

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Villejuif, le 3 mai 2022

NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE

**UNE COMBINAISON THÉRAPEUTIQUE DEVIENT LA RÉFÉRENCE DE
TRAITEMENT DANS CERTAINES LEUCÉMIES MYELOÏDES AIGÜES**

La survie des patients atteints de leucémies myéloïdes aiguës avec une mutation du gène IDH-1 non éligibles à une chimiothérapie intensive restait jusqu'à présent très brève. L'étude internationale de phase III AGILE, montre qu'associer une chimiothérapie, l'azacitidine, avec une nouvelle thérapie ciblée, l'ivosidenib (inhibiteur sélectif des enzymes mutants IDH1), triple la survie des malades. Plus efficace, cette double thérapeutique est également mieux tolérée assortie d'une diminution du risque d'infections. Une combinaison prometteuse qui définit le nouveau standard de traitement pour ces patients. Les résultats de l'étude, à laquelle le Pr Christian Recher, chef du département Hématologie de l'IUCT-Oncopole et le Dr Stéphane de Botton, chef du comité Hématologie de Gustave Roussy ont contribué comme co premier et co dernier auteur, ont été publiés dans le *New England Journal of Medicine*.

<https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2117344>

La leucémie myéloïde aiguë (LMA), encore appelée leucémie aiguë myéloblastique, est un cancer du sang rare et complexe à traiter. Elle se caractérise par une multiplication incontrôlée de cellules indifférenciées envahissant la moelle osseuse et entraînant une baisse de la production des globules rouges, globules blancs et des plaquettes. Diagnostiquée après un myélogramme et une analyse de sang, la LMA touche essentiellement les adultes âgés (68 ans en moyenne lors du diagnostic). Parmi les mutations retrouvées, celles du gène IDH-1 (isocitrate déshydrogénase-1) est présente dans 6 à 10 % des cas.

Cependant, la moitié des patients sont soit trop âgés, soit porteurs de comorbidités (cardiaques, rénales...) les empêchant de recevoir de fortes doses de chimiothérapie. Dans ces cas-là, le traitement de référence, basé sur l'azacitidine, ne donne pas de résultats satisfaisants en termes de rémission complète (10 à 15 %) et de survie globale (8 à 9 mois).

Nouvelle thérapie « ultra-ciblée », l'ivosidenib (un inhibiteur de l'IDH1 mutée) est autorisée en première ligne dans la LAM avec mutation IDH-1 chez des patients non éligibles à un traitement intensif, ainsi que chez des patients en rechute ou ne répondant pas au traitement standard aux Etats-Unis, mais uniquement en accès compassionnel en France.

Un taux de survie triplé

Dans cet essai clinique de phase III en double aveugle, randomisé et contrôlé par placebo, 146 patients issus d'une vingtaine de pays, âgés en moyenne de 75 ans au moment du diagnostic

de LMA avec mutation IDH-1 et inéligibles à une chimiothérapie intensive, ont été inclus entre 2018 et 2021.

Tous ont été répartis de façon aléatoire en deux groupes : le premier recevant un comprimé d'ivosidenib (500 mg en une prise quotidienne) et de l'azacitidine par injection intraveineuse ou en sous-cutané ; le second se voyant administrer, dans les mêmes conditions, un placebo et l'azacitidine. Les patients ont été suivis en moyenne 12 mois, le temps d'au moins 6 cycles de traitements.

Le critère d'évaluation principal de l'étude portait sur la survie sans événement, c'est-à-dire l'absence d'échec ou de rechute, de progression de la maladie, ou de décès.

Les résultats indiquent que le risque de récurrence ou de décès est réduit de 67 % dans le groupe ayant reçu la combinaison de traitement. 38 % des patients traités par azacitidine et ivosidenib étaient en rémission complète après 24 semaines de traitement, contre 11 % pour ceux du groupe contrôle. La survie globale médiane est quant à elle triplée, passant de 8 mois sans ivosidenib à 24 mois avec l'association des deux thérapies.

Par ailleurs, la qualité de vie des patients ayant reçu la combinaison est améliorée et l'incidence des infections est moins importante (28 % contre 49 %, pour le groupe contrôle).

