également explorer le bénéfice d'une autre stratégie: le changement de CDK4/6i, comme suggéré par les résultats de l'essai MAINTAIN (vs PACE).

Il est à noter que le monitoring rapproché de l'ADNtc requise par PADA-2 constitue de plus un excellent contexte pour investiguer la faisabilité et relevance d'une désescalade de l'imagerie de surveillance.

PADA-2 s'appuiera sur le test SAGAsign® pour la surveillance de l'ADNc.

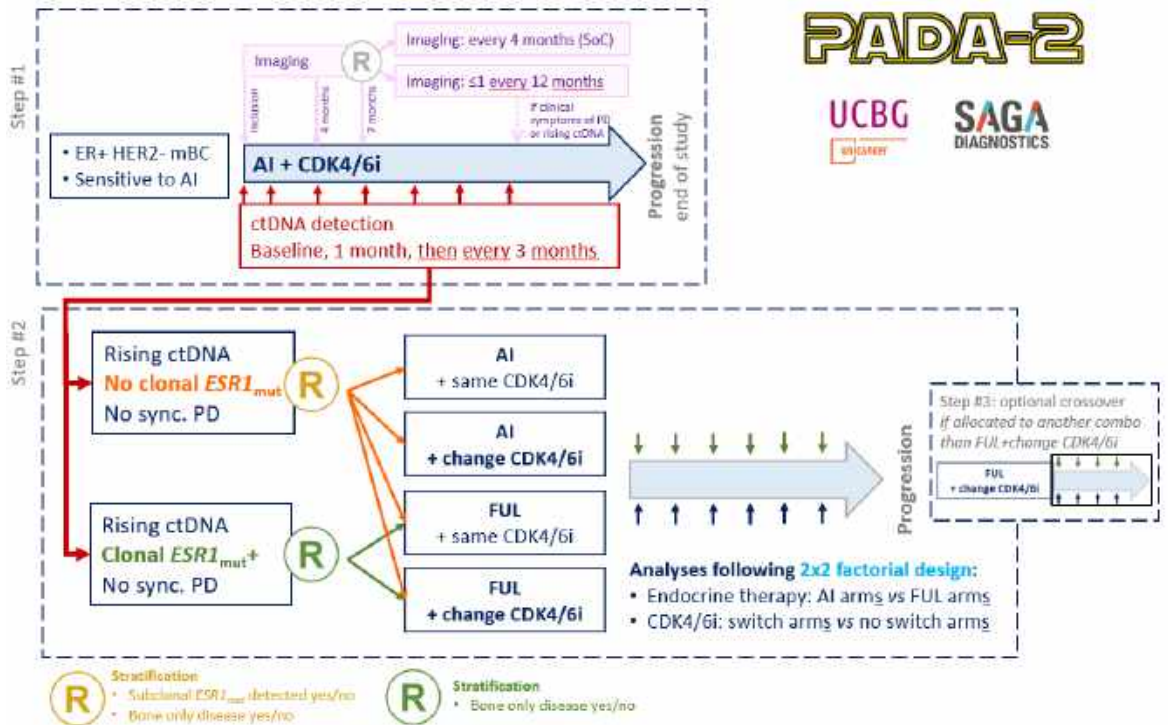
Lancement prévue en 2025

Coordonnateur :

Pr. François-Clément BIDARD
Institut Curie - Paris

Chef de projet UCBG

Clara GUYONNEAU



Avec le soutien logistique de SAGAdiagnostics

Soutien PHRC-K24-166

L'appel à participation auprès des centres sera lancé Q1 2025

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : c-guyonneau@unicancer.fr

Métastatique

HER2+

Début des
inclusions prévu
mi-novembre
2024Ouverture
des centres à
partir
d'octobre
2024

Coordonnateur :

Dr. Thibault de la
Motte Rouge (Arcagy
Gineco)
Centre Eugène
Marquis - Rennes

Vice-coordonnateur :

Dr. Benjamin Verret
(UCBG)
Gustave Roussy
Villejuif

Chef de projet UCBG

Clara GUYONNEAU

Avec le soutien
logistique de NATERASoutien
PHRC-K23-117

8

HEROES

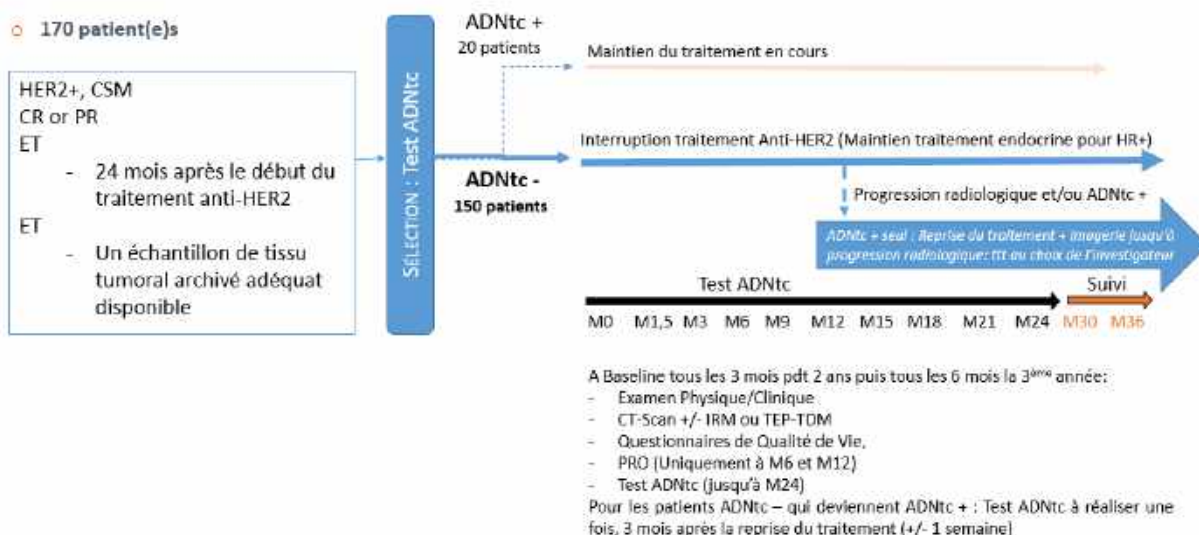
NCT06450314

Désescalade des traitements médicaux dans les cancers du sein métastatiques HER2-positif en cas de réponse persistante à long terme et de maladie résiduelle minime indétectable évaluée par ADN tumoral circulant

Le traitement d'entretien par Trastuzumab/Pertuzumab jusqu'à progression après un traitement d'induction par Taxanes + Trastuzumab/Pertuzumab a été établi comme le traitement de référence du cancer du sein métastatique (CSM) HER2-positif sur la base des résultats de l'essai Cleopatra. Cependant, les traitements sont poursuivis pour une durée indéterminée, impactant la qualité de vie des patients du fait de leur toxicité et du caractère chronique de leur administration. Il est possible que pour certains patients ces traitements puissent être stoppés tout en maintenant une surveillance. Pour évaluer cette possibilité, de nouveaux outils pourraient aider à trier les patients pour lesquels le maintien de la thérapie ciblée anti-HER2 peut être épargné. Signatera™ est un test personnalisé très sensible de détection de la maladie résiduelle minimale (MRD) utilisant l'ADN tumoral circulant (ADNtc).

L'objectif principal de l'étude HEROES est d'évaluer la faisabilité d'une désescalade thérapeutique (arrêt temporaire ou complet) chez des patients ayant un cancer du sein métastatique HER2-positif dont la maladie est contrôlée après 2 ans de traitement d'entretien avec une thérapie ciblée anti-HER2 ET un test ADNtc négatif.

170 patientes seront recrutées dans cette étude Nationale de phase II non randomisée, en ouvert au sein de 35 centres



Période d'inclusion : 24 mois → première inclusion estimée Q4 2024

Période de suivi : 3 ans post inclusion

Ouverture des premiers centres prévue en octobre 2024

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : heroes@unicancer.fr

Adjuvant

TNBC

Début des
inclusions prévu
janvier 2025Ouverture
des centres à
partir de fin
décembre
2024

Coordonnateur :

Dr Joana MOURATO
RIBEIRO
Gustave Roussy
Villejuif

Vice-coordonnateur :

Dr Olivier TREDAN
Centre Léon Bérard
Lyon

Chef de projet UCBG

Sonia MARDINIAN

OPT-PEMBRO

Optimiser la prescription additionnelle de Pembrolizumab chez les patients atteints d'un cancer du sein triple négatif à un stade précoce qui ont répondu complètement à un traitement néoadjuvant à base de chimiothérapie et Pembrolizumab

Le traitement du cancer du sein triple négatif (TNBC) au stade précoce repose actuellement sur l'administration de l'inhibiteur PD-1, le pembrolizumab, avec une chimiothérapie néoadjuvante pendant 6 mois et poursuivi seul pendant 6 mois supplémentaires après la chirurgie chez tous les patients (neuf cycles post-chirurgie).

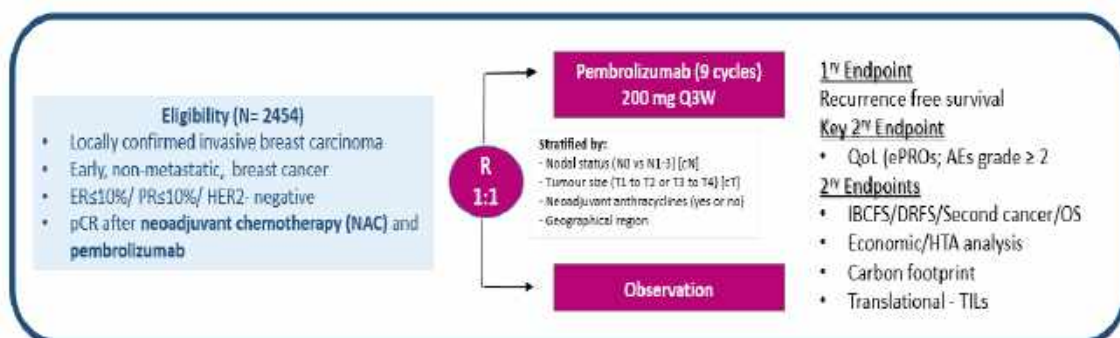
L'ajout d'une prolongation de 6 mois du traitement post-opératoire, décidé sans justification empirique, soulève des inquiétudes quant au risque de surtraitement, en particulier dans certaines populations de bon pronostic. Dans l'essai de phase III KEYNOTE-522, les patients ayant obtenu une pCR ont présenté d'excellents résultats (EFS à 3 ans : 94,5 % ; EFS à 5 ans : 92,2 %).

En outre, les inhibiteurs de points de contrôle immunitaires associés à la chimiothérapie présentent une toxicité accrue par rapport à la chimiothérapie seule.

Ces résultats soulèvent la question de savoir si le pembrolizumab est nécessaire en situation adjuvante. Nous proposons d'étudier l'hypothèse selon laquelle, chez les patients atteints d'un cancer du sein à un stade précoce ayant obtenu une pCR après une chimiothérapie systémique néoadjuvante et du pembrolizumab, l'arrêt du pembrolizumab après la chirurgie est associé à des résultats non inférieurs de survie, en particulier en termes de survie sans récurrence, par rapport à la poursuite du traitement standard actuel de 6 mois (9 cycles) par le pembrolizumab.

L'objectif principal de l'étude OPT-PEMBRO est de démontrer la non-infériorité de la surveillance par rapport à 6 mois (9 cycles) de pembrolizumab adjuvant après la chirurgie en termes de survie sans récurrence (RFS) chez les patients ayant obtenu une pCR après une chimiothérapie néoadjuvante associée à du pembrolizumab.

2454 patients seront recrutés dans cette étude internationale de désescalade avec environ 120 centres.
L'étude sera ouverte dans un premier temps en France et en Belgique.



➤ Période d'inclusion : 4 ans

➤ Période de traitement : 27 semaines

➤ Période de suivi : 4 ans

➤ Période de suivi à long terme : 6 ans

➤ Durée globale de l'étude : 14,5 ans

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : opt-pembro@unicancer.fr

Adjuvant

TNBC
bas risqueDébut des
inclusions prévu
Novembre 2024Ouverture
des centres à
partir
d'Octobre
2024

Coordonnateur

Dr Barbara PISTILLI
Gustave Roussy
Villejuif

Co-Coordonnateur

Dr Elie RASSY
Gustave Roussy
Villejuif

Chef de projet UCBG

Telma ROQUE

354 patients
attendusSoutien
PHRC-K22-212
et fondation
GR/CRIS

ETNA

Traitement adjuvant par Pembrolizumab + Paclitaxel ou surveillance dans le cancer du sein précoce triple négatif ayant un score élevé de lymphocytes infiltrant le stroma tumoral (TILs)

Le cancer du sein triple négatif (CSTN) est un type de cancer qui touche principalement les femmes jeunes et représente 10 à 20 % des cancers du sein. Grâce à la mammographie de dépistage, les cas de CSTN détectés à un stade précoce ont augmenté ces dernières années. Le traitement des patientes atteintes de CSTN à un stade précoce comprend une intervention chirurgicale, une chimiothérapie (néo)adjuvante et parfois une radiothérapie. Cependant, l'intérêt d'un traitement adjuvant est discutable chez certaines patientes atteintes d'un CSTN à un stade précoce. Les lymphocytes infiltrant le stroma tumoral (sTIL) ont été récemment identifiés comme ayant des implications pronostiques et prédictives.

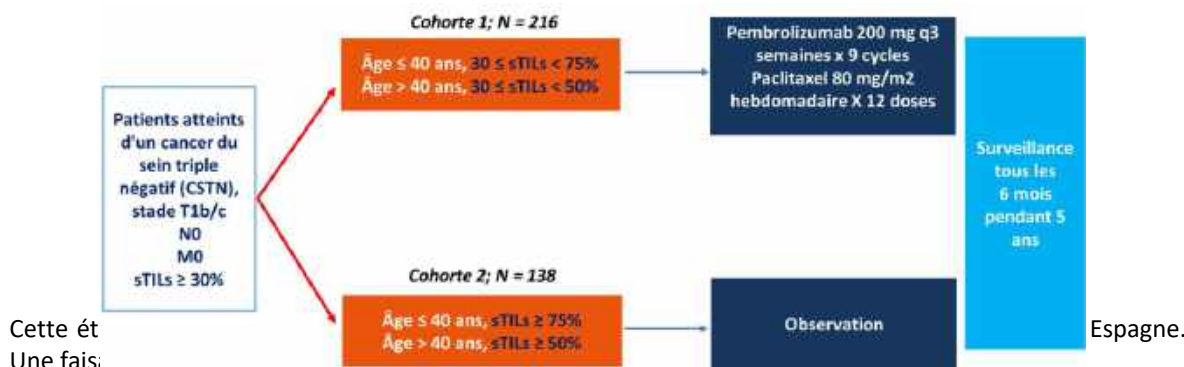
ETNA est une étude multicentrique internationale ouverte de phase II, avec 2 cohortes parallèles, visant à évaluer une stratégie de désescalade de la chimiothérapie chez les patients atteints de CSTN T1b/c N0M0 et présentant un taux de sTIL $\geq 30\%$. Selon le taux de sTILs (cf schéma) après lecture centralisée des lames HE, les patients seront répartis en 2 cohortes:

Cohorte 1 : le pembrolizumab sera administré à une dose de 200 mg toutes les 3 semaines, avec un total de 9 cycles et paclitaxel hebdomadaire à une dose de 80 mg/m² pendant 12 cycles en phase adjuvante.

Cohorte 2 : aucun traitement ne sera administré. Ces patients feront l'objet d'une surveillance standard tous les 6 mois selon la pratique locale.

L'objectif principal est de déterminer la survie sans maladie à distance à 5 ans.

Les objectifs secondaires comprennent la survie sans maladie invasive, la survie globale, les effets secondaires de l'immunothérapie et Paclitaxel et l'évaluation de la qualité de vie à court et à long terme. Si cette approche innovante de désescalade s'avère efficace, elle pourrait conduire à un changement de paradigme dans le traitement adjuvant du CSTN.



- Nombre de centres prévus: 45 centres
- Nombre de patients attendus: 354
- Période d'inclusion: 24 mois
- Période de traitement: 6 mois
- Période de suivi: 60 mois
- Durée globale de l'étude (période de suivi incluse): 84 mois

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à l'équipe ETNA
etna@unicancer.fr

Adjuvant

TNBC avec
maladie
résiduelleDébut du
recrutement
prévu en Q4
2024

Coordonnateur

Dr Delphine LOIRAT
Institut Curie – Paris

Co-Coordonnateur

Pr Jean-Yves PIERGA
Institut Curie - PARIS

Chef de projet UCBG

Telma ROQUE

Soumission
réglementaire
en cours220 patients
attendus
+
Cohorte
externe selon
SOCSoutien
PHRC-K22-084

CAPPA

Étude de phase II, visant à évaluer l'association CAPécitabine et Pembrolizumab en tant que thérapie post-opératoire Adjuvante pour le cancer du sein triple négatif avec maladie résiduelle après une chimio-immunothérapie néoadjuvante.

Le cancer du sein triple négatif (TNBC) survient principalement chez les femmes jeunes et a un pronostic moins favorable que celui des autres formes de cancer du sein.

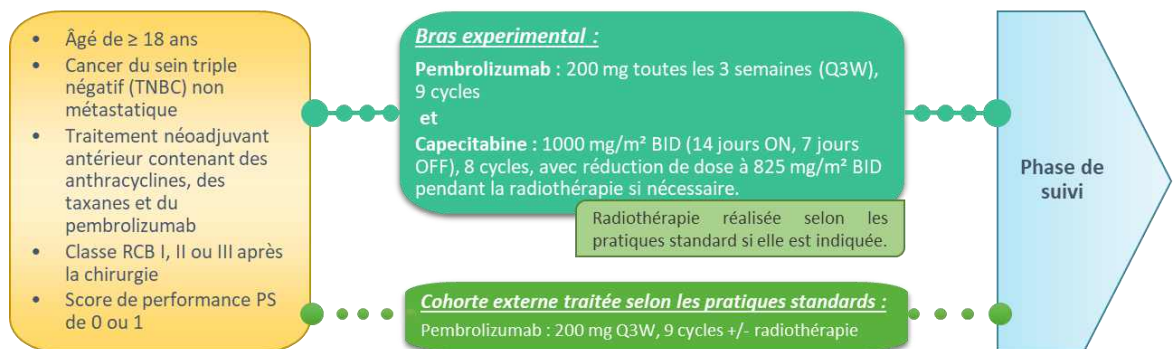
Ces dernières années, plusieurs stratégies thérapeutiques visant à réduire le risque de rechute du TNBC localisé ont été développées. Certaines de ces stratégies reposent sur la capécitabine administrée en traitement post-opératoire aux patientes présentant une maladie résiduelle et sur l'ajout de l'immunothérapie au régime de chimiothérapie standard.

Nous proposons d'évaluer la combinaison de ces deux stratégies pour optimiser le traitement de cette pathologie au pronostic péjoratif.

Dans cet essai de **phase II**, **220 patients** atteints d'un **cancer du sein triple négatif** seront inclus et recevront **en traitement post-opératoire du pembrolizumab avec de la capécitabine**, après une chimiothérapie néoadjuvante associée au pembrolizumab.

Le critère d'évaluation principal **le bénéfice en termes d'iDFS à 2 ans et de tolérance** de l'ajout de la capécitabine au pembrolizumab dans la phase post-opératoire d'un traitement à base de pembrolizumab. Des études ancillaires seront réalisées à partir du matériel biologique collecté au cours de l'essai afin de corrélérer le bénéfice de l'ajout de la capécitabine en phase post-opératoire.

Une **cohorte externe de patients traités par pembrolizumab** dans le cadre des soins standard après chirurgie, pour un cancer du sein localisé sans pCR après NAC, et avec des critères d'éligibilité similaires, sera enregistrée **de manière ambispective**, permettant des comparaisons entre le bras expérimental et cette cohorte externe. Tous les centres impliqués dans l'étude participeront à l'enregistrement des informations nécessaires concernant cette cohorte.



- Nombre de centres : 25-30 centres
- Nombre de patients attendus : 220 patients
- Période d'inclusion : 18 mois
- Période de traitement : 27 semaines
- Période de suivi : 24 mois
- Durée globale de l'étude : 42 mois

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à Telma ROQUE, cheffe de projet :
cappa@unicancer.fr

Métastatique

TNBC

Ouverture des
centres et 1^{ère}
inclusion en
juillet 2024

Coordonnateur :

Dr Jérôme MARTIN-
BABAU, Hôpital Privé
des Côtes d'Armor,
PLERIN

Co -Coordonnateurs :

Pr Florence JOLY,
Centre François
Baclesse, CAEN

Dr Frédéric FITENI,
CHU Nîmes

Chef de projet UCBG

Adeline POITOU

En cours de
recrutement

Soutien
Cureety et
France2030

ALTERNATIVE

NCT06505018

Etude de phase III randomisée comparant la plateforme de télésurveillance numérique Cureety Techcare à la prise en charge standard chez les patients atteints d'un cancer du sein métastatique triple négatif sous traitement systémique de première ligne.

Il s'agit d'une étude de phase III prospective, randomisée, multicentrique et comparative visant à évaluer l'efficacité de l'utilisation de la plateforme de télésurveillance Cureety en complément de la prise en charge standard, par rapport à la prise en charge standard seule, dans le suivi des patients atteints d'un cancer du sein métastatique triple négatif initiant un traitement systémique. Les deux bras de traitement seront :

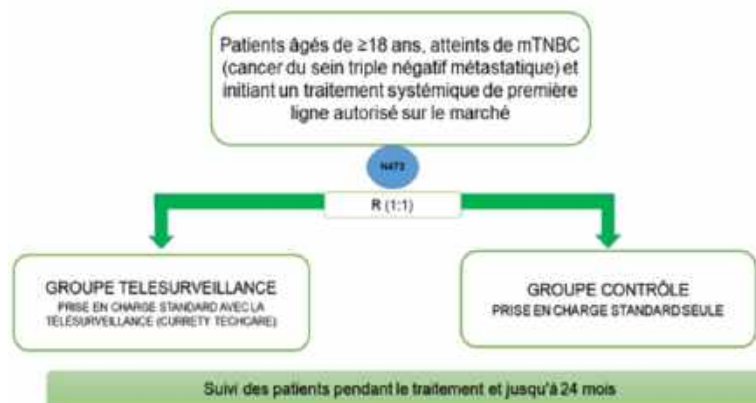
- Prise en charge standard avec télésurveillance Cureety (groupe de télésurveillance). La télésurveillance comprendra des évaluations hebdomadaires des événements indésirables et leur analyse par l'algorithme Cureety TechCare.

OU

- Prise en charge standard (groupe Contrôle).

Cureety est une plateforme numérique de télésurveillance, spécialement conçue pour améliorer la surveillance des signes et symptômes d'El spécifiques au traitement et de la progression de la maladie chez les patients atteints de cancer. Cureety intègre l'algorithme marqué CE, Cureety TechCare, pour la classification clinique des patients.

Le but de l'étude ALTERNATIVE est d'une part d'évaluer l'efficacité de la prise en charge standard avec la télésurveillance numérique Cureety, par rapport à la prise en charge standard seule, pour le suivi des patients atteints de cancer du sein métastatique au cours de leur traitement systémique en termes de temps jusqu'à détérioration de la qualité de vie (TUDD), survie sans hospitalisation (HFS) et survie globale (OS).



Période d'inclusion : 18 mois → à partir de la première inclusion du 17/07/2024

Période de suivi : 24 mois au maximum après l'inclusion du dernier patient.

Statut des centres :

- Nombre de sites déclarés : 51
- Nombre de sites activés : 13
- Nombre de sites actifs : 2

Recrutement – Objectif : 472 patients

- Nombre de patients screenés : 2
- Nombre de patients inclus : 2
- Nombre de patients screenfailed : 0

Possibilité d'ajouter de nouveaux centres
→ un amendement sera réalisé en Q4 2024

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : alternative@unicancer.fr

Métastatique

ETIC-LM

Étude multicentrique de phase II à bras unique évaluant l'efficacité de l'association Tucatinib, capécitabine et trastuzumab Intra-LCR chez les patients présentant un cancer du sein HER2 amplifié avec métastases leptoméningées

Il s'agit d'un essai de phase II destiné aux patients ayant un cancer du sein métastatique HER2-positif et présentant des métastases leptoméningées (LM) évolutives nécessitant un traitement intrathécal.

Chez les patients atteints de métastases leptoméningées, le taux de survie est faible et il n'existe aucun traitement standard. Au vu de l'efficacité du trastuzumab, l'administration intrathécale du trastuzumab est une stratégie envisageable pour améliorer le pronostic des patient(e)s.

Selon l'étude HER2CLIMB, l'ajout du médicament expérimental tucatinib au traitement standard trastuzumab et capécitabine a doublé le taux de réponse globale intracrânienne, réduit de deux tiers le risque de progression intracrânienne ou de décès, et réduit de près de moitié le risque de décès.

Il n'existe pas de données concernant l'efficacité de la double inhibition de HER2, utilisant le tucatinib et le trastuzumab intra-CSF, chez les patientes atteintes d'un cancer du sein avec métastases LM.

Le but de l'étude ETIC-LM est d'évaluer l'efficacité du tucatinib et de la capécitabine en association avec le trastuzumab en administration intrathécale dans le liquide céphalorachidien sur le taux de survie globale à 12 mois.



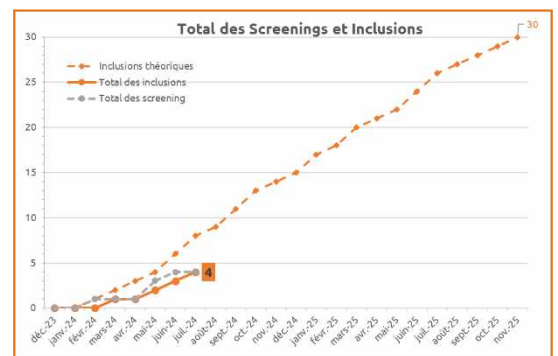
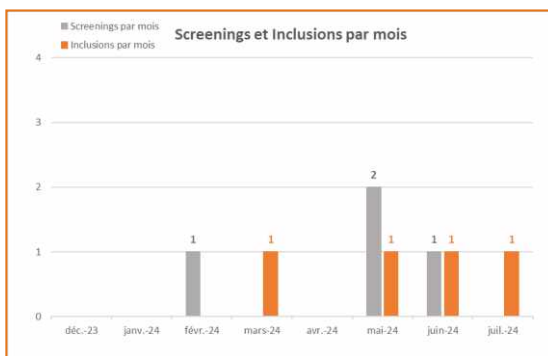
- Période d'inclusion : 24 mois (-> Q1 2026)
- Période de traitement : jusqu'à progression de la maladie (jusqu'à 18 mois (72 semaines) après l'inclusion du dernier patient)
- Durée globale de l'étude : 42 mois (Q3 2027)

Statut des centres :

- Nombre de sites déclarés : 10
- Nombre de sites activés : 10
- Nombre de sites actifs : 3

Recrutement – Objectif : 30 patients

- Nombre de patients screenés : 4
- Nombre de patients inclus : 3
- Nombre de patients screenfailed : 0



Un patient potentiel, vous avez une question ? N'hésitez pas à nous contacter pour toute question sur l'éligibilité d'un(e) patient(e) potentiel(le) à l'adresse générique de l'étude : etic@unicancer.fr

MÉTASTASES LEPTOMÉNINGÉES

Coordonnateur

Dr Louis LARROUQUERE
Centre Léon Bérard
Lyon

Co-Coordonnateur

Dr Thomas BACHELOT
Centre Léon Bérard
Lyon

Chef de projet UCBG

Telma ROQUE

En cours de recrutement

Avec le soutien institutionnel de Pfizer/Seattle Genetics

Métastatique

InTTercePT

NCT05041842

Métastases
cérébrales
isolées

Coordonnateur

Dr Thomas BACHELOT
Centre Léon Bérard
Lyon

Co -Coordonnateur

Dr Anne-Claire HARDY
BESSARD
Centre CARIO-HPCA
Plérin

Chef de projet UCBG

Sandrine MARQUES

Fin des
inclusions
imminente

48 patients
inclus sur 55
attendus

Avec le soutien
institutionnel de
Seagen / Pfizer

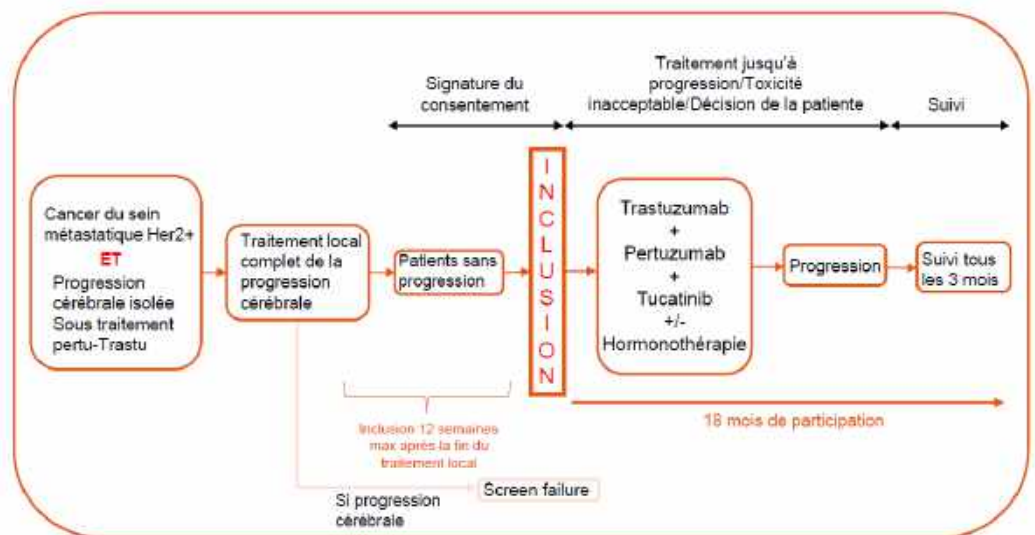
Traitement par tucatinib associé au pertuzumab et trastuzumab chez des patients atteints d'un cancer du sein métastatique HER2-positif après traitement local de la progression cérébrale isolée.

Il s'agit d'un essai de phase II national, multicentrique, à bras unique et ouvert destiné aux patients ayant un cancer du sein métastatique HER2-positif avec progression cérébrale isolée après un traitement local complet.

Pour les patients présentant une progression cérébrale isolée, les recommandations sont d'utiliser, dans la mesure du possible, une thérapie ciblée (radiochirurgie ou chirurgie stéréotaxique ou les deux). Le traitement systémique précédemment initié doit être poursuivi même si le niveau de preuve du bénéfice reste faible. Malgré cela, ces patients ont un risque plus élevé de progression cérébrale et systémique ultérieure après traitement local et la question de savoir si le traitement systémique doit être poursuivi ou modifié reste ouverte.

Selon l'étude HER2CLIMB, l'ajout du médicament expérimental tucatinib au traitement standard trastuzumab et capécitabine a amélioré à la fois la survie sans progression et la survie globale chez les personnes diagnostiquées avec un cancer du sein métastatique HER2-positif, qui avaient été précédemment traitées par le trastuzumab, le pertuzumab et le T-DM1. Parmi sa population, l'étude a également inclus des personnes ayant des métastases cérébrales, qui sont généralement exclues des essais cliniques.

Le but de l'étude InTTercePT est d'évaluer l'efficacité de l'ajout de tucatinib au trastuzumab et au pertuzumab en cas de progression cérébrale, après l'achèvement du traitement dirigé contre le SNC. L'ajout de tucatinib au régime trastuzumab plus pertuzumab pourrait contrôler les métastases cérébrales et permettre une survie sans progression (selon RECIST v1.1) prolongée.



Fin juillet, nous sommes à 48 inclusions, nous comptons sur vous pour atteindre notre objectif de 55 patients d'ici septembre 2024!



Vous pouvez présenter l'étude à vos patients et recueillir leur consentement jusqu'au 12 septembre 2024, les patients pourront alors être inclus dans un second temps s'ils vérifient les critères d'éligibilités.

Toute l'équipe InTTercePT est à votre disposition: inttercept@unicancer.fr

ISIdE

TNBC
En rechute
loco-régionale/
Métastatique

En cours de
recrutement

96 patients
à inclure

Coordonnateur :

Dr Barbara PISTILLI
Gustave Roussy
Villejuif

Chef de projet UCBG

Clara GUYONNEAU

Essai ouvert multicentrique et à bras unique de phase IIIB visant à évaluer la sécurité et l'efficacité du sacituzumab govitécan chez les patients présentant un cancer du sein triple négatif métastatique avec une analyse des biomarqueurs

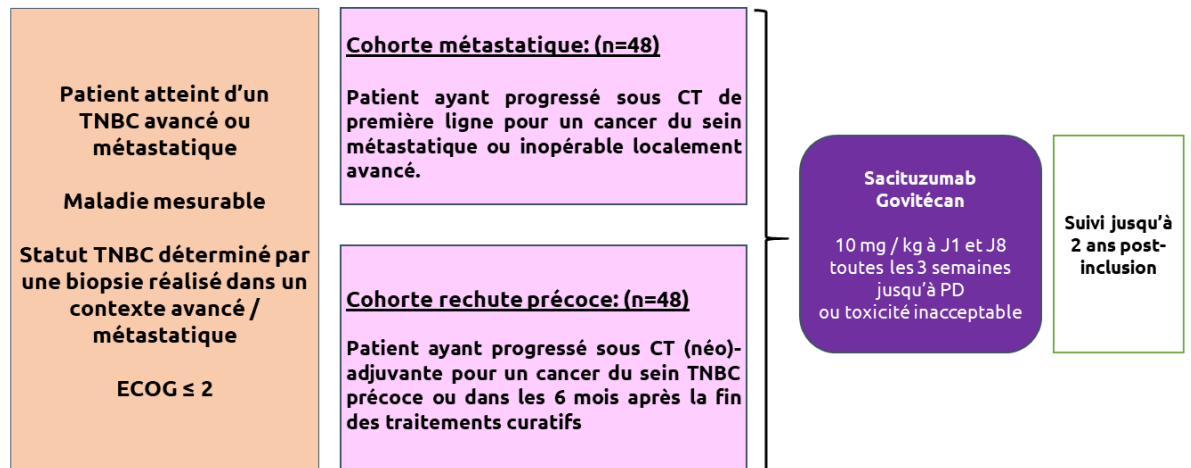
Il s'agit d'un essai de phase IIIB européen (France et Belgique), multicentrique, en ouvert et à bras unique visant à évaluer la sécurité et l'efficacité du sacituzumab govitécan, évalué selon les critères RECIST v1.1, chez des patientes atteintes d'un cancer du sein triple négatif (CSTN) avancé ou métastatique dont la maladie a progressé :

- 1/ Soit sous chimiothérapie de première ligne,
- 2/ Soit sous chimiothérapie (néo)adjuvante pour un CSTN précoce ou dans les 6 mois suivant la fin des traitements curatifs (tout traitement systémique ou local à visée curative, quel que soit le dernier).

Le but de l'étude ISIdE est d'une part d'apporter des compléments d'information sur l'efficacité du sacituzumab govitécan dans la population CSTN dans les conditions de l'AMM mais également dans une population moins pré-traitée.

D'autre part, une large collection d'échantillons biologiques (tissus et sang) sera constituée pour identifier des biomarqueurs susceptibles de prédire la réponse ou la toxicité des traitements proposés et/ou le pronostic du cancer du sein, ainsi que pour mettre au point et valider des tests de diagnostic.

:



Statut de l'étude :



En date du 31 juillet 2024 :

- 19 centres activés (5 BEL et 14 FR)
- 11 inclus
 - 4 dans la cohorte rechute précoce
 - 7 dans la cohorte métastatique



**Prolongation de la période d'inclusion
prévue au prochain amendement
Fin des recrutements → octobre 2025**

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : iside@unicancer.fr

LESS

Adjuvant

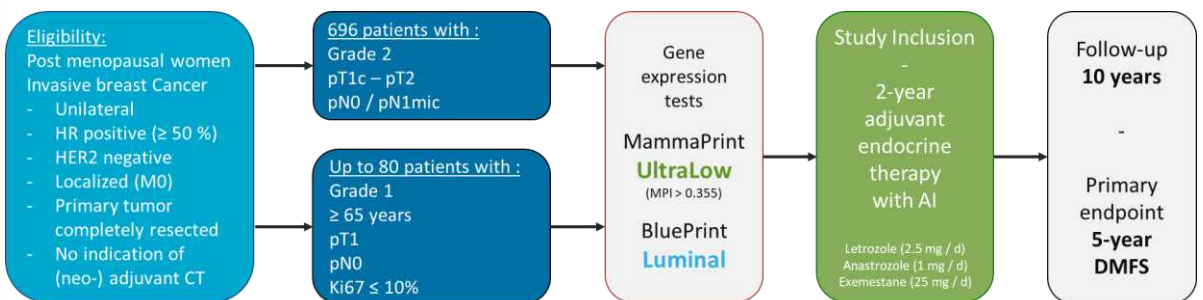
En cours de
recrutementRéduire la durée
de l'HT en cas
de très faible
risque de
récidive

Étude à un seul bras de la désescalade de la durée d'hormonothérapie adjuvante chez des femmes présentant un cancer du sein HR+ HER2- à très faible risque de récurrence métastatique.

Il s'agit d'un essai de phase II national, multicentrique, à bras unique et ouvert destiné aux patientes post-ménopausées atteintes d'un cancer du sein localisé de type luminal A et considérées comme présentant un faible risque de rechute métastatique.

La durée de référence de l'hormonothérapie (HT) adjuvante anti-aromatase pour le cancer du sein précoce, pT1N0 est de 5 ans, mais cette durée n'a fait l'objet d'aucune étude prospective spécifique et est actuellement débattue. Au vu des effets indésirables provoqués par l'HT, de la détérioration de la qualité de vie à long terme et du niveau de compliance à l'HT qui décroît dans le temps, une désescalade de l'HT doit être discutée.

Le but de l'étude LESS est de démontrer prospectivement qu'une durée de traitement adjuvant par inhibiteur de l'aromatase limitée à 2 ans est associée à un risque très limité de rechute métastatique à 5 ans dans une population de patientes ménopausées atteintes d'un cancer du sein invasif à faible risque de récurrence métastatique.



Legend: AI, Aromatase Inhibitors; CT, Chemotherapy; DMFS, Distant Metastasis Free Survival; ET, Endocrine Therapy; HR, Hormone Receptor; MPI, MammaPrint Index.

Cette étude s'adresse aux patientes ayant un résultat de test génomique dit « ultra-low risk » conformément au test MammaPrint (score > 0.355) et luminal A d'après le test Blueprint d'Agendia. Cette population présente un risque « ultra-faible » de récurrence du cancer du sein à 20 ans et pourrait donc bénéficier d'une HT plus personnalisée.

Statut de l'étude :

En date du 31 juillet 2024 :

- 50 centres participants → 34 recruteurs
- **210 inclus**
 - o 88 dans la cohorte Grade 1 (cohorte fermée aux inclusions)
 - o 122 dans la cohorte Grade 2

Amendement en cours

- Prolongation des inclusions jusqu'en octobre 2025
- Elargissement de la population cible à l'ensemble des tumeurs pT1, pT2 (≤30 mm), pN0, Grade 1 ou Grade 2 → avec prise en charge des tests MammaPrint
- Nombre de sujets à inclure diminué à 400



Avec le soutien
institutionnel de
AGENDIA

Cohorte

CANTO

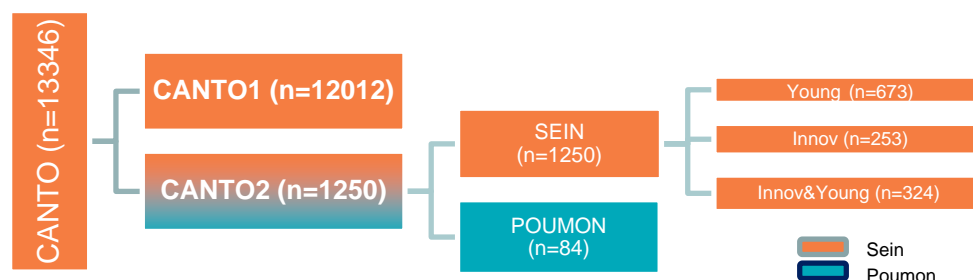
NCT01993498



Étude des toxicités chroniques des traitements anticancéreux chez les patientes porteuses de cancer localisé.

Cette étude de cohorte, multicentrique, vise à identifier les facteurs prédictifs de la survenue de la toxicité chronique chez les patients traités pour un cancer non métastatique.

CANTO a débuté les inclusions du volet sein en mars 2012 dans 26 centres (dont 18 CLCCs). L'objectif des inclusions a été atteint en septembre 2018 avec un total de 12 012 patientes incluses. **Depuis novembre 2020, le recrutement a repris afin d'enrichir la population des patientes âgées de moins de 45 ans au diagnostic et depuis janvier 2022 des patientes traitées par des thérapies innovantes.** En Juillet 2023, le volet poumon de la cohorte est ouvert.



Projets scientifiques académiques

Plus de cent projets ont été approuvés par le comité scientifique de CANTO et concernent **des axes scientifiques majeurs** tels que l'impact neuropsychologique, l'impact médico-économique, le retour au travail, l'adhésion aux plans de soins, le microbiote, la fatigue et l'activité physique, la cardiotoxicité, l'identification de marqueurs biologiques de toxicités.

Ces projets ont déjà donné lieu à une quarantaine de publications scientifiques dont 8 en 2023.

14 nouvelles communications ont été présentées dans des congrès nationaux et internationaux (ESMO, ESTRO, SABCS, CCTF, EPICLIN, SFRO, ASCO),

=> Pour déposer un projet de recherche: contacter l'équipe CANTO: CANTO@Unicancer.fr

Poursuite de CANTO

La cohorte CANTO est soutenue depuis son commencement par l'ANR. En Avril 2024 a été soumis l'évaluation finale de la cohorte qui permettra, grâce au retour positif du comité, de bénéficier d'une subvention annuelle provenant de la DGRI afin de pérenniser l'infrastructure. Ce financement permettra de :

- Terminer le suivi (10 ans) de la population sein initiale
- Continuer à enrichir la cohorte en femmes jeunes de moins de 45 ans, ainsi que les patientes traitées par des thérapies innovantes (TDM1, Olaparib, Pembrozilumab, Abemaciclib...)
- Augmenter le recrutement des volets sein et poumon

Perspective de CANTO

Les défis des années à venir pour la cohorte sont:

- achever la mutation de l'infrastructure et développer des procédures de collecte de données et de data-management agiles et de qualité afin d'augmenter le recrutement
- initier un premier appariement avec les données du SNDS pour un projet de recherche via la plateforme de données en cancérologie de l'INCA
- enrichir la base en données biologiques et notamment développer les analyses omiques à partir des échantillons collectés (génomique, protéomique, métabolomique etc).
- Exploiter les données générées par les patients (PROMs / PREMs) et aussi les données passives (ex: biocapteurs portables)
- Développer des outils pour promouvoir une recherche diversifiée et inclusive.

Coordonnateur

Dr Ines VAZ-LUIS
Gustave Roussy,
Villejuif

Co-coordonnateur

Sein:
Dr Ines VAZ-LUIS
Gustave Roussy,
Villejuif
Dr Antonio Di-Meglio
Gustave Roussy,
Villejuif

Poumon:
Pr Chistos CHOUAID
CHIC, Créteil
Dr Mihaela ALDEA
Gustave Roussy,
Villejuif

Pilote de Programme

Catherine GAUDIN

Avec le soutien de l'ANR
au titre du programme
« Investissement
d'avenir »
Réf ANR-10-COHO-0004 »
et programme 172 du PLF
(DGRI)

Dépistage

MyPeBS



NCT03672331

Etude internationale randomisée comparant, chez les femmes âgées de 40 à 70 ans, un **dépistage personnalisé** en fonction du **risque individuel de cancer du sein**, au dépistage standard

Ce projet H2020 MyPeBS est financé par l'Union Européenne et l'étude Clinique de ce projet s'adresse aux femmes de la population générale âgée de 40 à 70 ans.

L'objectif principal de l'étude clinique est **de démontrer la non-infériorité** de la stratégie de dépistage stratifiée en terme d'incidence du cancer du sein de stade 2 et plus, à 4 ans, comparé au dépistage standard. **Et seulement en cas de non infériorité montrée**, le premier objectif secondaire sera de **démontrer la supériorité du bras** de dépistage basé sur le risque sur la réduction du cancer du sein de stade 2+ par rapport au dépistage standard.

Avec pour but final (si l'étude est positive) que **MyPeBS prépare les futures recommandations de dépistage en Europe**

FIN DES INCLUSIONS LE 02 AOUT 2023

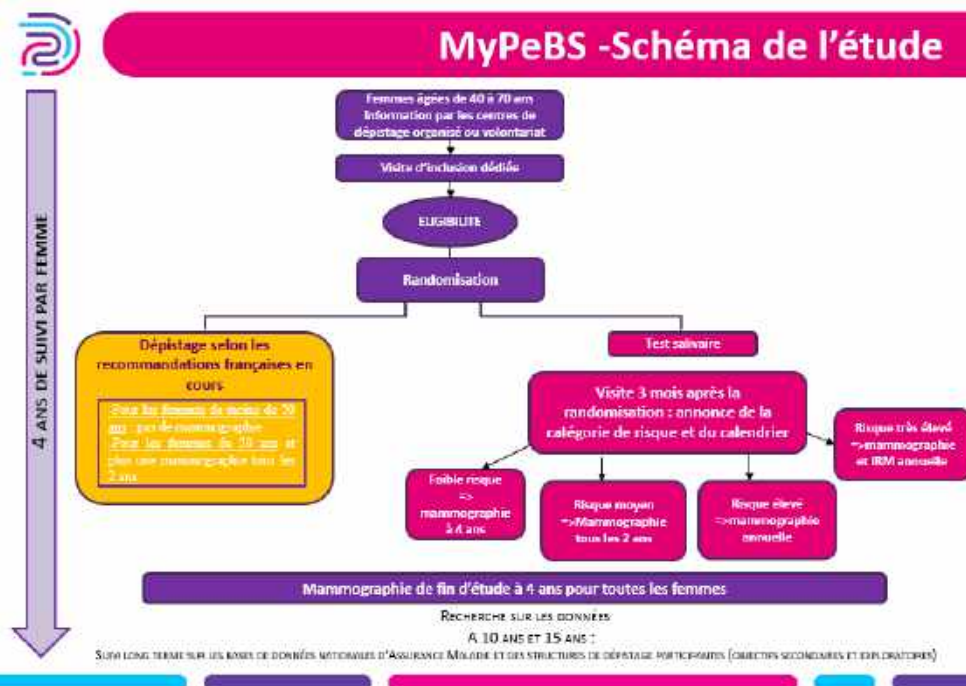
Coordonnateur

Dr Suzette DELALOGUE
Gustave Roussy
Villejuif

Chef de projet UCBG

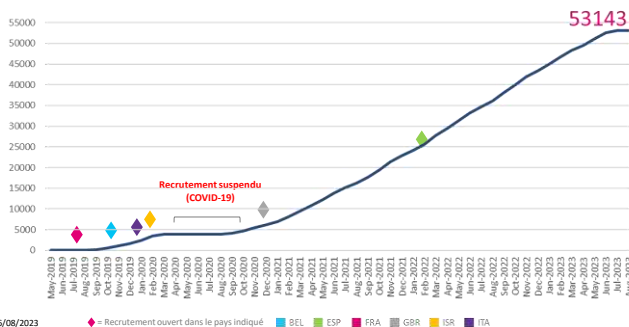
Cécile VISSAC-SABATIER

9 études
ancillaires en
discussion ou en
cours de
réalisation



Un amendement a modifié la partie statistique permettant de diminuer le nombre de participantes à recruter et permettant de passer de 85 000 initialement prévues à 56 700. Finalement 53 143 participantes ont été randomisées. Les participantes partent pour 4 ans de suivi, résultats attendus en 2028.

Inclusions globales



Vous souhaitez plus d'information sur le projet MyPeBS : www.mypebs.eu/

!76 sites français actifs (ayant recruté au moins une participante), dont 7 se classant dans le top 25 mondial

Toutes ces données ont été présentées à dix EDMC qui recommandent la poursuite de l'étude!

Avec le soutien de l'Union Européenne

Métastatique

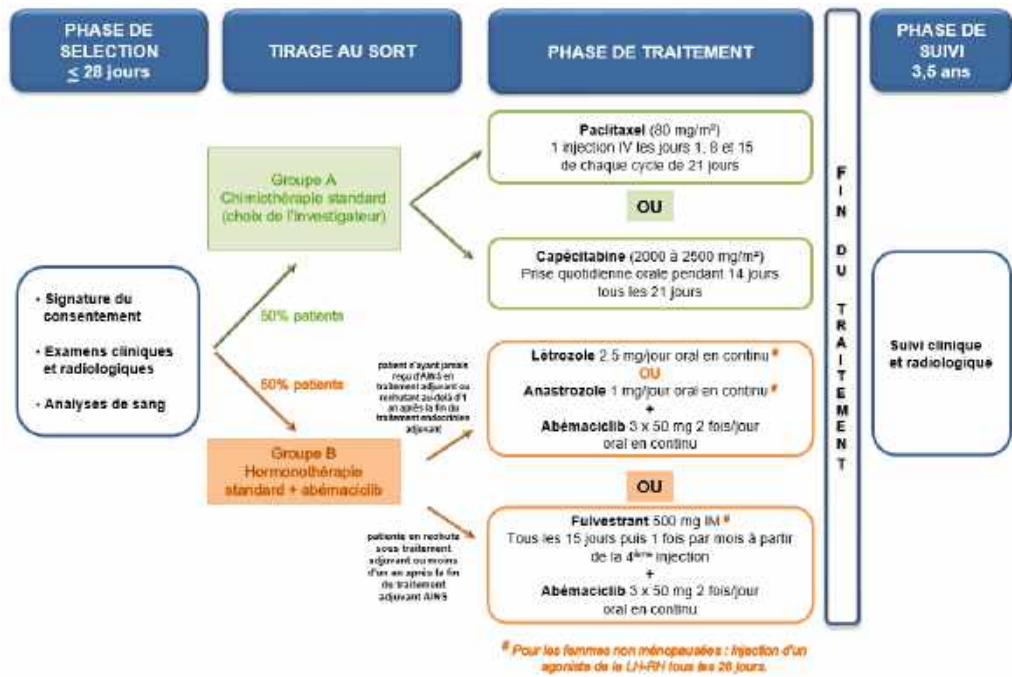
AMBRE

NCT04158362

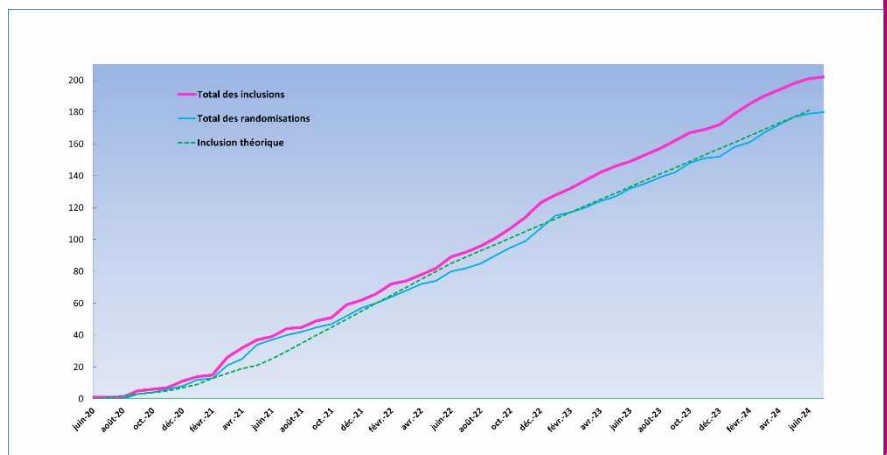
Étude randomisée comparant deux traitements standards en situation métastatique initiale chez les patients atteints d'un cancer du sein ER positif - HER2 négatif avec des métastases viscérales et une charge tumorale élevée: chimiothérapie et hormonothérapie associée à l'abémaciclib

L'essai AMBRE est une étude de phase III, ouverte, multicentrique et randomisée, qui est menée en collaboration avec le groupe ARCAGY-GINECO, Elle s'adresse à des patientes présentant un cancer du sein RH+ et HER2- avec des métastases viscérales et une charge tumorale élevée, et éligibles à une première ligne de traitement en situation métastatique.

L'objectif principal de l'étude est de comparer l'efficacité à 6 mois de traitement de la combinaison standard d'une hormonothérapie (anti-aromatase ou anti-oestrogènes) avec un traitement ciblé (abémaciclib) avec celle de la chimiothérapie standard (paclitaxel ou capécitabine), en évaluant la survie dans progression dans les 6 mois de traitement.



IM : Injection musculaire ; IV : Injection intraveineuse ; SC : Injection sous-cutanée



Le plan statistique a été amendé pour diminuer l'effectif nécessaire à 180 patientes à inclure. Cela a permis de finir les inclusions en Juillet 2024.

Merci de bien compléter l'eCRF en vue de l'analyse qui devrait être déclenchée début Q2 2025 !

Toute l'équipe AMBRE est à votre disposition pour répondre à toute question: ambre@unicancer.fr

métastases viscérales et charge tumorale élevée

Coordonnateur

Dr Véronique DIERAS

Centre Eugène Marquis Rennes

Co -Coordonnateur

Pr Gilles FREYER
HCL - Centre hospitalier Lyon Sud
Pierre-Bénite

Chef de projet UCBG

Cécile VISSAC-SABATIER

Inclusion terminées en Juillet 2024

180 patients inclus

Avec le soutien institutionnel de Lilly

Métastatique
de novo

PALATINE

NCT03870919

Thérapie intégrant le traitement loco-régional chez des patientes atteintes d'un cancer du sein de stade IV re-positif, HER2-négatif de novo et recevant Létrozole et Palbociclib.

L'essai PALATINE est une étude non médicament basée sur une méthodologie de phase II, évaluant l'association d'un traitement loco-régional à un traitement systémique standard par palbociclib et létrozole, chez les patientes présentant un cancer du sein de stade IV de novo HR+ HER2-.

L'objectif principal de l'étude est de montrer le bénéfice d'un traitement loco-régional en termes de survie globale à 24 mois chez des patientes ayant un cancer du sein HR+ HER2- de stade IV de novo jamais traité.

Coordonnateur

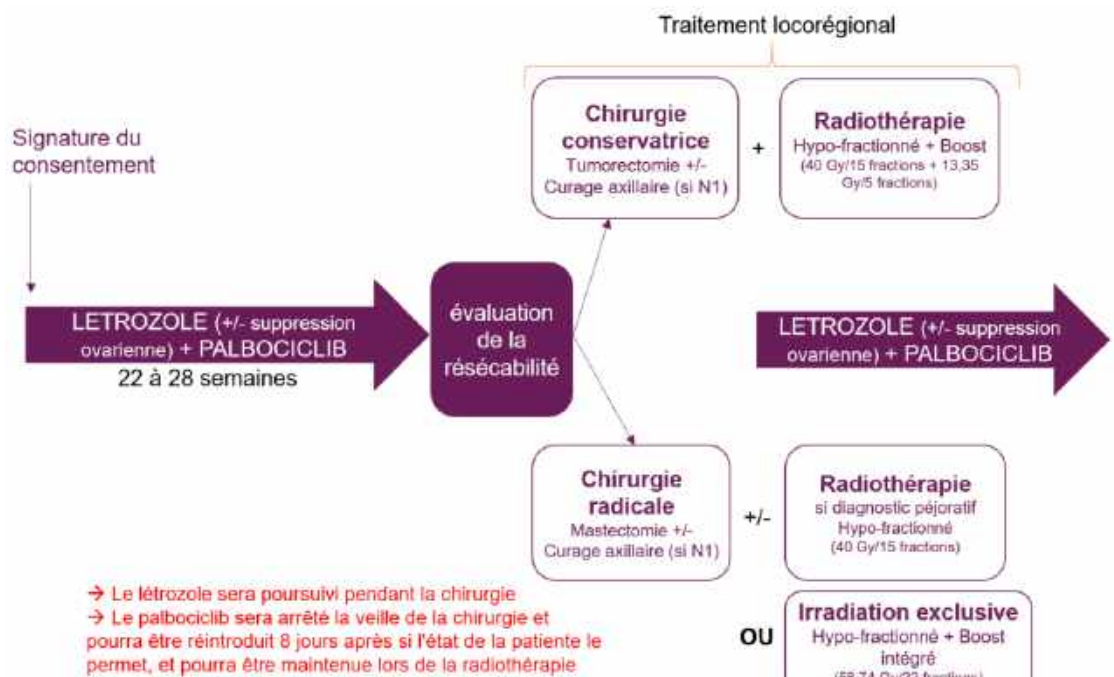
Dr Claire BONNEAU
Institut Curie,
St Cloud

Coordonnateur
chirurgie

Dr Delphine HEQUET,
Cl. St Jean de Dieu,
Paris

Chef de projet UCBG

Cécile VISSAC-
SABATIER



Ces deux approches, en montrant la prise en charge standard, ne présentent aucun avantage ou des avantages à plusieurs égards :

- La question de l'intérêt d'un traitement local sur la survie chez des patientes atteintes d'un cancer du sein de stade IV de novo est toujours d'actualité. En effet, les données disponibles dans la littérature restent contradictoires, notamment à cause de données actuelles sur des populations et des pratiques hétérogènes. Plus récemment, l'étude E2108 présentée lors de l'ASCO 2020 a été réalisée sur une population mixte et une méthodologie discutable.

- PALATINE pourra apporter des informations importantes pour la prise en charge de cette population de patientes notamment grâce à un programme de recherche biologique ambitieux à partir d'échantillons de tumeur primaire, tissus métastatiques, prélèvements sanguins (ctDNA).

Cet essai a inclus 200 patients en 34 mois (malgré les 2 mois de suspension dû au COVID).

- Merci aux 23 centres ayant recruté pour leur implication.

La dernière patiente atteindra les 2 ans de suivi en Août donc l'analyse de l'objectif principal sera réalisée au deuxième semestre 2024! Il est donc très important de bien mettre à jour les CRFs en temps réel.

Toute l'équipe PALATINE est à votre disposition pour répondre à vos questions : PALATINE@unicancer.fr

Analyse
prévue en
Q3 2024

Avec le soutien
institutionnel de
Pfizer

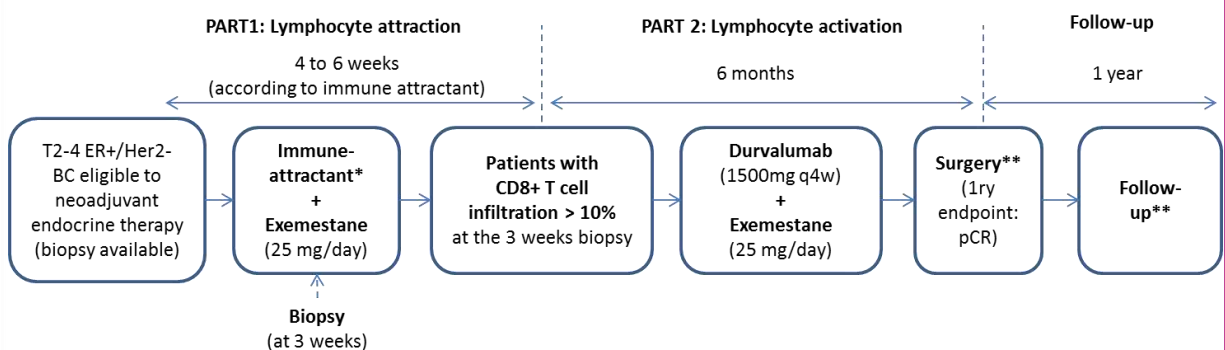
Néo-Adjuvant

ULTIMATE

NCT02997995

Etude internationale de phase II, évaluant la combinaison du durvalumab à l'hormonothérapie comme traitement néoadjuvant du cancer du sein invasif RO+/ Her2-, chez des patientes qui présentent une infiltration de cellules T CD8+ après 4 à 6 semaines de traitement immuno-attractant

Cette étude néoadjuvante de Phase II, ouverte, multicentrique et internationale s'adresse à des patientes ayant un cancer du sein primaire non métastatique RO+ et HER2- éligibles à une hormonothérapie néoadjuvante.



* 4 cohorts of 60 patients each are expected. Each cohort opens after the previous one is finished.

** As per local practices

L'objectif principal de l'étude était d'évaluer l'efficacité du durvalumab combiné avec l'exemestane sur la réponse pathologique (pCR) à la chirurgie chez des patientes avec des lymphocytes T CD8+ au sein de la tumeur.

Développée en collaboration avec le BIG, cette étude implique la France (19 centres), l'Espagne (7 centres) et la Suède (1 centre).

Suite à l'analyse d'efficacité prévue au protocole à 23 patients inclus en partie 2 (Durvalumab + exemestane), les inclusions ont été définitivement closes. Selon la méthodologie de l'étude (Simon en 2 étapes) nous attendions au moins deux pCR lors de cette analyse pour permettre l'inclusion de la totalité des patientes, 1 seule pCR a été observée.

L'essai est en cours de clôture.

Grâce à la collection des échantillons biologiques, cette étude va toutefois pouvoir apporter des informations importantes pour mieux comprendre l'activité du trémelumab, explorer le paysage immunitaire des tumeurs Luminal A et également permettre de comprendre pourquoi la phase d'activation lymphocytaire n'a pas donné le résultat attendu.

Les études biologiques de transcriptomique spatiale et d'immunohistochimie par IMC (Imaging Mass Cytometry) sont actuellement en cours !

Pour toute question, merci de contacter l'équipe via l'email ultimate@unicancer.fr

Coordonnateur international

Pr Fabrice ANDRE
Gustave Roussy
Villejuif

Chef de projet UCBG

Telma ROQUE

Des études biologiques en cours

Avec le soutien institutionnel d'AstraZeneca

Prévention

LIBER

NCT00673335

Prévention du cancer du sein par le létrozole chez la femme ménopausée porteuse d'une mutation BRCA1/BRCA2.

Cet essai randomisé, en double aveugle, multicentrique, vise à évaluer la réduction d'incidence des cancers du sein invasifs chez des femmes ménopausées porteuses d'une mutation BRCA1/BRCA2 traitées par létrozole.

Cet essai, ouvert depuis le 08 février 2008, a été clos aux inclusions le 30/08/2013.

La 1^{ère} femme a été randomisée le 20 mai 2008. Au total, 170 femmes ont été randomisées dans 26 centres.

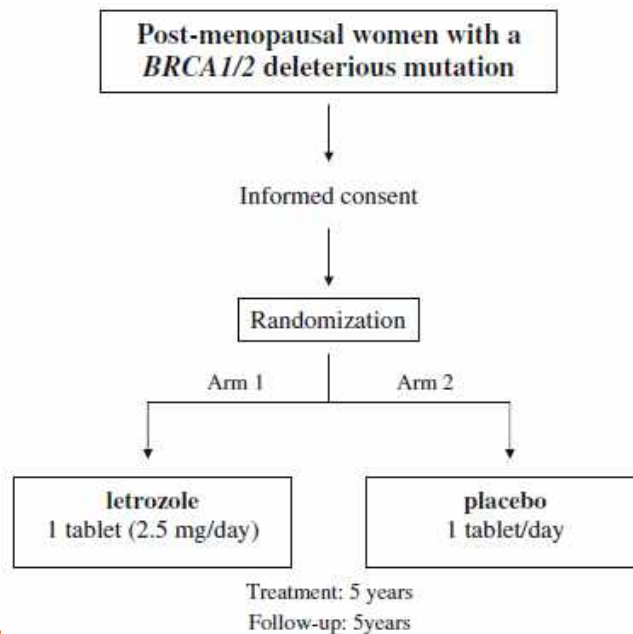
Coordonnateur

Pr Pascal PUJOL
 CHU Arnaud de
 Villeneuve
 Montpellier

Chef de projet UCBG

Sandrine MARQUES

170 femmes
 randomisées



Les données des participantes ont été analysées et publiées en 2013.

Soumission prévue en septembre 2024 dans JAMA Oncology.

Soumission de
 l'Article Q3
 2024

D'autre part, l'étude LIBER dispose d'une biothèque (sang et tumeur) qui permettra d'entreprendre des analyses de génétique et de protéomique en vue de l'identification de nouveaux marqueurs biologiques de diagnostic précoce des cancers du sein et des effets métaboliques des inhibiteurs d'aromatase. L'étude du polymorphisme des gènes impliqués au niveau des récepteurs à l'oestradiol et à la progestérone seront également envisagés.

Soutien
 PHRC 2006
 INCA-DGOS
 2006-14-18

Radiothérapie

Coordonnateur
Pr Alain FOURQUET
Institut Curie
Paris

Chef de projet
UCBG

Sandrine MARQUES

2423 patientes
randomisées
dont 712
incluses en
France

Soutien
PHRC 2009
INCA-DGOS
09-02-037

YOUNG BOOST (RTS 01)

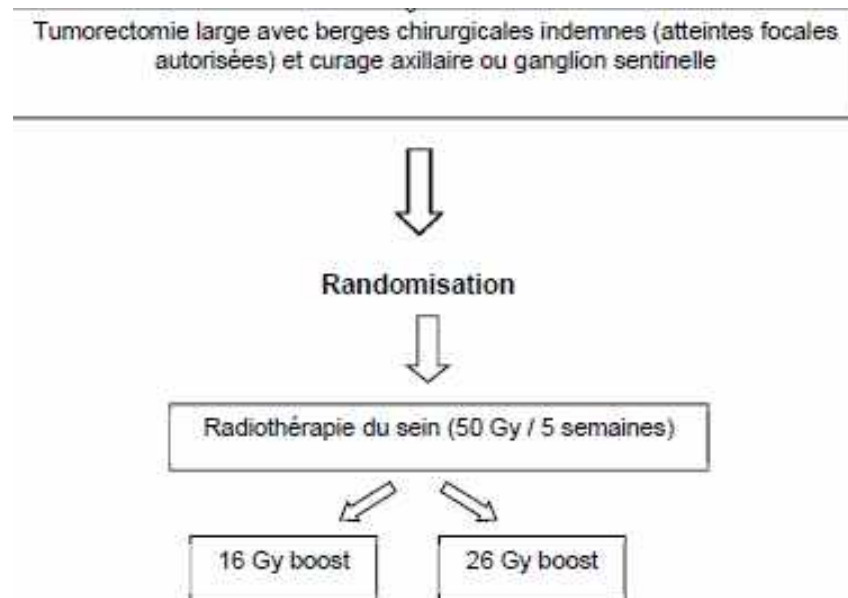
NCT00212121

étude randomisée de phase III portant sur le complément de dose de radiothérapie à délivrer au lit tumoral chez les femmes jeunes (moins de 51 ans) traitées pour un cancer du sein.

Cet essai de Phase III, randomisé, ouvert, multicentrique compare une dose complémentaire au lit tumoral de 16 Gy versus 26 Gy.

Cet essai européen de radiothérapie est coordonné par le Professeur H. Bartelink, du Netherlands Kancer Instituut (NKI), à Amsterdam et par le Pr Alain Fourquet de l'institut Curie pour la France,

L'objectif principal est d'évaluer le bénéfice de l'augmentation de dose (26 Gy vs 16 Gy) dans le lit tumoral après irradiation de la totalité du sein à 50 Gy sur le risque de récurrence mammaire à 10 ans.



Les objectifs secondaires sont l'évaluation des résultats esthétiques et des séquelles. Une étude annexe est également prévue afin de déterminer les profils génétiques tumoraux (transcriptomiques et génomiques) et de les corrélés avec le risque de récurrence locale ou métastatique ainsi qu'à la radiosensibilité.

Plus de 250 prélèvements tumoraux ont été analysés par le NKI pour les patientes françaises, les résultats seront prochainement disponibles.

Les données des patients ont été analysées et un article est actuellement en cours de rédaction.

Une mise à jour des données sera réalisée avant publication, merci de nous retourner les derniers suivis en attente ainsi que les évaluations esthétiques associées afin d'avoir une base de données à jour.

Toute l'équipe YOUNGBOOST est à votre disposition pour répondre à toute question:
Youngboost@unicancer.fr

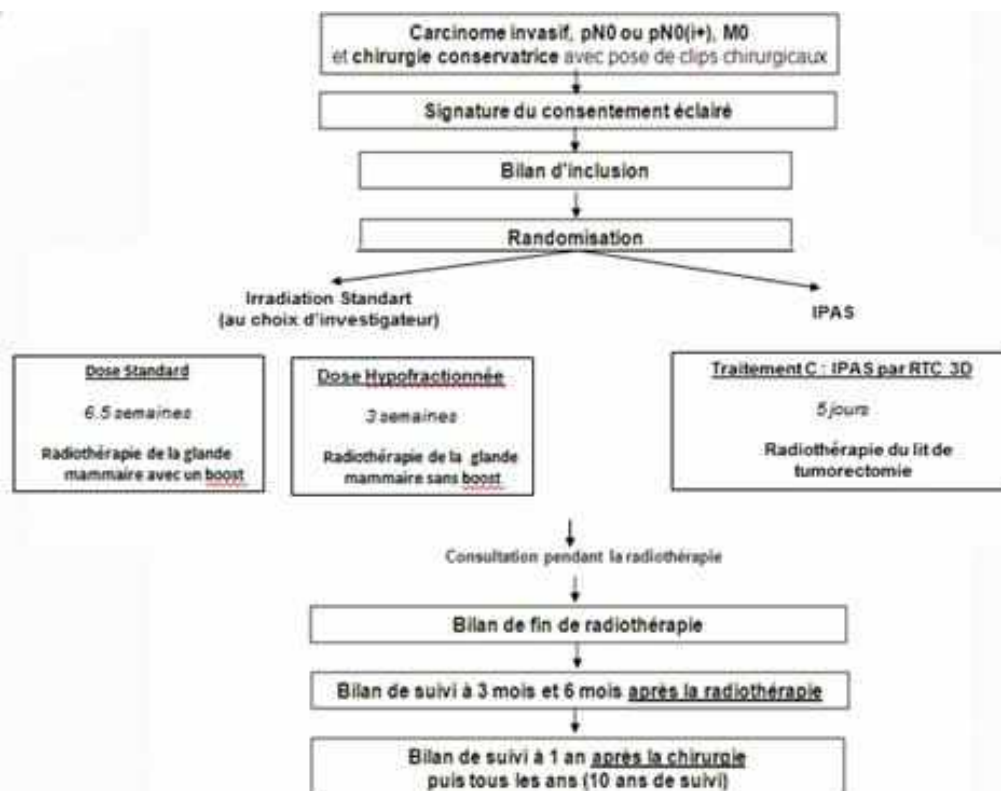
Radiothérapie

SHARE (RTS 02)

NCT01247233

Essai de phase III multicentrique comparant une irradiation accélérée focalisée au lit opératoire à une irradiation mammaire standard ou hypofractionnée dans le cancer du sein à faible risque de rechute locale.

Cet essai, prospectif, ouvert, contrôlé, multicentrique de phase III de non infériorité, randomisé, vise à estimer et comparer les taux de rechutes intra-mammaires homolatérales entre le bras expérimental (IPAS) Irradiation partielles et accélérée du sein) et le bras contrôle (irradiation mammaire en totalité selon un schéma standard ou un schéma hypofractionné) chez des femmes de bon pronostic.



- Des articles sont en cours de préparation pour publication.
- Une collaboration est en cours pour permettre d'inclure des données de l'études SHARE dans une méta-analyse qui sera menée par le groupe EBCTCG (Early Breast Cancer Trialists Collaborative Group).

La remontée des données se poursuit et nous vous remercions de continuer la mise à jour des CRF.

Toute l'équipe SHARE est à votre disposition pour répondre à toute question: Share@unicancer.fr

Coordonnateur scientifique

Pr Yazid BELKACEMI
AP-HP H. Mondrot
Créteil

Coordonnateur bonnes pratiques

Pr Eric LARTIGAU
Centre O. Lambret
Lille

Coordonnateur Qualité

Dr Céline BOURGIER
Montpellier

Chef de projet UCBG

Fatima-Zhora TOUMI

1006 patientes randomisées

Soutien
PHRC 2010
INCA-DGOS

Métastatique

Inclusions
terminées
depuis
mai 2023

172 patients
inclus

Analyse
primaire
effectuée en
janvier 2024

Coordonnateurs

UCBG
Dr Séverine GUIU
Institut de
Cancérologie de
Montpellier

ARCAGY GINECO
Dr Philippe FOLLANA
Centre A. Lacassagne
Nice

SOLTI
Dr Judith BALMANA
Vall d'Hebron
Barcelonne

Chef de projet UCBG
Clara GUYONNEAU

Avec le soutien
institutionnel
d'AstraZeneca

DOLAF

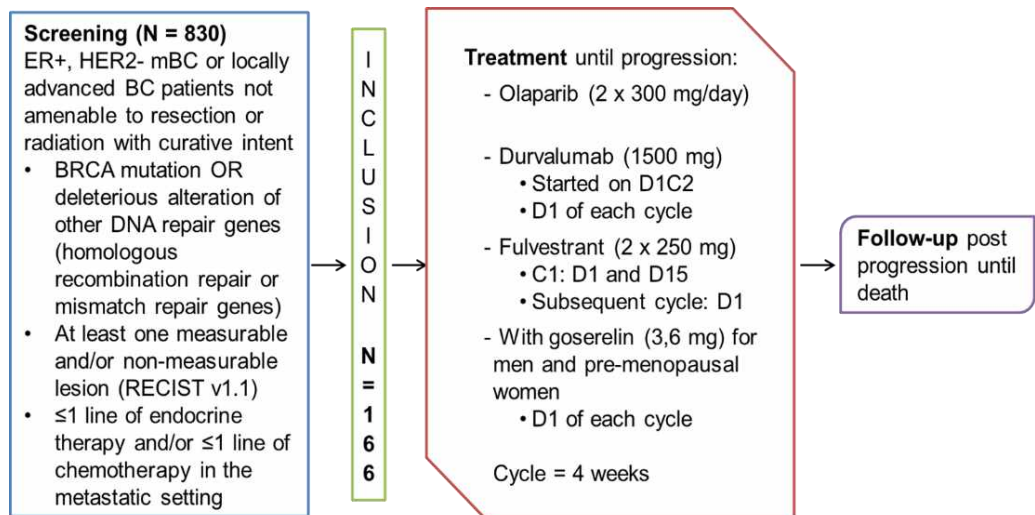
NCT04053322

Essai international de phase II multicentrique évaluant Durvalumab (MEDI4736), OLaparib et Fulvestrant chez des patients atteints d'un cancer du sein métastatique ou localement avancé, ER-positif et HER2-négatif, sélectionnés selon des critères prédictifs de sensibilité à l'olaparib

Il s'agit d'un essai international (en collaboration avec le groupe ARCAGY-GINECO et le groupe Espagnol SOLTI) interventionnel, multicentrique, non randomisé, de phase II en ouvert avec une phase initiale de sécurité, incluant des patients avec un cancer du sein métastatique ou localement avancé ER+ et HER2-, avec soit une mutation germinale ou somatique BRCA soit des mutations délétères d'autres gènes impliqués dans la réparation par recombinaison homologue (HRR) ou dans le statut MSI (instabilité des microsatellites) évaluant l'association olaparib, durvalumab et fulvestrant.

L'objectif primaire de l'étude était d'évaluer l'efficacité de la combinaison d'olaparib, de durvalumab et du fulvestrant, en terme de taux de survie sans progression (PFSR) à 24 semaines.

Schéma de l'étude :



Actualités :

- Fin des recrutements en mai 2023 (730 screening/172 inclus) suivi d'un gel de base et de l'analyse du critère principal en Q1 2024.
- **Etude positive dont les résultats ont été présentés à l'ESMO Breast 2024 :**

« L'association d'olaparib, de durvalumab et de fulvestrant est bien tolérée et montre une activité prometteuse avec un PFSR à 24 semaines de 66,7%, une PFS médiane de 9,3 mois et une OS médiane de 30 mois. Dans la population gBRCAm déjà documentée, nos résultats sont particulièrement frappants avec une PFSR de 76,3% et une PFS médiane de 12,6 mois, suggérant que l'inhibition du signal ER reste importante pour ces patients en plus de l'inhibiteur PARP et de l'ICI. »

- Manuscrit principal en cours de publication pour plus d'informations
- Analyse des critères secondaires prévue en 2027 : **merci pour votre implication pour la poursuite de la complétion régulière du CRF**

Toute l'équipe DOLAF est à votre disposition pour répondre à toute question: DOLAF@unicancer.fr

Les essais labélisés* par l'UCBG

**Essais qui ont été présentés et discutés au sein du comité scientifique de l'UCBG et pour lesquels le centre investigateur reste promoteur.*

Métastatique
Phase précoce

En cours
d'activation depuis
le Août 2024

Coordonnateur
national

Pr Anthony
Gonçalves
Institut Paoli-
Calmettes,
Marseille

Un maximum de 57
patientes sont
prévues sur 36 mois

1^{er} patient déjà
inclus

Financement INCA
(AAP CLIP2
Molécules
innovantes- MERCK
2022)

MATRIX

A PHASE I/II STUDY EVALUATING M1774, AN ATR INHIBITOR, IN COMBINATION WITH FULVESTRANT IN HORMONE RECEPTOR-POSITIVE AND HER2-NEGATIVE, ADVANCED BREAST CANCERS, RESISTANT TO CDK4/6 INHIBITOR PLUS AROMATASE INHIBITOR-BASED ENDOCRINE TREATMENT AND WITH HOMOLOGOUS RECOMBINATION DEFICIENCY, ONCOGENIC DRIVER ACTIVATION AND/OR OTHER MOLECULAR ALTERATIONS ASSOCIATED WITH REPLICATION STRESS

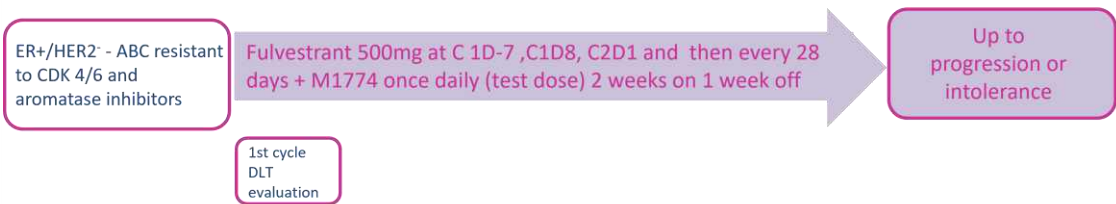
L'essai MATRIX est une étude de phase I/II, évaluant la sécurité, la dose recommandée, et l'efficacité préliminaire du M1774 per os (un inhibiteur d'ATR), en association au Fulvestrant, chez les patientes présentant un cancer du sein métastatique RH+, HER2-, résistant à un traitement de première ligne par inhibiteurs de l'aromatase et inhibiteurs du cycle cellulaire,

Les objectifs principaux sont

- Phase I = déterminer la dose maximum tolérée et la dose recommandée pour la phase II du M1774 en association avec fulvestrant
- Phase II = compléter l'évaluation de la sécurité en termes d'incidence de toxicités dose-limitante et rechercher des signaux préliminaires d'efficacité en termes de bénéfice clinique (co-primary) de la combinaison M1774 /fulvestrant chez des patientes sélectionnées sur le plan moléculaire (g/sBRCA, PALB2 résistants aux inhibiteurs de PARP, autres anomalies génétiques associées à un défaut de recombinaison homologue, driver oncogénique et autres altérations moléculaires associées au stress réplcatif)



Phase I part (N= 3 to 12)



Phase II part (N= 45)



12 centres français vont participer à cette étude. Le dossier est en cours de procédures réglementaires

L'équipe MATRIX est à votre disposition pour répondre à toute question:

Anthony Gonçalves : goncalvesa@ipc.unicancer.fr

Jérôme Lemonnier : j-lemonnier@unicancer.fr

COG STIM 2

Situation adjuvante

Stimulation cognitive informatisée supervisée à distance visant à réduire les difficultés cognitives après chimiothérapie chez les femmes traitées pour un cancer du sein localisé : étude contrôlée randomisée multicentrique

L'essai **COG STIM 2** est une étude évaluant, chez des **patientes atteintes d'un cancer du sein localisé et exprimant une plainte cognitive**, le bénéfice d'un programme de stimulation cognitive informatisé de 12 semaines supervisé par un neuropsychologue (groupe expérimental) sur les plaintes cognitives, par rapport à un accès libre non supervisé au même programme pendant 12 semaines (groupe témoin).

L'évaluation du bénéfice sera basée sur l'amélioration de la plainte cognitive à l'issue du programme.

Population cible : patiente avec un cancer du sein localisé, ayant bénéficié d'une chimiothérapie adjuvante ou néo-adjuvante en cours ou jusqu'à la fin de la radiothérapie adjuvante et exprimant une plainte cognitive.

Les patientes recrutées seront randomisées (1:1) entre les deux groupes :

- Bras expérimental : Intervention de stimulation cognitive en ligne supervisée à distance (12 semaines)
- Bras de contrôle actif : Accès libre à des exercices cognitifs en ligne à domicile sans supervision (12 semaines)

La randomisation sera stratifiée en fonction de l'âge, du centre, de l'activité physique et selon un critère composite de fatigue/anxiété/dépression

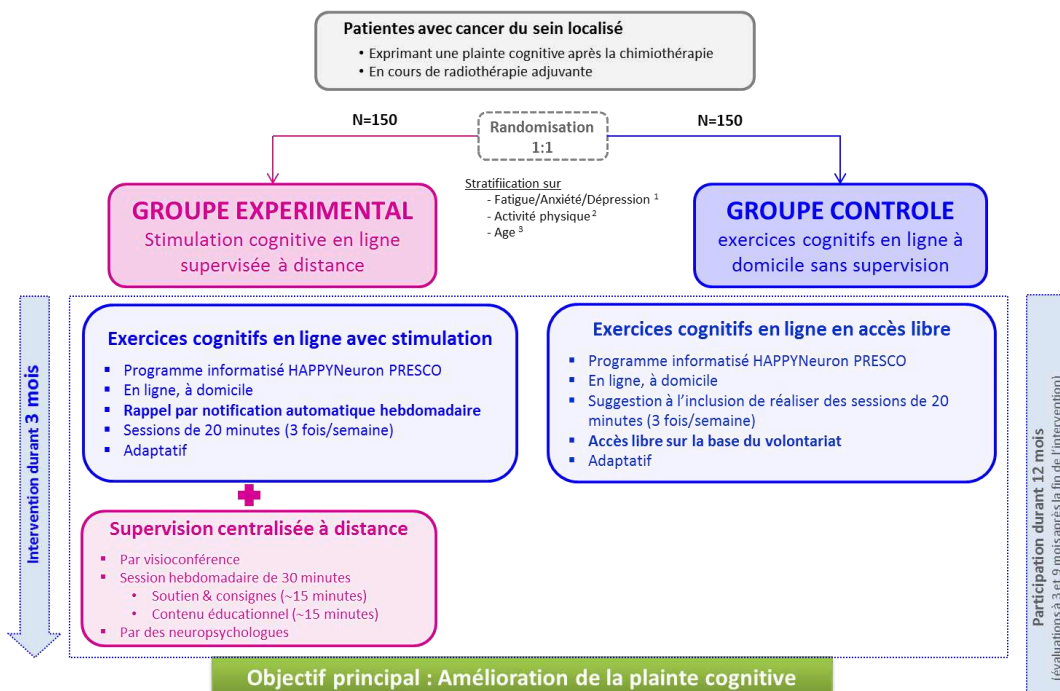
EN ATTENTE DES AUTORISATIONS

Coordonnateur national

Pr Florence JOLY
Centre François Baclesse, Caen

Plateforme Cancer & Cognition, Caen

300 patientes attendues en France



L'intervention du bras expérimental sera totalement assurée à distance par l'équipe de la plateforme Cancer & Cognition de Caen (il n'y a pas besoin pour cette étude de ressource de neuropsychologue sur site)

Nous prévoyons d'inclure 300 patientes soit 150 par bras. A ce jour une patiente a été incluse. Les autorisations ont été obtenues début 2024 et les premiers centres mis en place ont eu l'autorisation de débiter le recrutement en septembre 2024.

Toute l'équipe COG-STIM2 est à votre disposition pour répondre à toute question:
jm.grellard@baclesse.unicancer.fr - m.bousquet@baclesse.unicancer.fr

Soutien PHRC-K 2022 INCA-DGOS

GERICO

unicancer

Task Force GERICO

Dr Capucine Baldini
Gustave Roussy,
Villejuif
Présidente

APPALACHES (GERICO 18 / EORTC-1745)

NCT03609047

Étude de phase II portant sur le palbociclib comme traitement adjuvant alternatif à la chimiothérapie en cas de cancer du sein de stade précoce ER+/HER2-négatif à haut risque chez des patients âgés

Essai de phase II, non comparatif, à deux bras, en ouvert, multicentrique, randomisée (2:1), évaluant le palbociclib comme traitement adjuvant alternatif à la chimiothérapie chez des patients âgés atteints d'un cancer du sein de stade précoce au stade II/III, ER+, HER2- à haut risque et pour lequel un traitement par chimiothérapie est indiqué.

L'objectif principal de cet essai est d'évaluer l'efficacité de l'association d'une hormonothérapie d'au moins 5 ans et de 2 ans de palbociclib comme traitement systémique adjuvant à la place d'une chimiothérapie adjuvante suivie d'une hormonothérapie chez des patients âgés atteints d'un cancer du sein de stade précoce – stade II-III ER+/HER2.

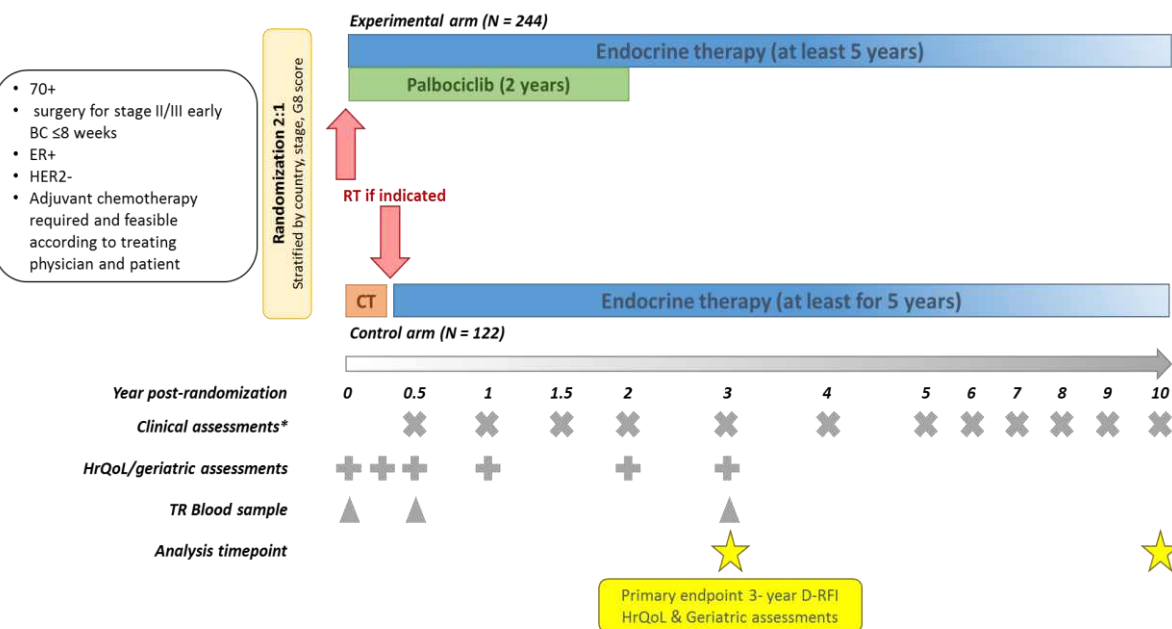
FIN DES INCLUSIONS 10/2022 - PATIENTES EN SUIVI

Coordonnateur

Dr Etienne BRAIN
Institut Curie
Saint Cloud

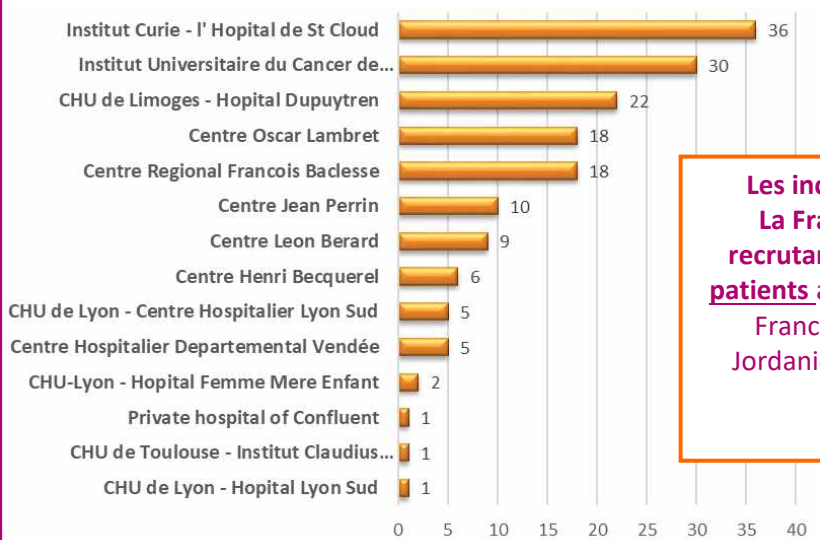
Chef de projet:

Telma ROQUE



* Defined based on randomization date regardless of treatment administration, delays or interruptions.
BC = Breast cancer; CT = chemotherapy; D-RFI = Distant Relapse Free Interval; HrQoL = Health-related Quality of Life; RT = radiotherapy; TR = Translational Research

Recrutement



Pour toute question : gerico18@unicancer.fr

Les inclusions sont terminées !
La France arrive première en recrutant **164 patients sur les 373 patients** au total parmi la Belgique, la France, l'Allemagne, l'Italie, la Jordanie, la Pologne, l'Espagne, le Portugal and l'UK.
Bravo à vous!

**EN COURS DE
CLÔTURE****TOUCH (GERICO 16 / IBCSG 5517)**

NCT03644186

Une étude de phase II, ouverte, multicentrique, randomisée, évaluant le **palbociclib néoadjuvant en combinaison avec un traitement hormonal et un blocage de HER2** versus du **paclitaxel en combinaison avec un blocage de HER2** chez des patientes post ménopausées souffrant d'un cancer du sein précoce positif pour les récepteurs hormonaux/HER2 positif.

Il s'agit d'un essai de phase II, randomisé (ratio 1/1), international, multicentrique, contrôlé, ouvert.

L'objectif principal de cette étude est la est d'étudier l'interaction entre le statut RBSig (HIGH ou LOW) et l'activité du traitement, évaluée au moyen de la réponse pathologique complète (RCp), après un traitement par palbociclib + létrozole versus du paclitaxel, administrés en plus de trastuzumab + pertuzumab pour un CS primaire RE+/HER2+.

L'hypothèse de l'étude est que :

- chez les patientes RBSig LOW, un traitement par trastuzumab + pertuzumab + palbociclib + létrozole sera plus efficace qu'un traitement par trastuzumab + pertuzumab + paclitaxel,
- tandis que, chez les patientes RBSig HIGH, un traitement par trastuzumab + pertuzumab + paclitaxel sera plus efficace qu'un traitement par trastuzumab + pertuzumab + palbociclib + létrozole.

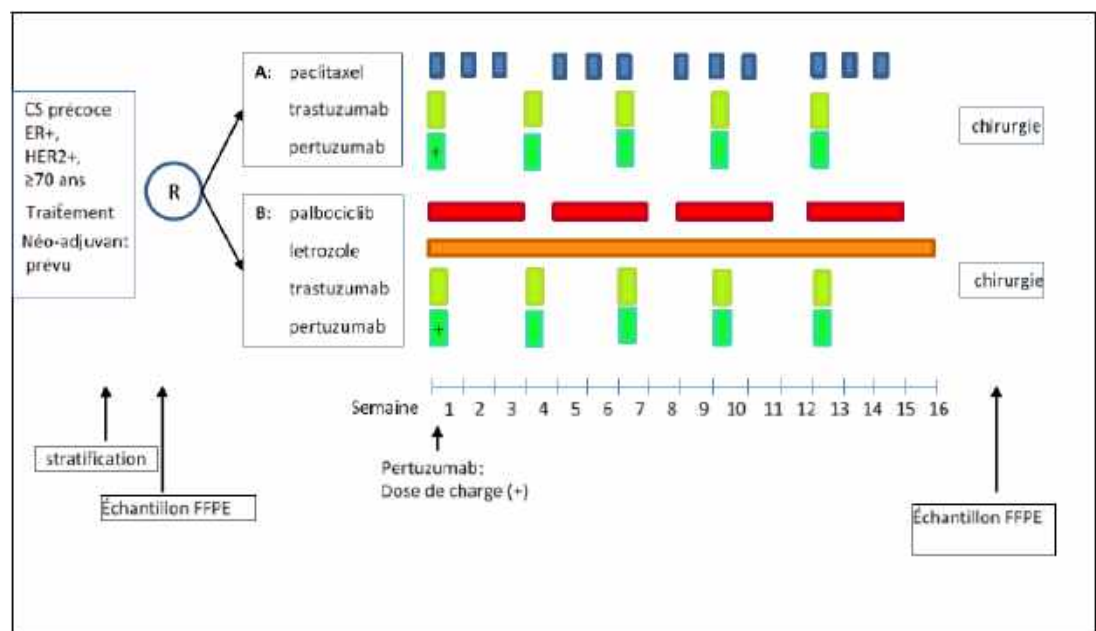
Le critère d'évaluation primaire est la réponse pathologique complète, RCp, définie comme l'absence de cellules tumorales invasives dans le sein et les ganglions axillaires au moment de la chirurgie (ypT0/ypTis ypN0).

Coordonnateur

Dr Etienne BRAIN
Institut Curie
Saint Cloud

Chef de projet

Telma ROQUE



**Les inclusions sont terminées. La France a inclus 13 patients sur les 144.
Merci aux centres français actifs.**

La clôture des centres français est en cours. Merci de bien regarder votre boîte mail !

Pour toute question :

touch@unicancer.fr

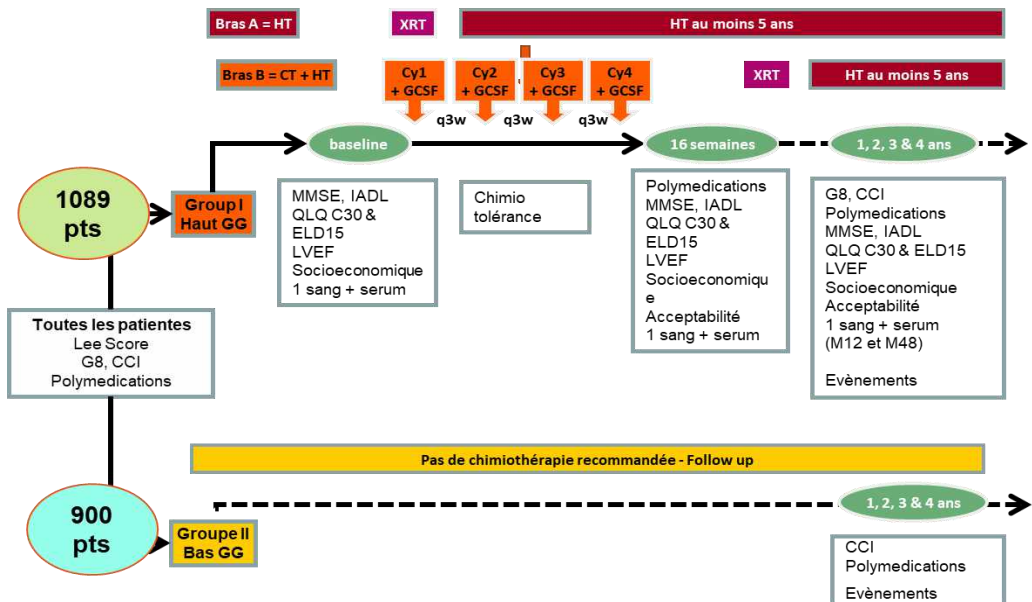
ASTER 70s (GERICO 11 / PACS 10)

NCT01564056

Traitement adjuvant systémique du cancer du sein avec récepteurs aux œstrogènes-positif et HER2-négatif de la femme de plus de 70 ans en fonction du Grade Génomique (GG) : chimiothérapie et hormonothérapie versus hormonothérapie seule. Etude multicentrique de phase III des groupes UNICANCER GERICO et UCBG.

Cet essai, de phase III, multicentrique, ouvert, randomisé (1:1), conduit dans un large programme incluant toute patiente de plus de 70 ans qui a été opérée d'un cancer du sein invasif, pN+ ou pN0, RE+, HER2-, vise à évaluer le bénéfice de la chimiothérapie adjuvante sur la survie globale dans le sous-groupe de patientes âgées présentant un risque de rechute élevé selon le grade génomique (GG).

La durée globale de l'essai est de 14 ans (4 ans d'inclusion + Hormonothérapie (au moins 5 ans) +/- 4 cycles de chimiothérapie de 3 semaines + 4 ans de suivi (+ 6 ans pour les données de survie)).



Analyse du critère principal :

Un article sur les résultats présentés à l'ASCO 2021 est actuellement en cours de finalisation.

Un abstract sur l'acceptabilité de la chimiothérapie par les patientes randomisées ayant reçu la chimiothérapie va être soumis pour le congrès SABCS 2023.

Deux financements institutionnels (financement INCA PRTK 2023 et Fondation ARC – Cancer et Vieillesse) pour la recherche translationnelle avec les échantillons tumoraux et sanguins récoltés au cours de l'étude ont été acceptés. Les analyses vont se réaliser au cours des deux prochaines années.

Toute l'équipe GERICO11 vous remercie de l'effort réalisé aux cours de derniers mois pour la remontée des données et des événements qui ont contribué à la mise à jour des données concernant le critère principal pur l'article.

Pour rappel, le suivi à long-terme des patientes continue tous les 2 ans jusqu'à 10 ans de suivi post-chirurgie. N'oubliez pas de compléter les pages CRF et de nous les envoyer !

Pour toute question :

gerico11@unicancer.fr

ARTICLE EN COURS DE FINALISATION

Coordonnateur

Dr Etienne BRAIN
Institut Curie
Saint Cloud

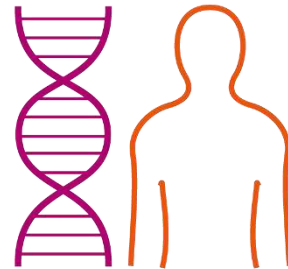
Chef de projet:

Telma ROQUE

Inclusions terminées le 15/04/2016

1989 patientes dont 1089 randomisées

Personalized
Medicine
Group



unicancer

Groupe Médecine Personnalisée

Pr Christophe LE TOURNEAU
Institut Curie, Paris
Président

Marta JIMENEZ
R&D Unicancer
Responsable Programme
Médecine Personnalisée

Métastatique

SAFIRO2 Breast et SAFIR PI3K

SAFIR 02 BREAST: Evaluation of the efficacy of high throughput genome analysis as a therapeutic decision tool for patients with metastatic breast cancer.

Le projet SAFIRO2 souhaite faire la preuve de l'efficacité clinique d'une décision thérapeutique guidée par une approche d'identification moléculaire de la cible. L'objectif principal était donc de comparer la PFS d'une population de patients traités par thérapie ciblée à la PFS observée dans une population bénéficiant d'une prise en charge standard.

Une première phase dans l'étude a permis de dresser les caractéristiques moléculaires du tissu tumoral des patients et de définir si des anomalies peuvent être ciblées par des thérapies ciblées.

Une deuxième phase de l'étude a permis aux patients atteints de cancer du sein métastatique d'avoir accès à des thérapies ciblées mises à disposition par les laboratoires AstraZeneca: AZD5363 (AKT inh), Selumetinib (MEK inh), et Olaparib (PARP inh).

Les échecs d'analyses génomiques ou l'absence d'anomalies ciblées dans l'étude ont conduit à une orientation vers une sous étude d'immunothérapie (durvalumab: PD-L1 inh). L'accès à cette sous étude est désormais clos, les 190 randomisations attendues ayant été atteintes.

1462 patients ont été screenés. 437 patients ont été randomisés (238 avec les thérapies ciblées, et 199 avec l'immunothérapie).

Les 2 sous études sont closes à la randomisation.

SAFIR PI3K: A phase II randomized trial comparing alpelisib and fulvestrant versus chemotherapy as maintenance therapy in patients with PIK3CA mutated advanced breast cancer

Le projet SAFIR PI3K souhaite faire la preuve de l'efficacité clinique (PFS) d'un traitement de maintenance par alpelisib associé au fulvestrant versus une chimiothérapie standard chez des patients présentant des mutations activatrices du gène PI3K. L'alpelisib était fourni par les laboratoires Novartis.

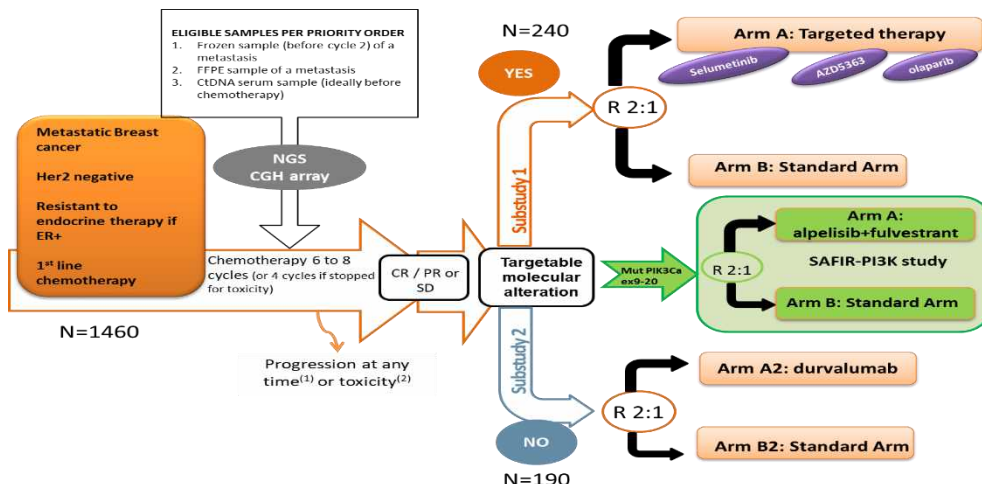
Les patients présentant une anomalie PI3K hotspot (542, 545 et 1047) se sont vus proposer le protocole SAFIR PI3K.

32 patients ont été randomisés dans SAFIR PI3K. Les randomisations sont closes.

Les objectifs principaux de SAFIR PI3K et SAFIR 02 BREAST étant communs, leurs données ont été analysées conjointement, présentées au [SABCS 2021 \(communication orale\)](#) et sont publiées.

Ces essais ont démontré que le profilage génomique a une utilité clinique chez les patientes atteintes d'un cancer du sein métastatique lorsqu'il est guidé par un cadre validé d'actionnabilité (ESCAT, OncoKB...)

SAFIRO2 BREAST



SAFIR PI3K

Avec le soutien
Fondation ARC
AstraZeneca
Novartis

Cohorte
néo-adjuvant

Coordonnateur

Dr Monica
ARNEDOS

INSTITUT
BERGONIE,
BORDEAUX

Chef de projet

François LEGRAND
f-legrand@unicancer.fr

UNICANCER
PARIS

149 patientes
incluses

PHRC 2015

TRACER-X TNBC

NCT03077776

Tracking triple-negative breast cancer evolution through therapy.

L'hétérogénéité intra tumorale (ITH) est un facteur important et dorénavant reconnue pour son rôle dans la progression de la maladie et l'échec au traitement. Comprendre comment l'hétérogénéité clonale de la tumeur impacte le résultat thérapeutique et comment les sous-clones de cellules tumorales s'adaptent et évoluent au décours de la maladie et du traitement sont des sujets d'intérêt qui répondent à un besoin scientifique et médical.

Tracer-X TNBC est une étude prospective qui comporte une collection longitudinale d'échantillons depuis le diagnostic jusqu'à la rechute, afin d'investiguer la réponse au traitement standard, les processus mutationnels et les mécanismes biologiques impliqués dans la résistance au médicament, et de comprendre les mécanismes de développement de la maladie métastatique.

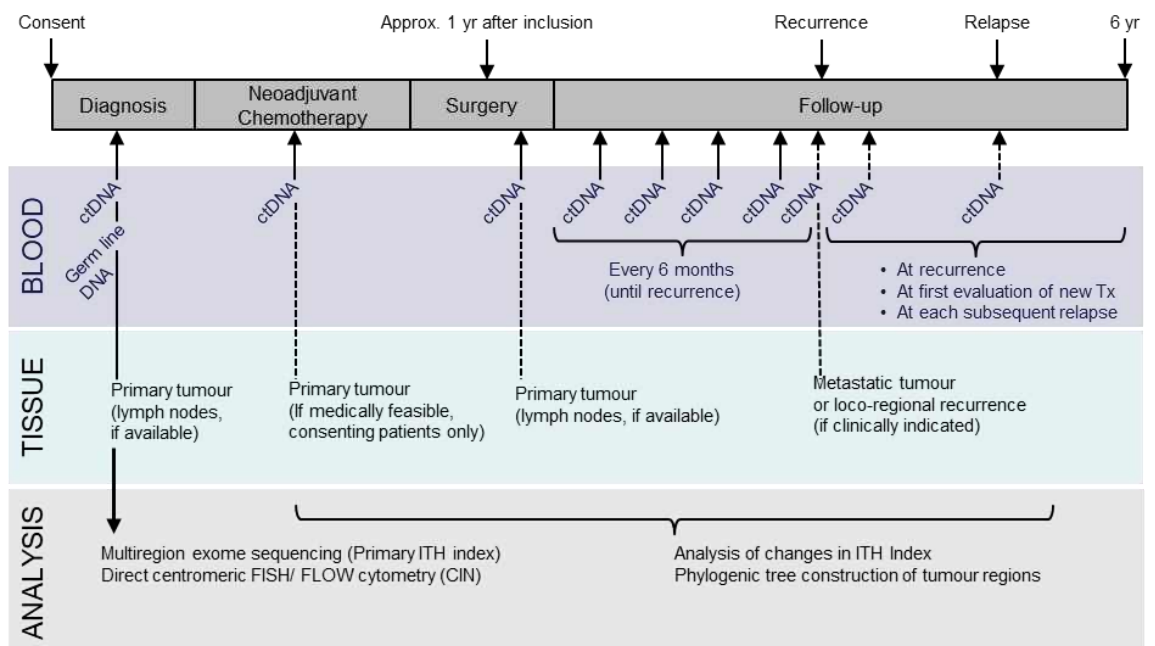
TRACER-X TNBC est une émanation du programme TRACER-X porté par Charles Swanton (the Francis Crick Institute, London).

L'objectif primaire de l'étude TRACER-X TNBC est d'établir la corrélation entre l'ITH et la réponse à une chimiothérapie néo-adjuvante standard à base d'anthracycline et de taxane. La réponse au traitement sera évaluée par le taux de réponse pathologique. L'ITH sera définie par un index issu de l'analyse du séquençage d'exomes multi-régions (analyse primaire) et de l'instabilité chromosomique (analyse secondaire).

L'étude est désormais fermée aux inclusions avec **149 patientes incluses** sur les 250 prévues.

Une collaboration a été établie avec le programme SCANDARE de l'Institut Curie, coordonné par le Pr. LE TOURNEAU. Cette étude, dont les objectifs convergent avec TRACER-X, a inclus plus d'une centaine de patientes avec un cancer du sein TN. Cette collaboration a permis d'atteindre les effectifs de l'étude et de débiter les analyses biologiques au sein du F. Crick Institute dans l'équipe de Charles Swanton.

Les premiers résultats de cette collaboration seront présentés au COPIL MEDPERSO le 24 septembre



Métastatique



Dimanche 15 sept 2024 à
8h45 : présentation
orale

Coordonnateur
Véronique DIERAS
Centre Eugène
Marquis Rennes

Co-coordonnateur
Elise DELUCHE
CHU Dupuytren
Limoges

Référénts recherches
translationnelles

Fabrice ANDRE
Gustave Roussy
Villejuif
&
Magali LACROIX-TRIKI
Gustave Roussy
Villejuif

Cheffe de projet
Céline MAHIER AIT
OUKHATAR
c-mahier@unicancer.fr

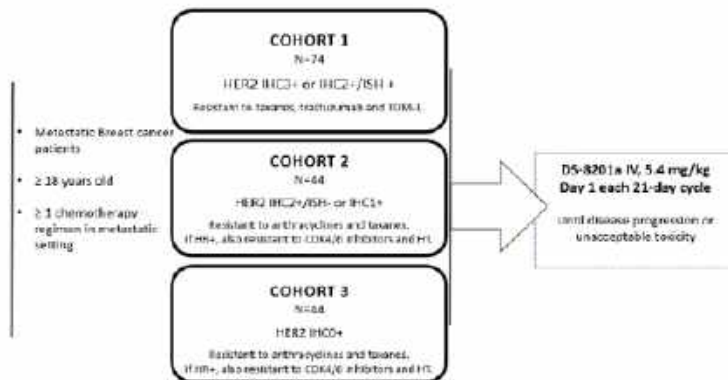
Avec le soutien
institutionnel de
Daiichi

DAISY

NCT04132960

Etude portant sur le DS-8201a, un anticorps conjugué anti-HER2, chez des patients atteints d'un cancer du sein avancé.

Il s'agit d'une étude de phase II, en ouvert, évaluant l'efficacité en monothérapie d'un anticorps conjugué anti-HER2, le DS-8201a (trastuzumab deruxtecan), chez des patients adultes atteints d'un cancer avancé du sein. Les patients ont été inclus dans l'une des 3 cohortes suivantes :



L'activité anti-tumorale du DS-8201a est déterminée dans chaque cohorte par la meilleure réponse objective (BOR) confirmée selon RECIST V1.1. La BOR est définie comme une réponse complète ou partielle confirmée et observée à tout moment sous traitement. Les évaluations tumorales sont effectuées toutes les 6 semaines et les réponses sont évaluées par les investigateurs selon RECIST v1.1.

Pour la cohorte n°3 (HER2 0+), le critère principal à court terme utilisé pour l'analyse intermédiaire à 16 patients, est le taux de patients sans progression à 3 mois. L'analyse intermédiaire menée en juillet 2020 a permis de mettre en évidence que le DS-8201a était suffisamment actif pour pouvoir passer à l'étape 2 et poursuivre les inclusions dans cette cohorte spécifique.

- ✓ Au total, 186 patients ont été inclus sur les 162 attendus de novembre 2019 à mars 2021 :
 - Cohorte 1 : 72 patients inclus sur 74 attendus.
 - Cohorte 2 : 74 patients inclus sur 44 attendus. **Objectif de recrutement atteint depuis juin 2020.** Cette cohorte a été alimentée par la suite par les patients ayant switché de la cohorte 1 ou 3 vers la cohorte 2 suite à la relecture du statut HER2.
 - Cohorte 3 : 40 patients inclus sur 44 attendus.

Durée des inclusions : 16 mois sur les 18 mois théoriques.

Durée estimée du traitement (traitement donné jusqu'à progression ou tox inacceptable) : 1 an.

Au 31 juillet 2024 : 3 patientes sont encore sous traitement, sont toutes à plus de 4 ans de traitement. Parmi ces 3 patientes, deux sont de la cohorte 1 et une dans la cohorte 2. **L'amendement N°8 accepté par l'ANSM et actuellement en cours d'évaluation par le CPP permettra un accès au traitement dans le cadre de l'AMM pour ces 3 patientes.** Il est, par la suite, prévu de clôturer l'étude en 2025.

Durée globale de l'étude : 5,5 ans

Nombre de centres : 21 centres déclarés sur les 20 attendus, 17 centres ouverts dont 15 actifs.

- ✓ **Présentation des résultats** (Vous trouverez les différentes communications via le lien suivant : <https://datashare.unicancer.fr/sharing/P5ZZXwq6z>) :
 - **San Antonio Breast Cancer Symposium (déc 2021)** : résultats préliminaires cliniques présentés en session poster-discussion.
 - **ESMO Breast (mai 2022)** : présentation orale des premiers résultats des analyses de biomarqueurs sur le mécanisme d'action et la résistance au Trastuzumab deruxtecan.
 - **ESMO Global (sept 2022)** :
 - **Oral** : "Unraveling the mechanism of action and resistance to Trastuzumab deruxtecan (T-DXd): biomarker analyses from patients from DAISY trial" : résultats dans la continuité de ceux présentés à l'ESMO Breast 2022.
 - **Poster** : "Antitumor activity of Trastuzumab deruxtecan (T-DXd) in patients with metastatic breast cancer (mBC) and brain metastases (BMs) from DAISY trial".
 - **Publication dans Nature Medicine (Juillet 2023)** : "Cancer Mechanism of action and resistance to Trastuzumab Deruxtecan in patients with metastatic breast cancer: the DAISY trial" (Mosele F. & al).
 - **ESMO Breast (mai 2024)** : poster présentant les résultats cliniques finaux.
 - **ESMO Global (sept 2024)** : présentation orale des résultats des analyses complémentaires de biomarqueurs sur le mécanisme d'action et la résistance au Trastuzumab deruxtecan. **(présentation disponible sur le lien à partir du 16 septembre 2024).**

Métastatique

FVFP : Oct. 2023

**En cours de
recrutement**

Coordonnateur
Fabrice ANDRE
Gustave ROUSSY

Co-coordonnateur
Caroline BAILLEUX
Centre Antoine
LACASSAGNE

Chef de projet
François LEGRAND
f-legrand@unicancer.fr

**1200 patientes
screening**

**162 patientes
randomisées**

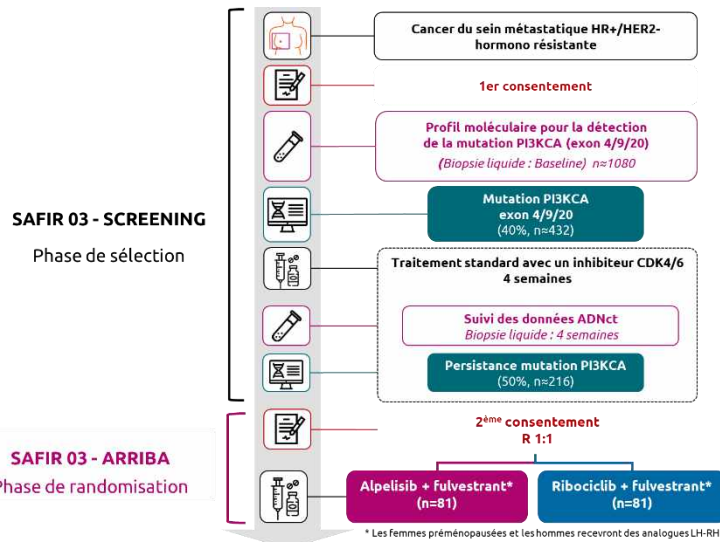
SAFIR03 – SCREENING / ARRIBA

NCT05625087

A ctDNA screening program in patients with HR+, HER2 negative metastatic breast cancer for detection of high-risk relapse patients on any CDK4/6 inhibitor and a randomised phase II study comparing alpelisib combined with fulvestrant to ribociclib combined with fulvestrant, in patients with persistent targetable PIK3CA mutations

L'étude SAFIR 03 comprend :

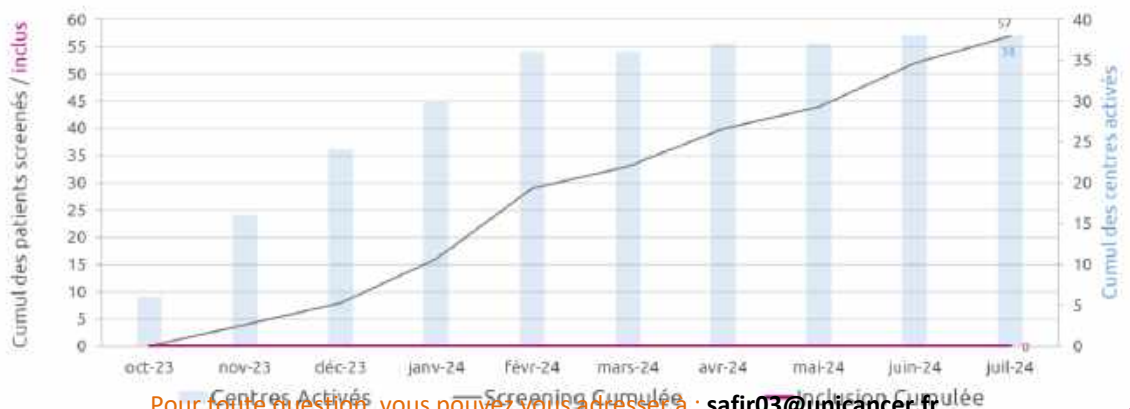
- **Un programme de screening initial appelé SAFIR 03 - SCREENING** : Programme de screening sanguin par l'analyse de l'ADN tumoral circulant dans l'objectif de caractériser chez les patientes mBC RH+/HER2neg, une résistance précoce au traitement standard et de les orienter vers une alternative thérapeutique adaptée à leur profil moléculaire.
- **Un étude randomisée appelée SAFIR 03 - ARRIBA** : Etude randomisée comparant l'alpélisib au ribociclib, tous 2 associés au fulvestrant, pour les patient(e)s hormonorésistant(e)s chez qui des niveaux significatifs d'ADN tumoral muté sur PIK3CA circulant sont détectés dans le sang après 4 semaines de traitement standard par inhibiteur de CDK4/6.



Cette étude sera l'une des premières à évaluer l'efficacité du changement très précoce de stratégie thérapeutique guidée par le monitoring de l'ADN circulant, en identifiant au plus tôt les patients de plus mauvais pronostic.

L'étude a aussi pour objectif de valider de manière prospective la valeur pronostique de la chute de l'ADNct. En outre, elle permettra de mettre en place une infrastructure nationale qui sera utilisée pour tester de nouveaux médicaments dans des lignes plus précoces,

Screening et Inclusion cumulés



Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : safir03@unicancer.fr

Métastatique

En
soumission

Coordonnateur
Fabrice ANDRE
Gustave ROUSSY

Co-coordonnateur
Thomas BACHELOT
Léon Bérard

Coordonnateur
Translationnel
Fernanda MOSELE
Gustave ROUSSY

Chef de projet
François LEGRAND
f-legrand@unicancer.fr

600 patientes
screening

80 patients
traitées

SAFIR  3 – SCREENING / LibHERty 

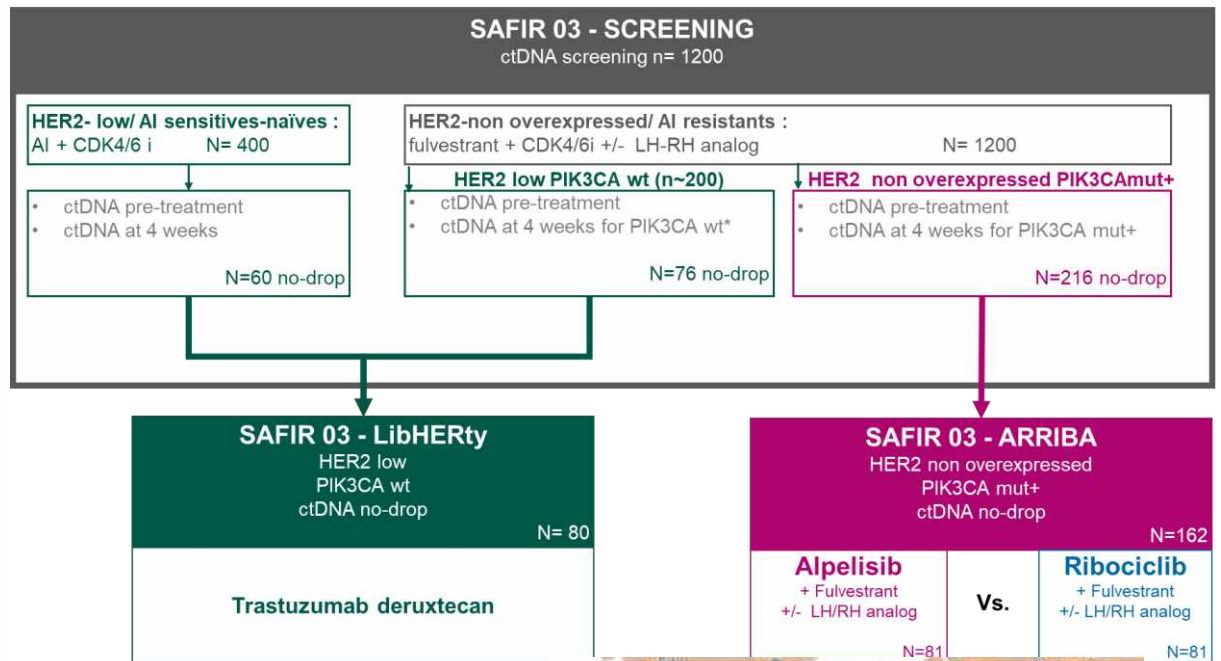
A ctDNA screening program in patients with HR+, HER2 low metastatic breast cancer for detection of high-risk relapse patients on any CDK4/6 inhibitor followed by a single arm phase II trial of trastuzumab-deruxtecan in patients with persistent ctDNA after 1 month of treatment with endocrine therapy combined with CDK4/6 inhibitor

L'étude SAFIR 03 – SCREENING/LibHERty s'appuie sur le programme de screening moléculaire déjà **existant SAFIR03- Screening** afin d'identifier la rechute moléculaire chez des patientes atteintes d'un mBC RH+ HER2 low :



- **Hormonorésistantes**, ayant une persistance d'ADNct après 4 semaines d'une ligne de fulvestrant + antiCDK4/6
- ou
- **AI sensibles-naïves**, ayant une persistance d'ADNct après l'initiation d'anti-aromatase + anti CDK4/6.

Les patientes seront orientées pour un traitement par Trastuzumab deruxtecan (T-DXD).

Design du Programme SAFIR 03-Screening et des phases de traitement LibHERty et ARRIBA



La soumission de l'étude est en préparation et son déploiement aura lieu **au 1^{er} trimestre 2025** dans la majorité des centres participants à l'étude SAFIR 03-SCREENING / ARRIBA

-  Centre participants
-  Centres ayant refusé



Pour toute question, vous pouvez vous adresser à : safir03-libherly@unicancer.fr



Groupe UNITRAD

Dr Sofia RIVERA
Gustave ROUSSY
Présidente

Assia LAMRANI-GHAOUTI
R&D Unicancer
Responsable Programme
UNITRAD

RT Adjuvant

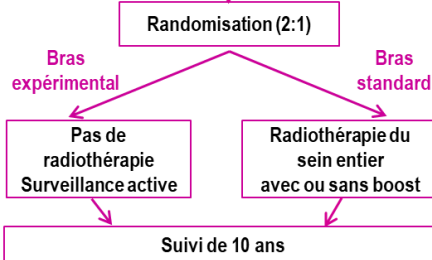
ROMANCE

NCT03878342

Etude prospective, randomisée, multicentrique sur l'omission de la radiothérapie du sein après chirurgie conservatrice, dans les cancers canaux in situ de très faible risque de récurrence

Age ≥ 50
CCIS sur biopsie
Microcalcification ou opacité sans tumeur palpable
Unifocal
Taille ≤ 25 mm
Chirurgie conservatrice du sein

Marges saines ≥ 2mm
Bas grade ou intermédiaire
Absence de nécrose étendue
Luminal A*



* Luminal A: RO ≥ 10 % et RP ≥ 20 %,
HER2 0/1/2+, Ki67 < 15 %

Les cancers canaux *in situ* du sein (CCIS) représentent 15 à 20% des cancers du sein diagnostiqués par le dépistage. Leur survie à long terme est excellente quel qu'en soit le traitement, et le risque principal est celui d'une récurrence intramammaire.

ROMANCE est un essai de désescalade thérapeutique, qui vise à évaluer le devenir de patientes qui ont un CCIS considéré comme de très bon pronostic et traité par chirurgie conservatrice du sein.

Comme il s'agit d'un essai de désescalade, tous les critères de bon pronostic doivent être réunis. L'attribution du traitement par tirage au sort est effectué selon un schéma 2:1. Les 2/3 des patientes n'ont pas d'autre traitement que la chirurgie, 1/3 reçoit une radiothérapie du sein. Les modalités de la radiothérapie mammaire sont laissées au choix et à la pratique de référence de chaque centre (normofractionnement ou hypofractionnement, dose complémentaire dans le lit tumoral ou non). Le délai accepté pour la mise en route d'une radiothérapie ne doit pas excéder 12 semaines après la dernière chirurgie effectuée.

Objectif principal: déterminer si la sélection de patientes à faible risque par des marqueurs immunohistochimiques en plus des critères classiques, est pertinente et sûre pour décider ne pas irradier le sein suivant une chirurgie conservatrice mammaire chez les patientes atteintes d'un CCIS.

En cours de recrutement

Coordonnateur

Dr Alain FOURQUET
Institut CURIE
PARIS

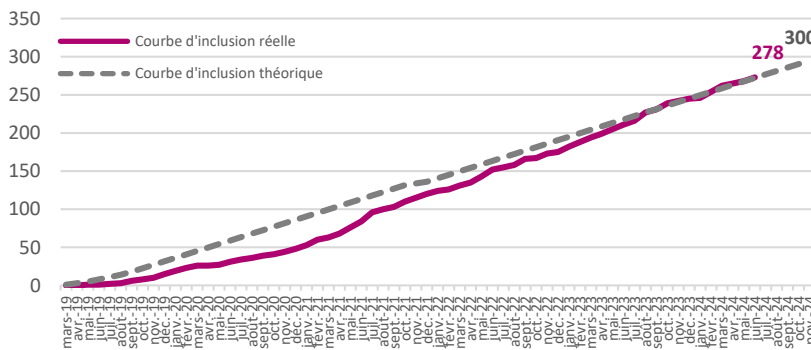
Chef de projets

Saliha GHANEM
s-ghanem@unicancer.fr

300 patientes attendues

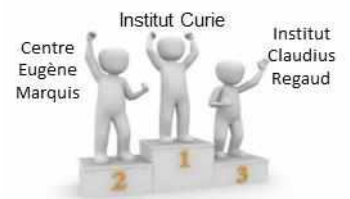
romance@unicancer.fr

Courbe d'inclusion – Fin de la période d'inclusion : le 09 Novembre 2024 !



Au 31 Juillet 2024 :

- 278 patientes incluses
- 40 centres déclarés
- 32 centres actifs



Evaluation cosmétique

☛ Evaluation par plusieurs binômes experts onco-radiothérapeutes et chirurgiens.

Chargement des photographies prises à baseline, puis à 1, 4, 7 et 10 ans post-chirurgie sur la plateforme Aquilab. Analyse intermédiaire prévue à 4 ans de suivi.



Echantillons biologiques (tumeur et sang)

☛ Demande de financement PRTK 2024-2025

Plateforme d'analyse : Institut Curie, Paris - Equipe de Pr Anne Salomon.

- Relecture centralisée des blocs tumoraux (statut Luminal A, % nécrose...)
- Plusieurs analyses en cours de discussion : TILs, CAFs...



Pour toutes questions relatives à cette étude, merci de contacter l'équipe projet à l'adresse suivante :

romance@unicancer.fr

RT Adjuvant

HypoG-01

NCT03127995

Etude de phase III, randomisée, multicentrique comparant la radiothérapie hypo-fractionnée à la radiothérapie standard dans les cancers du sein avec indication d'irradiation ganglionnaire, en termes de survenue de lymphœdème

Cet essai compare la **radiothérapie modérément hypo-fractionnée à la radiothérapie normo-fractionnée en adjuvant** chez les patientes atteintes d'un **cancer du sein localisé relevant d'une radiothérapie des aires ganglionnaires**.

L'objectif principal est la non infériorité en terme de lymphœdème du côté traité 3 ans après la radiothérapie pour le traitement hypofractionné versus normo fractionné.

Au total, **1265 patientes** ont été randomisées dans **30 centres de septembre 2016 à mars 2020**.

pT1-3, pN0-N3, M0
+/chimiothérapie néoadjuvante
ayant une **indication
d'irradiation locorégionale**

Vérification des critères
d'inclusion/ non inclusion
Consentement éclairé
RANDOMISATION

Bras standard
normofractionné:
50 Gy / 25 fractions
2 Gy / fraction
5 fractions / semaine
+/- boost au choix de
l'investigateur

Bras expérimental
hypofractionné:
40 Gy / 15 fractions
2.67 Gy / fraction
5 fractions / semaine
+/- boost au choix de
l'investigateur

Coordonnateur

Dr Sofia RIVERA
Gustave Roussy
Villejuif

Chef de projets

Marie BERGEAUD
m-bergeaud@unicancer.fr

1265 patientes
incluses

Etude en suivi

PHRC 2015

BREAKING NEWS



Les résultats à 5 ans de l'essai HypoG-01 seront présentés en plénière par le Dr Sofia Rivera à l'ESMO 2024.

Publications en cours de préparation:

- Analyse des toxicités précoces.
- Résultats à 5 ans de suivi.

Merci à l'ensemble des centres investigateurs pour votre implication dans cet essai!

Prélèvements sanguins

Suspension des prélèvements sanguins aux suivis à 4 et 5 ans
Il vous sera communiqué prochainement si cet arrêt est définitif.



Questionnaires de qualité de vie

Nous vous remercions par avance de continuer à nous envoyer les questionnaires.



Etat du chargement des données sur la plateforme Aquilab

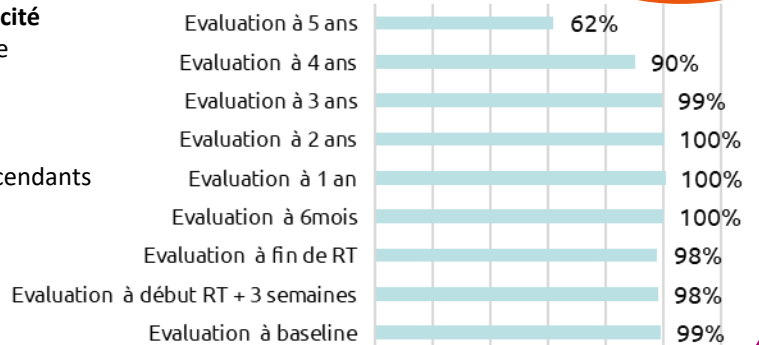
Contrôle qualité de la radiothérapie et études de corrélation dose/toxicité

→ 96% des données de radiothérapie téléchargées.

Analyse de la Sarcopénie

→ 89 % des scanners de baseline descendants jusqu'en L5 téléchargés

Evaluation Cosmétique



Merci de poursuivre le chargement des données.

% de photographies chargées sur la plateforme / au nombre de patientes en suivi

Partenariat Académique

Néoadjuvant

Etude en cours
d'activation

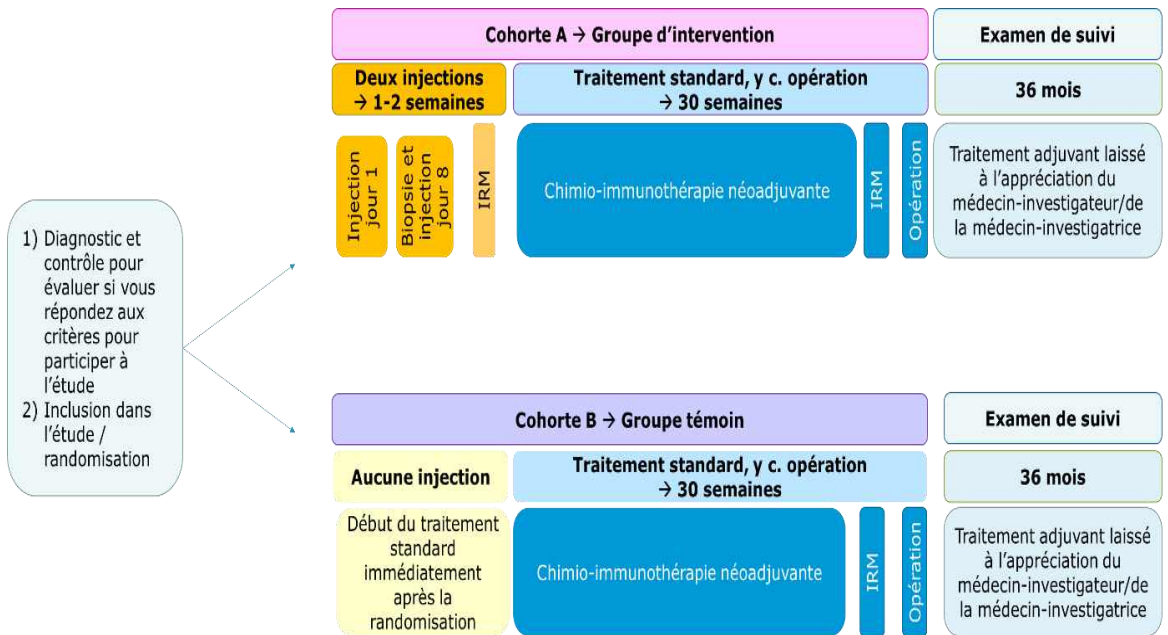
INVINCIBLE-4

Intratumoral INT230-6 followed by neoadjuvant immuno-chemotherapy in patients with early triple-negative breast cancer (TNBC). An open-label randomized two-cohort phase 2 clinical trial.

Malgré les progrès constants dans le traitement des patients atteints de TNBC précoce et avancé, il existe toujours un besoin médical non satisfait important de développer des stratégies de traitement pour ces patients afin d'améliorer le pronostic à long terme.

L'essai INVINCIBLE-4 évalue l'innocuité et l'activité clinique intratumorale de l'INT230-6, ajouté à l'immunochimiothérapie, chez les patientes ayant un cancer du sein précoce triple négatif, avec pour objectif principal l'évaluation de la réponse pathologique complète (pCR).

INT230-6 est une combinaison d'une molécule amphiphile, permettant d'améliorer la pénétration cellulaire, co-formulée avec du cisplatine et de la vinblastine, deux agents de chimiothérapie génériques. Le stimulateur de pénétration facilite la dispersion des deux médicaments dans les tumeurs injectées et permet une diffusion accrue dans les cellules cancéreuses. Les études de sécurité non cliniques n'ont montré aucune preuve de pénétration du médicament dans les tissus sains.



- 1) Diagnostic et contrôle pour évaluer si vous répondez aux critères pour participer à l'étude
- 2) Inclusion dans l'étude / randomisation

Collaboration
SAKK

Coordonnateur
national

Dr Olivier TREDAN
Centre Léon
Bérard - Lyon

- Le nombre de centres français a malheureusement été limité, pour l'instant, à 6.
- Les autorisations réglementaires ont été obtenues fin août en Suisse.
- Les soumissions réglementaires en France sont prévues début octobre 2024 pour un premier patient attendu Q1 2025.

L'équipe est à votre disposition pour répondre à toute question: s-garcia@unicancer.fr

Adjuvant

Arrêt prématuré de l'étude prévu en novembre 2024

Cloture des centres en Q1 2025

Collaboration Institut Jules Bordet & BIG

Coordonnateur national

Dr Elise DELUCHE
CHU Limoges

DECRESCENDO

NCT04675827

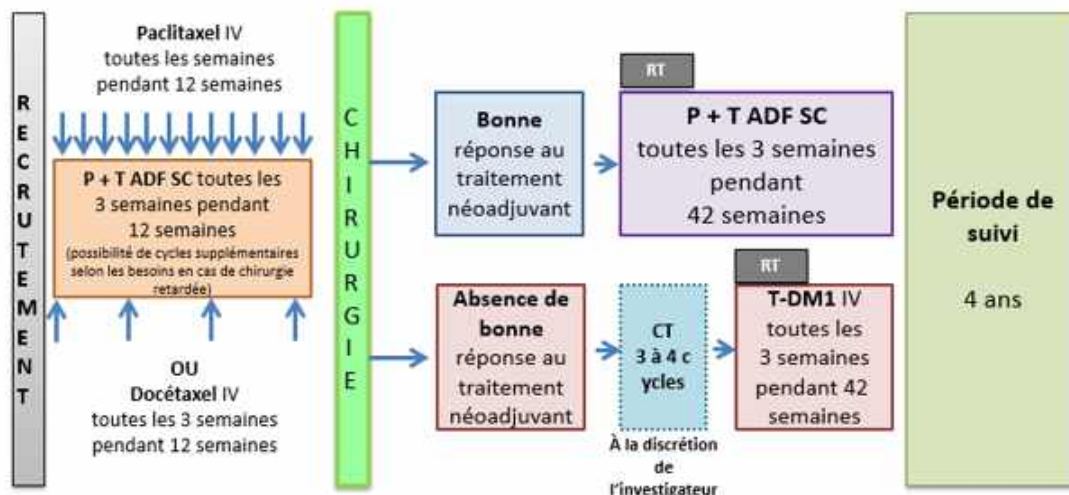
Désescalade de la chimiothérapie adjuvante chez des patients atteints d'un cancer du sein HER2-positif, à récepteurs aux œstrogènes négatifs, sans atteinte ganglionnaire, de stade précoce, ayant obtenu une réponse pathologique complète après une chimiothérapie néoadjuvante et un double blocage HER2

L'essai DECRESCENDO évalue la désescalade de la chimiothérapie chez les patientes HER2-positif à récepteurs aux œstrogènes négatifs, sans atteinte ganglionnaire, de stade précoce, ayant obtenu une réponse pathologique complète (pCR) après une chimiothérapie néoadjuvante. Après traitement néoadjuvant, un traitement en association dose fixe (ADF) par Trastuzumab Pertuzumab (P+T) en sous cutanée pour les pCR est proposé. Les non pCR recevront du trastuzumab emtansine (T-DM1).

→ Cette étude permet de tester une chimiothérapie allégée sur des petites tumeurs et permet de proposer du T-DM1 aux patientes résistantes.

L'objectif principal est d'évaluer la Survie Sans Récidive (SSR) à 3 ans.

Participation française multicentrique en collaboration avec l'institut Jules Bordet (promoteur), et le BIG.



R

Statut de l'étude :

- A ce jour, 71 patients inclus dans 18 centres français (1^{er} inclus en janvier 2022)
- En date du 11 juillet 2023 : les centres participants ont été informés de la **suspension des recrutements** en raison d'un recrutement trop lent des sujets, qui a eu un impact significatif sur la robustesse du rationnel scientifique et la faisabilité financière de l'étude
 - les patients déjà inclus poursuivent le traitement de l'étude conformément au protocole
- **Dernière visite du dernier patient prévue en novembre 2024**

A venir :

- Fin de la période de traitement en novembre 2024
- Nettoyage de la base de données entre octobre 2024 et février 2025
- Gel de base estimé en Février 2025
- Cloture des centres en Q1 2025

Toute l'équipe DECRESCENDO est à votre disposition pour répondre à toute question:
decrescendo@unicancer.fr

Post néo-adjuvant

SASCIA

NCT04595565

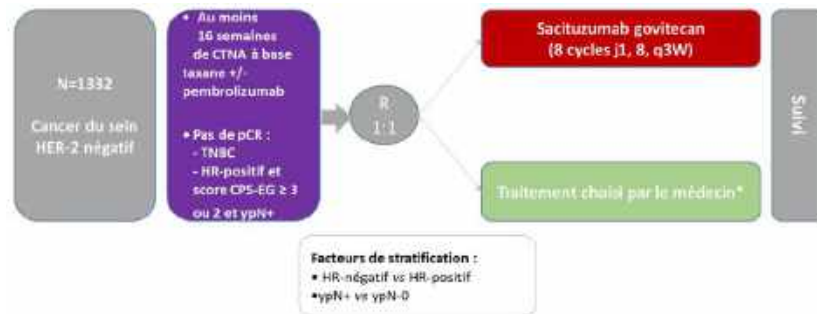
Étude de phase III post-néoadjuvante évaluant le sacituzumab govitecan, conjugué anticorps-médicament, chez des patients atteints d'un cancer du sein primitif HER-2 négatif à risque élevé de récurrence après un traitement néoadjuvant standard – SASCIA

Participation française multicentrique à l'étude du GBG.

L'essai SASCIA est une étude de phase III, multicentrique, randomisée (1:1), en ouvert, à groupes parallèles, visant à évaluer l'activité du sacituzumab govitecan un conjugué anticorps-drogue chez des patients souffrant d'un cancer du sein HER2-négatif avec maladie résiduelle après chimiothérapie néoadjuvante.

L'objectif principal est de comparer la survie sans maladie invasive (iDFS) entre les patients traités par sacituzumab govitecan et le traitement choisi par le médecin (observation ou capecitabine).

- **Groupe A** : sacituzumab govitecan (jours 1, 8, toutes les 3 semaines, huit cycles)
- **Groupe B** : traitement choisi par le médecin (capecitabine ou chimiothérapie à base de platine, huit cycles, ou observation).



Comme prévu par le protocole, l'analyse intermédiaire déclenchée au 264^{ème} événement est prévue pour novembre 2024 (environ 240 événements comptabilisés à la mi-septembre 2024). Une fois ce nombre atteint, la saisie de nouvelles données dans l'eCRF ne sera plus possible, c'est pourquoi nous remercions d'avance les centres de bien vouloir compléter l'eCRF.

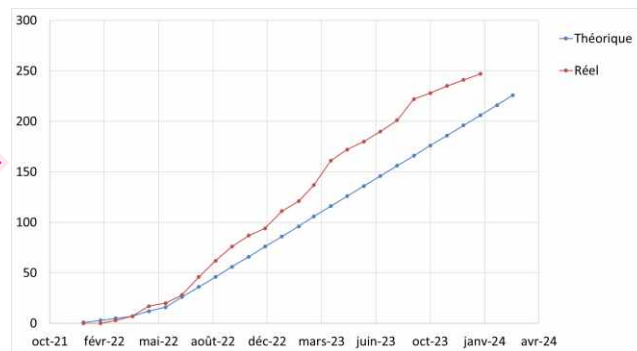
**RECRUTEMENT
TERMINE**

Coordonnateur national

Pr Anthony Goncalves
Institut Paoli Calmettes

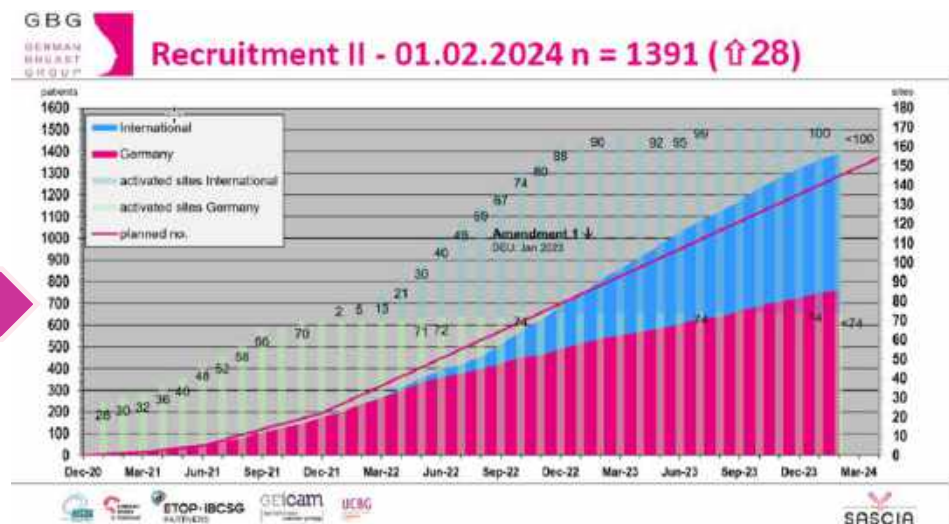
Collaboration GBG

Courbe d'inclusion France



- Total patients inclus au 01/02/2024 : 1391 patients au niveau de 7 pays :**
- ✓ Allemagne → 760
 - ✓ France → 247
 - ✓ Espagne → 296
 - ✓ Irlande → 46
 - ✓ Australie → 34
 - ✓ Belgique → 3
 - ✓ Suisse → 5

Inclusion tous pays



Néo-adjuvant et Adjuvant

**RECRUTEMENT
SUSPENDU/
REPRISE Q4
2024**



Coordonnateurs :

UCBG
Dr Paul COTTU
Institut Curie,
Paris

GINECO
Dr Thibault de La
Motte Rouge,
Centre Eugène
Marquis,
Rennes

SOLTI
Dr Aleix PRAT,
Hospital Clínic de
Barcelona

Essai international
Espagne, France

1100 patients
attendus dans la
phase de screening

400 attendus dans
la cohorte
« RESPONDER »

En collaboration
avec SOLTI et le
soutien financier
de Novartis

RIBOLARIS

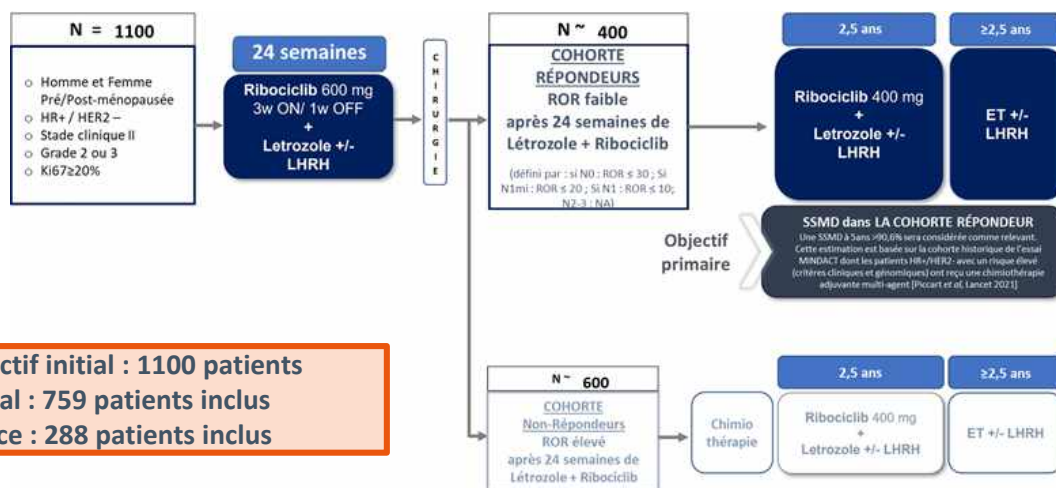
NCT05296746

Ribociclib et endocrinothérapie en traitement néoadjuvant et adjuvant dans le cancer du sein avec statut des récepteurs des œstrogènes positif (RE+) et HER2 négatif (HER2-) à risque clinique élevé (RIBOLARIS)

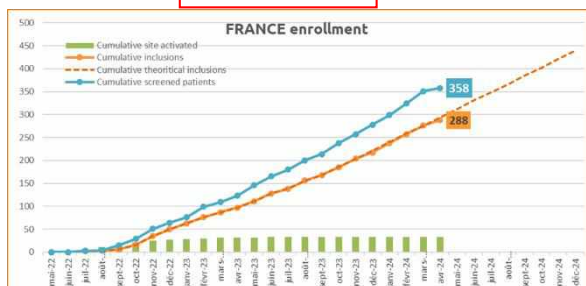
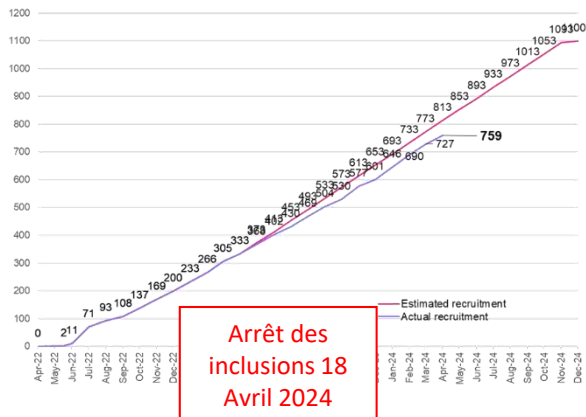
Il s'agit d'un essai international, en collaboration avec le Dr Aleix Prat (du groupe espagnol SOLTI, promoteur de l'étude), interventionnel, multicentrique, de phase II en ouvert, incluant des patients pré ou post-ménopausés avec un cancer du sein ER-positif, HER2-négatif, opérable de stade II.

SOLTI et UNICANCER proposent une approche commune, l'essai RIBOLARIS, afin d'évaluer la sécurité et l'efficacité à long terme d'un traitement anti-CDK4/6+létrozole chez les patientes répondant biologiquement au ribociclib et au létrozole en situation néo-adjuvante.

L'essai RIBOLARIS vise à confirmer que le ribociclib et le létrozole peuvent remplacer la chimiothérapie dans un sous-ensemble de cancers du sein précoces à haut risque HR+/HER2-négatifs.



Objectif initial : 1100 patients
Global : 759 patients inclus
France : 288 patients inclus



Actualités

- Disponibilité des nouveaux lots de ribociclib avec taux de nitrosamines en dessous du seuil prévu pour Octobre/Novembre 2024
- Reprise des inclusions prévue (après autorisation par les autorités) : Q4 2024
- Analyse intermédiaire 1 : l'observation d'au moins 300 patients-années de suivi post-chirurgical dans la cohorte ROR-low - > Q4 2024

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à l'équipe RIBOLARIS:
ribolaris@unicancer.fr

Adjuvant

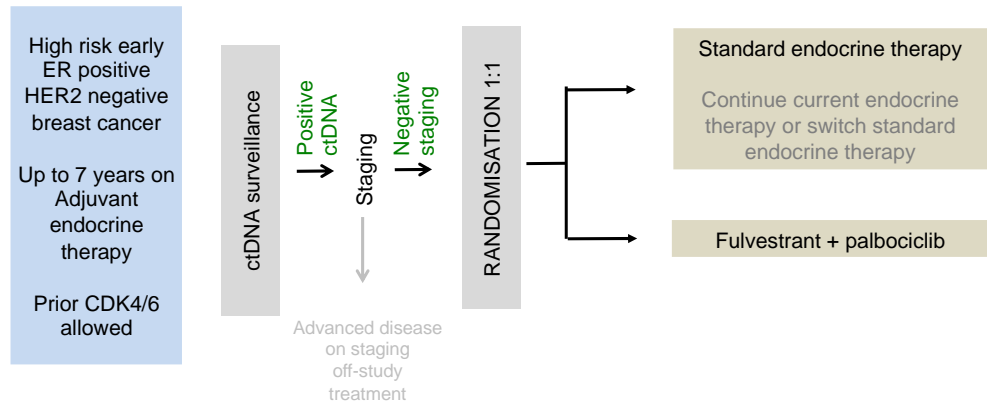
TRAK-ER

NCT04985266

En cours de recrutement

Essai randomisé sur la détection précoce d'une rechute moléculaire avec suivi de l'ADN tumoral circulant et traitement par le palbociclib plus fulvestrant par rapport à une hormonothérapie standard chez les patients présentant un cancer du sein ER+/HER2-

L'essai TRAK-ER comporte deux phases, une phase de surveillance du ctDNA et un essai thérapeutique randomisé chez des patients dont le ctDNA est positif. D'autre part, il établit un large programme de dépistage du ctDNA pour ces patients atteints d'un cancer du sein ER-positif et recevant une hormonothérapie adjuvante.



Dans l'étude TRAK-ER, chaque test ctDNA est personnalisé en fonction des mutations identifiées dans la tumeur de chaque patient, grâce à une collaboration avec Invitae.

Une étroite collaboration est en place avec les plateformes de séquençage anglaise et américaine pour tous les aspects concernant la phase de surveillance (séquençage et suivi ctDNA).

Les objectifs principaux de cet essai sont 1/ d'évaluer l'incidence d'une détection de l'ADN tumoral circulant chez les patients présentant un cancer du sein ER+/HER2- et 2/ d'évaluer si le palbociclib associé au fulvestrant améliore la survie sans rechute, par rapport à l'hormonothérapie standard, chez les patientes atteintes d'un cancer du sein ER-positif HER2-négatif et présentant de l'ADN tumoral circulant détectable au cours d'une hormonothérapie adjuvante.

Sur les 422 patients incluses dans l'essai,

- 337 ont pu initier une phase surveillance (13% échouent à l'élaboration d'un kit personnalisé).
- 23 patients ont eu à ce jour une détection un maladie résiduelle par l'ADNct, et 11 d'entre eux ont été randomisés dans la phase de traitement.

Coordonnateurs :

UCBG

Pr Fabrice André
Gustave Roussy
Villejuif (Investigateur
- co-coordonnateur
international)

Dr Marie Robert
ICO

Saint Herblain
(Investigateur
coordonnateur, France)

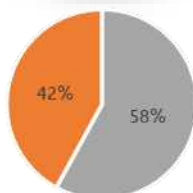
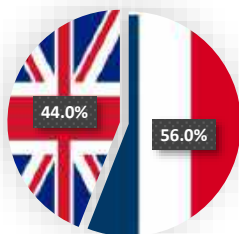
Royal Marsden
Hospital

Pr Nicholas Turner
RMH, Londres
(Investigateur
coordonnateur
international)

1100 patients
en phase de
surveillance
(50 % FR)

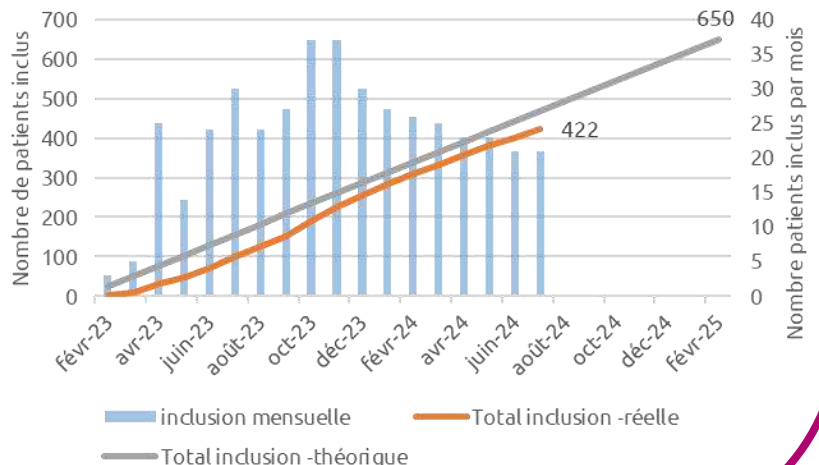
132 patients
randomisés
(50 % FR)

422 patientes
sont
actuellement
incluses en
France



■ Patients inclus ■ Patients à inclure

Inclusions mensuelles et cumulatif - FRANCE



L'équipe est à votre disposition pour répondre à toute question: tracker@unicancer.fr

Rechute locale

POLAR

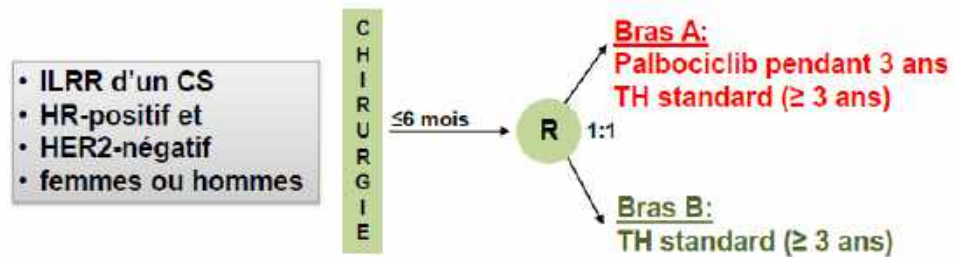
NCT04372953

Evaluation du Palbociclib en combinaison à un traitement hormonal versus un traitement hormonal seul pour des patient(e)s souffrant d'une récidive locorégionale isolée réséquée d'un cancer du sein, positive pour les récepteurs hormonaux / HER2-négative

Participation française multicentrique à l'étude du groupe suisse International Breast Cancer Study Group (IBCSG)

L'essai POLAR est une étude de phase III, évaluant l'ajout du palbociclib, un inhibiteur de la Cyclin-Dependent Kinase (CDK) 4/6, au traitement par hormonothérapie, chez les patient(e)s présentant une rechute localisée réséquée d'un cancer du sein RH+, HER2- .

L'objectif principal de l'étude est de montrer une augmentation de la survie sans maladie invasive (iDFS) grâce à l'ajout du palbociclib chez des patient(e)s ayant un cancer du sein HR+ HER2- après rechute locale. Les patient(e)s seront inclus jusqu'à 6 mois après la résection de la rechute locale si les marges sont saines ou atteintes au niveau microscopiques.



- ILRR d'un CS
- HR-positif et
- HER2-négatif
- femmes ou hommes

Palbociclib

125 mg/jour par voie orale pendant 21 jours, suivis de 7 jours de pause, pendant 3 ans :

Traitement hormonal standard (conformément aux pratiques locales)

- Peut consister en un IA, du fulvestrant ou un SERM, ± un analogue de la LHRH si femme préménopausée ou homme
- Peut déjà avoir débuté au moment de la randomisation
- La durée du traitement hormonal du protocole est de **3 ans au moins** à partir de la randomisation
- Les patients sont encouragés à poursuivre le TH au-delà de 3 ans, selon la décision de l'investigateur

Chirurgie

- La randomisation doit avoir lieu dans les 6 mois suivant l'excision macroscopique complète de la récidive locorégionale isolée.

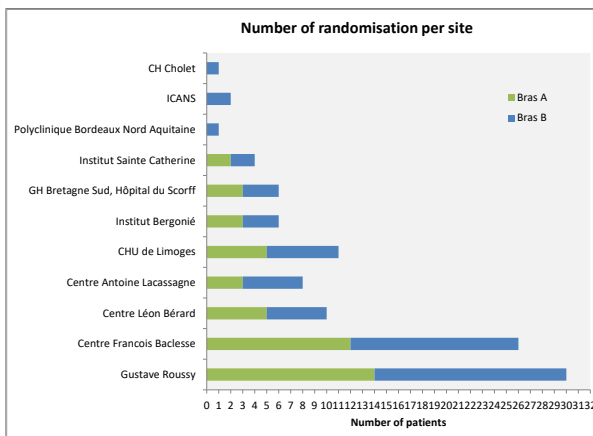
FIN DU RECRUTEMENT EN FRANCE IMMINENTE

Coordonnateur national

Dr Barbara PISTILLI
Gustave Roussy, Villejuif

400 patients attendus dont 110 en France

105 patients ont été inclus en France sur les 110 attendus (sur 13 sites ouverts) et 362 sur l'ensemble des pays participants au 31 juillet 2024. Merci de poursuivre vos efforts!



Pays	Nombre de centres actifs	Nombre de patients randomisés
France	11	105
Italie	10	98
Espagne	13	109
Suisse	7	29
Autriche	3	18
Hongrie	1	3
TOTAL	45	362

Collaboration IBCSG/Frontier Science Foundation

Toute l'équipe POLAR France est à votre disposition pour répondre à toute question: POLAR@unicancer.fr

Métastatique

PATINA

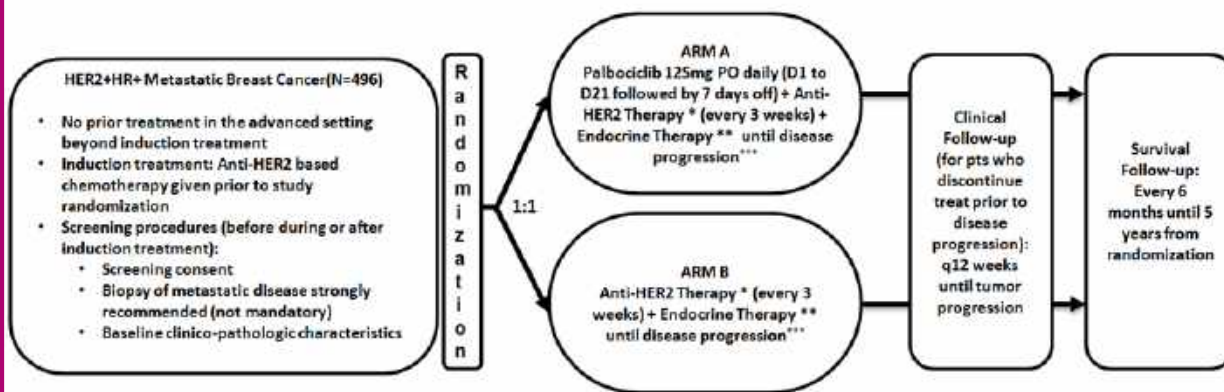
NCT02947685

Etude de phase III, randomisée, en ouvert, évaluant l'efficacité et la tolérance de l'association palbociclib + traitement Anti-HER2 + Hormonothérapie versus l'association d'un traitement anti-HER2 + Hormonothérapie, après traitement d'induction dans le cancer du sein métastatique récepteurs hormonaux-positifs (HR +) et Her2-positif

Participation française multicentrique à l'étude du groupe américain Alliance Foundation Trials (AFT)

L'essai PATINA est une étude de phase III, évaluant l'ajout du palbociclib (PD-0332991), un inhibiteur de la Cyclin-Dependent Kinase (CDK) 4/6, au traitement anti-HER2+hormonothérapie, chez les patientes présentant un cancer du sein métastatique RH+, HER2+.

L'objectif principal de l'étude est de montrer une augmentation de la survie sans progression (PFS) grâce à l'ajout du palbociclib chez des patientes ayant un cancer du sein métastatique HR+ HER2+. Les patientes seront incluses dans l'étude après 4 cycles au moins et 8 cycles au plus de chimiothérapie d'induction à base de taxane ou vinorelbine + anti-HER 2 (trastuzumab+pertuzumab ou trastuzumab seul).



Grâce à votre implication, nous sommes le 2ème pays recruteur sur huit, après les Etats-Unis !

	Etats-Unis	France	Espagne Portugal	Australie NZ	Allemagne	Italie	Total
Randomisation	166	129	122	49	34	18	518
Echec de screening	44	33	19	6	4	3	109

Le nombre d'évènements nécessaires à l'analyse principale (269 évènements) devrait être atteint d'ici septembre 2024. Une fois atteint nous aurons très peu de temps pour nettoyer la base. Par conséquent afin d'estimer au mieux la date de la prochaine analyse nous vous remercions de continuer à mettre à jour au fur et à mesure les CRF et de répondre aux queries !

Toute l'équipe PATINA France est à votre disposition pour répondre à toute question: PATINA@unicancer.fr

EN COURS DE SUIVI

Coordonnateur national

Pr Joseph GLIGOROV
Hôpital Tenon, Paris

Recrutement terminé depuis Février 2021

129 patients randomisés en France

ANALYSE PRINCIPALE IMMINENTE

Collaboration AFT

Adjuvant

RxPONDER

NCT01272037

Étude de phase III randomisée comparant une hormonothérapie adjuvante standard +/- chimiothérapie chez des patientes atteintes de cancer du sein localisé avec 1-3 N+, RH+ et HER2- dont le score de rechute selon Oncotype DXTM est inférieur ou égal à 25.

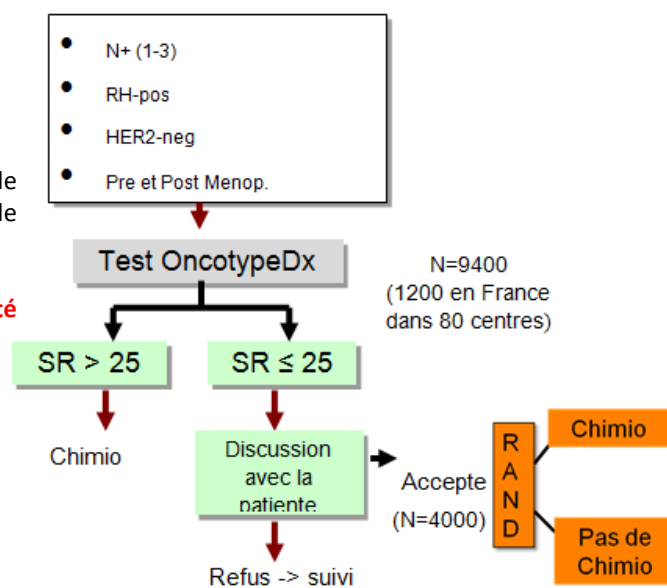
Participation française multicentrique à l'étude du SWOG (et CALCG / NSABP)

L'essai RxPONDER, de phase III, randomisé, international, multicentrique, ouvert, évalue la possibilité d'éviter

la chimiothérapie chez les patientes ayant un cancer du sein localisé HER2-, RH+, avec 1-3 ganglions envahis mais ayant un score de récurrence intermédiaire ou faible (≤ 25).

Cet essai est mené en collaboration avec le groupe américain SWOG qui en est le coordonnateur international.

En France, un total de **1022 patientes ont été randomisées** pour 1520 screenées.



Publication des premiers résultats dans NEJM en 2021. Ils ajoutent une démonstration solide des indications et de la valeur ajoutée des tests génomiques pour la décision de chimiothérapie de prévention chez les femmes ménopausées atteintes de cancer du sein localisé RH+ HER2 négatif.

K. Kalinsky *et al.* 21-Gene Assay to Inform Chemotherapy Benefit in Node-Positive Breast Cancer. *N Engl J Med.* 2021 Dec 16; 385(25): 2336–2347

Nous vous envoyons régulièrement les données en attente (CRF, queries ou documents à envoyer au SWOG).

Merci d'en tenir compte et de mettre à jour les données sur le CRF, ainsi que de bien penser à transmettre les documents requis par le SWOG.

N'hésitez pas à solliciter l'équipe RxPONDER pour toute question à rxponder@unicancer.fr

N'oubliez pas aussi de mettre à jour les suivis.

Merci à tous pour votre collaboration !

Inclusions closes
depuis
Octobre 2017

Coordonnateur

Dr Suzette
DELALOGÉ
Gustave Roussy
Villejuif

EN COURS
DE SUIVI

Collaboration
SWOG

Partenariat Industriel

Adjuvant

FLAMINGO-01

NCT05232916

Étude de phase 3, randomisée, multicentrique, contrôlée par un placebo, visant à évaluer l'efficacité et la sécurité du peptide HER2/neu GLSI-100 (GP2 + GM-CSF) chez les patients HER2/neu positifs présentant une maladie résiduelle ou une réponse pathologique complète à haut risque de récurrence après un traitement néoadjuvant et adjuvant postopératoire à base de trastuzumab (FLAMINGO-01)

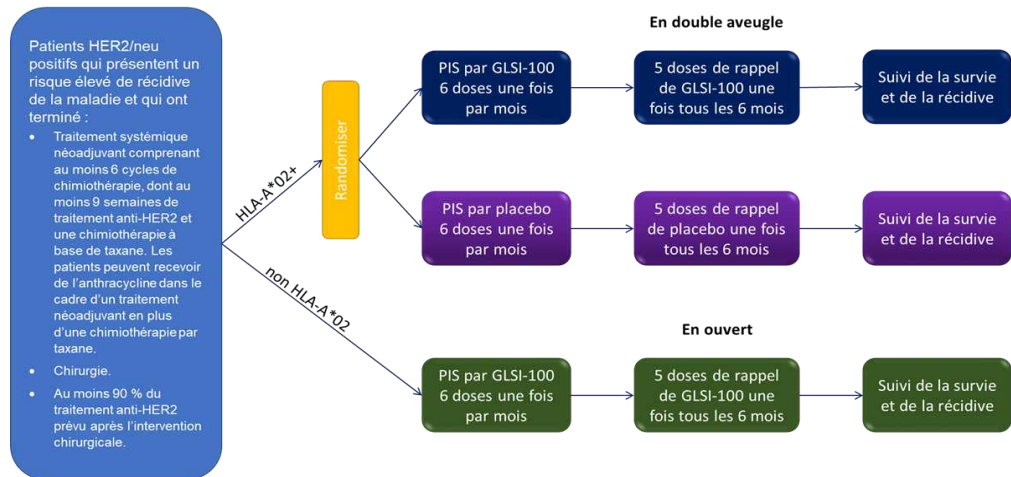
Le **GLSI-100** est une combinaison de **GP2**, un peptide de neuf acides aminés de la protéine HER2/neu administré en combinaison avec le facteur de stimulation des colonies de granulocytes et de macrophages (**GM-CSF**). Il stimule une réponse immunitaire ciblant les cancers exprimant HER2/neu.

L'objectif principal de **Flamingo-01** est d'évaluer l'efficacité du GLSI-100 par rapport au placebo chez des patients atteints d'un cancer du sein HLA-A*02 positif et HER2/neu positif qui présentent un risque élevé de récurrence de la maladie (stade I, II ou III au diagnostic avec maladie résiduelle à la chirurgie ou stade III au diagnostic avec réponse pathologique complète à la chirurgie et qui ont terminé un traitement standard néoadjuvant et adjuvant postopératoire à base de trastuzumab.

Le traitement consiste en 6 injections intradermiques, une série de primo-immunisation (Primary Immunization Series, PIS), au cours des 6 premiers mois de traitement et en 5 injections intradermiques de rappel espacées de 6 mois.

Un troisième bras en ouvert explorera l'immunothérapie par GLSI-100 chez des patients non-HLA-A*02 positifs et HER2/neu positifs.

Note : En France, seule la partie randomisée (patients HLA-A*02 positifs) sera ouverte.



PIS:Primo-immunisation

Greenwich Lifesciences, Inc. est le promoteur de l'étude. Flamingo-01 est déjà activée aux USA. Plusieurs pays européens participeront à cette étude dont la France, l'Espagne, l'Italie, l'Allemagne, Pologne, Irlande.

- Nombre de patients attendus: 600 dont 100 dans le bras des patients non-HLA-A*02
- Période d'inclusion: 12 mois
- Période de traitement: 36 mois
- Période de suivi: après l'arrêt du traitement, les patients seront suivis tous les 6 mois jusqu'à l'observation de 28 événements dans l'étude

Statut des centres :

- Nombre de sites déclarés : 20
- Nombre de sites activés : 5
- Nombre de sites actifs : 3

Recrutement – Objectif : 55 patients inclus

- Nombre de patients screenés : 11
- Nombre de patients inclus : 5
- Nombre de patients screenfailed : 1

Pour toute question, vous pouvez vous adresser à l'adresse générique : flamingo@unicancer.fr

ETUDE EN COURS DE RECRUTEMENT

Coordonnateur France :

Pr François-Clément BIDARD
Institut Curie – Paris / Saint Cloud

Activations des centres et recrutement des patients en cours

600 patients attendus dont 55 en France

Promoteur Greenwich Lifesciences Inc.

Adjuvant

En cours de
recrutementCoordonnateur
FranceDr thomas
BACHELOT
Centre Léon Bérard
LyonPromoteur
AstraZeneca

CAMBRIA-1

L'UCBG CHOISI COMME
GROUPE LEAD EN EUROPE
PAR ASTRAZENECA

NCT05774951

A Phase III, Open-Label, Randomised Study to Assess the Efficacy and Safety of Switching to AZD9833 (a Next Generation, Oral SERD) vs Continuing Standard Endocrine Therapy (Aromatase Inhibitor or Tamoxifen) in Patients With HR+/HER2- Early Breast Cancer and an Intermediate or High Risk of Recurrence Who Have Completed at Least 2 Years of Adjuvant Endocrine Therapy Without Disease Recurrence

Partenariat industriel avec Astra Zeneca

CAMBRIA-1 est une étude de switch traitement endocrinien initial / camizestrant chez les patientes atteintes d'un cancer du sein précoce à récepteurs hormonaux positifs qui ont terminé au moins 2 ans de traitement endocrinien adjuvant.

Le camizestrant (AZD9833) est un SERD oral, puissant, de nouvelle génération et un antagoniste pur du RE. L'objectif de CAMBRIA-1 est d'améliorer les résultats chez les patientes atteintes d'un cancer du sein précoce présentant un risque intermédiaire ou élevé de récurrence de la maladie, qui sont considérées comme candidates à un traitement endocrinien adjuvant prolongé et qui ont suivi pendant au moins 2 ans un traitement endocrinien adjuvant standard avec ou sans inhibiteur de la CDK4/6 et sont restées sans récurrence.

Cette étude n'entre pas en concurrence avec d'autres études SERD sur le cancer du sein au stade précoce puisqu'elle évalue le bénéfice potentiel du passage d'un traitement endocrinien standard au camizestrant après 2 à 5 ans de traitement endocrinien adjuvant par rapport aux approches standard actuelles pour un traitement adjuvant prolongé.

La durée prévue du traitement dans l'un ou l'autre des groupes après la randomisation est de 5 ans. Il s'agit d'une étude ambitieuse qui vise à recruter environ 4300 patientes avec comme critère d'évaluation principal la survie sans récurrence d'un cancer du sein invasif, mais la large fenêtre pour l'entrée de patientes ayant suivi un traitement adjuvant de 2 à 5 ans sans récurrence devrait faciliter le recrutement.

Une étude de phase I (SERENA-1) a démontré que le camizestrant est bien toléré et présente un profil antitumoral prometteur lorsqu'il est administré seul ou en association avec le palbociclib, un inhibiteur de CDK4/6 (Baird et al, SABCs 2020). L'étude SERENA-4 est un essai de phase III en cours, randomisé, multicentrique, en double aveugle, visant à évaluer l'innocuité et l'efficacité du camizestrant en association avec le palbociclib chez les patientes atteintes d'un cancer du sein MBC ER+ HER2- en première ligne.

Développement opérationnel de l'étude réalisé par la CRO Fortrea, en lien avec l'UCBG



39 pays participants, 682 centres dont 31 en France, 4300 randomisations attendues

Période d'inclusion: 2,5 ans

→ première randomisation aux USA en avril 2023 et en juillet 2024 en France

période de traitement: 5 ans

Période de suivi: 10 ans post rando du dernier patient

A ce jour 1881 patients sont randomisés dont 16 en France, la France a été activée plus d'un an après le début de l'étude (attente autorisation réglementaire) mais nous comptons sur vous pour inclure un maximum de patient avant la fin de l'étude !

Un IDMC est prévu prochainement, nous comptons sur vous pour mettre à jour les CRF à jour d'ici le **23 septembre 2024** et répondre aux queries en attente d'ici le **21 octobre 2024**.

Adjuvant

CAMBRIA-2

A Phase III, Open-Label, Randomised Study to Assess the Efficacy and Safety of Camizestrant (AZD9833, a Next-Generation, Oral Selective Estrogen Receptor Degradar) Versus Standard Endocrine Therapy (Aromatase Inhibitor or Tamoxifen) as Adjuvant Treatment for Patients with ER+/HER2- Early Breast Cancer and an Intermediate-High or High Risk of Recurrence Who Have Completed Definitive Locoregional Treatment and Have No Evidence of Disease

Partenariat industriel avec AstraZeneca en collaboration avec ABCSG (Austrian Breast and Colorectal Cancer Study Group) et Fortrea

L'essai CAMBRIA2 est une étude de phase III, ouverte et randomisée, visant à évaluer le camizestrant (AZD9833, un SERD oral, puissant, de nouvelle génération) par rapport au traitement endocrinien standard (inhibiteur de l'aromatase ou tamoxifène) en tant que traitement adjuvant d'un cancer du sein précoce RE+/HER2- présentant un risque de récurrence intermédiaire à élevé.

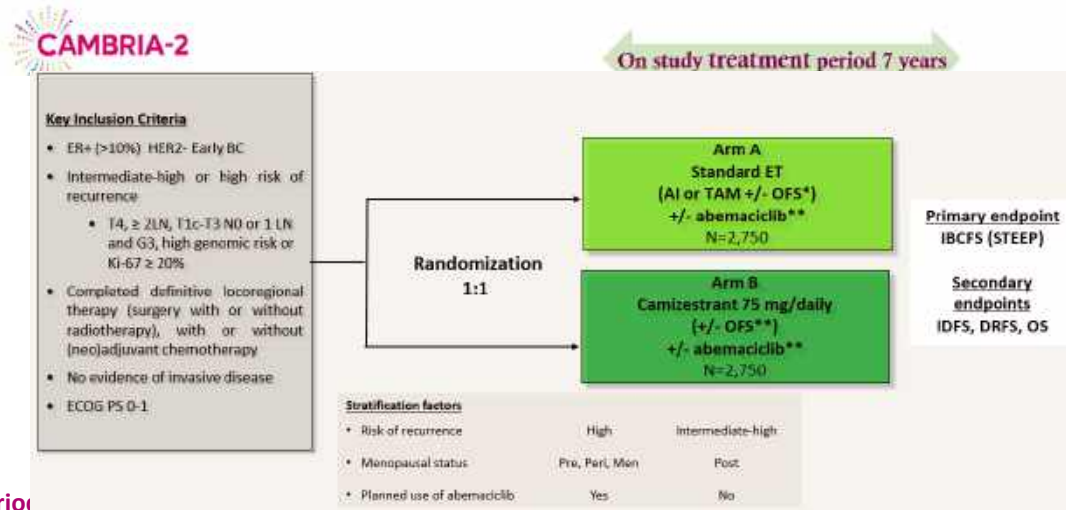
L'objectif principal de l'étude est de montrer une amélioration de la survie sans cancer du sein invasif (IBCFS) par rapport au traitement adjuvant standard chez les patients atteints d'un cancer du sein précoce RE+/HER2- présentant un risque intermédiaire ou élevé de récurrence.

Les patients sont randomisés après leur traitement loco-régional et la durée prévue du traitement dans l'un ou l'autre des groupes après la randomisation sera de 7 ans. Il s'agit d'une étude ambitieuse qui vise à recruter environ **5500 patientes sur 43 pays** pour 710 centres **dont 22 en France**.

En cours de recrutement

Coordonnateur France

Dr Barbara PISTILLI
Gustave Roussy
Villejuif



Période

Période de traitement : 7 ans

Période de suivi : 10 ans post rando du dernier patient

Développement opérationnel de l'étude réalisé par l'UCBG

554 patients sont actuellement randomisés au niveau mondial, les premiers centres français ont été ouverts en juin/juillet 2024, le premier patient français sera randomisé prochainement !

Promoteur AstraZeneca

Toute l'équipe CAMBRIA2 France est à votre disposition pour répondre à toute question:
CAMBRIA2@unicancer.fr

PUBLICATIONS COMMUNICATIONS

PUBLICATIONS RECENTES

RTS02-SHARE	Economic evaluation and budget-impact of accelerated partial breast irradiation (APBI) versus standard or hypofractionated whole breast irradiation (WBI) in postmenopausal women with early-stage breast cancer. Results from the French SHARE randomized trial A. Le Bras <i>et al.</i> Radiother Oncol. 2023 Oct;187:109818. doi: 10.1016/j.radonc.2023.109818.
DAISY	Trastuzumab deruxtecan in metastatic breast cancer with variable HER2 expression: the phase 2 DAISY trial. F. Mosele <i>et al.</i> Nat Med. 2023 Aug;29(8):2110-2120. doi: 10.1038/s41591-023-02478-2.
PACS01-04	Pattern and risk factors of isolated local relapse among women with hormone receptor-positive and HER2-negative breast cancer and lymph node involvement : 10-year follow-up analysis of the PACS 01 and PACS04 trials E. Rassy <i>et al.</i> Breast Cancer Res Treat. 2023 Jun;199(2):371-379. doi: 10.1007/s10549-023-06912-4.
PERNETTA	Pertuzumab Plus Trastuzumab With or Without Chemotherapy Followed by Emtansine in ERBB2-Positive Metastatic Breast Cancer: A Secondary Analysis of a Randomized Clinical Trial J. Huober <i>et al.</i> JAMA Oncology , 2023 Oct 1;9(10):1381-1389. doi: 10.1001/jamaoncol.2023.2909
UNIRAD	Prognostic value of EndoPredict test in patients with hormone receptor-positive, human epidermal growth factor receptor 2-negative primary breast cancer screened for the randomized, double-blind, phase III UNIRAD trial F. Penault-Llorca <i>et al.</i> ESMO Open , 2024 May;9(5):103443. doi: 10.1016/j.esmoop.2024.103443
UNIRAD	Association between endocrine adjuvant therapy intake timing and disease-free survival in patients with high-risk early breast cancer: results of a sub-study of the UCBG- UNIRAD trial S. Giacchetti <i>et al.</i> EBioMedicine , 2024 Jun;104:105141. doi: 10.1016/j.ebiom.2024.105141.
OLYMPIA	Patient-Reported Outcomes in OlympiA: A Phase III, Randomized, Placebo-Controlled Trial of Adjuvant Olaparib in gBRCA1/2 Mutations and High-Risk Human Epidermal Growth Factor Receptor 2-Negative Early Breast Cancer. PA Ganz <i>et al.</i> J Clin Oncol , 2024 Apr 10;42(11):1288-1300. doi: 10.1200/JCO.23.01214.
PACS	Bias reduction using combined stain normalization and augmentation for AI-based classification of histological images C. Franchet <i>et al.</i> Comput Biol Med , 2024 Mar;171:108130. doi: 10.1016/j.compbimed.2024.108130.
SAFIR	p4EBP1 staining predicts outcome in ER-positive endocrine-resistant metastatic breast cancer patients treated with everolimus and exemestane H. Vanacker <i>et al.</i> Br J Cancer , 2024 Mar;130(4):613-619. doi: 10.1038/s41416-023-02549-8.
SAFIR02-Breast	Copy number alterations in metastatic and early breast tumours: prognostic and acquired biomarkers of resistance to CDK4/6 inhibitors MP. Sablin <i>et al.</i> Br J Cancer , 2024 Aug 2. doi: 10.1038/s41416-024-02804-6.
CANTO	Plus de 10 publications en 2023-2024: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/?term=canto+unicancer

Tous les investigateurs peuvent proposer une étude clinique !**Critères décisionnels concernant les nouveaux essais/études**

Les critères d'acceptation/refus d'une étude/essai sont transparents et sont les suivants :

- Adéquation ou non à la stratégie de l'Intergroupe
- Innovation et originalité
- Faisabilité médicale, technique, financière

Circuit de développement de nouveaux essais/études

Les essais sont proposés au comité scientifique et stratégique de l'UCBG (CS3) sous forme de synopsis, par mail au Président (thomas.bachelot@lyon.unicancer.fr), et au responsable de programmes cliniques R&D UNICANCER (j-lemonnier@unicancer.fr).

Le synopsis minimal devra comporter :

- titre et acronyme,
- objectifs,
- end points,
- critères d'inclusion et exclusion,
- schéma de l'étude,
- traitements à l'étude le cas échéant,
- background scientifique,
- hypothèses statistiques,
- coûts estimés, modes de financements proposés

Le synopsis pourra être rédigé en anglais (de préférence) ou en français.

Le synopsis ne sera pas soumis à l'extérieur du groupe avant d'être entériné par le CS3 (soumission à d'autres groupes, à un partenaire industriel).

Validation de la proposition d'essai ou d'amendements majeurs par le CRP

Après validation par le CS3 et écriture avancée, tous les projets d'essais sont transmis par le Chef de Projet R&D UNICANCER au Comité de Revue des Protocoles (CRP) pour une validation scientifique globale Unicancer. Le CRP se réunit 1 fois par trimestre.

Le CRP définit si la prise en charge par UNICANCER peut être envisagée ou à défaut si le « label UCBG » peut être proposé à l'essai.

Dès approbation par le CRP, l'essai peut être mis en œuvre avec l'aide de la cellule projet de R&D UNICANCER.

French Breast Cancer Intergroupe UNICANCER- UCBG

Dr Thomas BACHELOT, Président

Centre Léon Bérard – Lyon, e-mail : thomas.bachelot@lyon.unicancer.fr

Pr François-Clément BIDARD, Vice Président

Institut Curie – Paris, e-mail: francois-clement.bidard@curie.fr

R&D UNICANCER

Okabé – 67 avenue de Fontainebleau - 94270 LE KREMLIN BICETRE

Adresse postale : 101, rue de Tolbiac - 75654 PARIS Cedex 13

Tél. : +33.(0)1.44.23.04.04

- Jérôme LEMONNIER, Responsable de Programmes Cliniques UCBG, +33.(0)1.71.93.67.02, e-mail : j-lemonnier@unicancer.fr
- Cécile VISSAC-SABATIER, Chef de Projets, +33.(0)1.73.79.77.58, e-mail : c-vissac@unicancer.fr
- Clara GUYONNEAU, Chef de Projets, +33.(0)1.71.93.63.63, e-mail: c-guyonneau@unicancer.fr
- Telma ROQUE, Chef de Projets, + 33.(0)6.24.63.23.19, e-mail : t-roque@unicancer.fr
- Sandrine MARQUES, Chef de Projets, +33.(0)1.73.79.73.03, e-mail : s-marques@unicancer.fr
- Adeline POITOU, Chef de Projets, +33.(0)6.58.43.58.94, e-mail : a-poitou@unicancer.fr
- Aure VANHECKE, Chef de Projets, e-mail : a-vanhecke@unicancer.fr
- Gérald BAGOE ,Chef de Projets, +33.(0)6.79.27.11.93, e-mail : g-bagoe@unicancer.fr
- Diana DE OLIVEIRA, ARC Coordinatrice, +33.(0)1.71.93.63.64, e-mail : d-deoliveira@unicancer.fr
- Armand LIBEAU, ARC Coordinateur, +33.(0)6.15.78.80.01, e-mail : a-libeau@unicancer.fr
- Khaled AMAROUCHE, ARC Coordinateur, +33.(0)7.64.87.48.97, e-mail : k-amarouche@unicancer.fr
- Julie TIBALDI, ARC Coordinatrice, +33.(0)1.44.23.04.65, e-mail : j-tibaldi@unicancer.fr
- Sonia MARDINIAN, ARC Coordinatrice, +33.(0)1.85.34.36.21, e-mail : s-mardinian@unicancer.fr
- Shirley ABITBOL, ARC Coordinatrice, +33.(0)7.61.39.75.45, e-mail : s-abitbol@unicancer.fr
- Brigitte GOSSE, TEC, +33.(0)6.16.07.49.71, e-mail : b-gosse@unicancer.fr
- Lydia ADRAR, ARC, +33.(0)7.62.56.89.42, e-mail : l-adrar@unicancer.fr
- Agnes HADDAR, ARC, +33.(0)6.58.16.69.68, e-mail : a-haddar@unicancer.fr
- Alexandra PIROJOC, ARC, e-mail : a-pirojoc@unicancer.fr
- Amel DJEBBAR, ARC, +33.(0)6.50.74.33.88, e-mail a-djebbar@unicancer.fr
- Josiane FASSINO, ARC, +33.(0)6.35.45.81.98, e-mail : j-fassinou@unicancer.fr
- Maria BETINA, ARC, +33.(0)6.62.53.60.45, e-mail : m-betina@unicancer.fr
- Mia SOHIER, ARC, +33.(0)6.58.16.61.73, e-mail : m-sohier@unicancer.fr
- Mouhaira MDJAHILA, ARC, +33.(0)6.34.20.37.72, e-mail : m-mdjahila@unicancer.fr
- Sidney SILVA, ARC, +33.(0)6.71.07.11.17, e-mail : s-silva@unicancer.fr
- Sara GARCIA, Assistante de Projets +33.(0)1.44.23.04.65, e-mail : s-garcia@unicancer.fr
- Mélanie LAVIGNE, Assistante de Projet +33.(0)1.87.24.01.89, e-mail : m-lavigne@unicancer.fr