Pour le Pr Christian Recher et le Dr Stéphane de Botton la méthodologie de cet essai est robuste et l'effet, massif. « *Non seulement les patients ayant eu la combinaison répondent beaucoup plus et plus longtemps, ce qui se traduit par plus de rémission complète et une meilleure survie sans événement, mais ils présentent également moins d'infections, les traitements étant mieux tolérés. Au bout du compte, la survie globale est nettement améliorée, ce qui est sans précédent dans cette population très difficile à traiter* ». Ces excellents résultats ont induit une levée de la randomisation avant la fin de l'essai.

Une centaine de patients pourraient bénéficier de cette stratégie améliorée qui s'impose désormais comme un standard dans l'éventail des traitements disponibles afin de prévenir les rechutes et de d'augmenter la réponse en première ligne.

Source :

New England Journal of Medicine

Publication avancée en ligne jeudi 21 avril 2022

Ivosidenib and Azacitidine in IDH1-Mutated Acute Myeloid Leukemia

DOI: 10.1056/NEJMoa2117344

Auteurs

Pau Montesinos¹, Christian Recher², Susana Vives³, Ewa Zarzycka⁴, Jianxiang Wang⁵, Giambattista Bertani⁶, Michael Heuser⁷, Rodrigo T. Calado⁸, Andre C. Schuh⁹, Su-Peng Yeh¹⁰, Scott R. Daigle¹¹, Jianan Hui¹², Shuchi S. Pandya¹³, Diego A. Gianolio¹⁴, Stephane de Botton¹⁵, and Hartmut Dohner¹⁶.

Affiliations

¹Hospital Universitari i Politecnic La Fe, Valencia (Spain)

²IUCT- Oncopole, Centre Hospitalier Universitaire de Toulouse, France

³Hospital Universitario Germans Trias i Pujol - Institut Catala d'Oncologia Badalona, Josep Carreras Research Institute, Universitat Autònoma de Barcelona, Badalona, Spain

⁴Klinika Hematologii i Transplantologii, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne, Gdansk, Poland

⁵The Institute of Hematology and Hospital of Blood Disease, Peking, Union Medical College, Tianjin, China

⁶Azienda Socio Sanitaria Territoriale Grande Ospedale Metropolitano Niguarda, Milan

⁷Hannover Medical School, Hannover, Germany

⁸Ribeirao Preto School of Medicine, University of Sao Paulo, Brazil

⁹Princess Margaret Cancer Centre, Toronto, Canada

¹⁰China Medical University, Taichung, Taiwan

- ¹¹ Servier Pharmaceuticals, Boston
¹² Servier Pharmaceuticals, Boston
¹³ Servier Pharmaceuticals, Boston
¹⁴ Servier Pharmaceuticals, Boston
¹⁵ Institut Gustave Roussy, Villejuif, France
¹⁶ Ulm University Hospital, Ulm, Germany

A propos de Gustave Roussy

Classé premier centre européen et sixième au niveau mondial, Gustave Roussy constitue un pôle d'expertise globale entièrement dédié aux patients atteints de cancer. L'Institut est un pilier fondateur du biocluster en oncologie Paris Saclay Cancer Cluster. Source d'innovations thérapeutiques et d'avancées diagnostiques, l'Institut accueille près de 50 000 patients chaque année et développe une approche intégrée entre recherche, soins et enseignement. Expert des cancers rares et des tumeurs complexes, Gustave Roussy traite tous les cancers, à tous les âges de la vie. Il propose à ses patients une prise en charge personnalisée qui allie innovation et humanité, où sont pris en compte le soin mais aussi la qualité de vie physique, psychologique et sociale. Avec 4 100 salariés répartis sur deux sites, Villejuif et Chevilly-Larue, Gustave Roussy réunit les expertises indispensables à une recherche de haut niveau en cancérologie ; un quart des patients traités sont inclus dans des essais cliniques.

Pour en savoir plus sur Gustave Roussy et suivre les actualités de l'Institut : www.gustaveroussy.fr, [Twitter](#), [Facebook](#), [LinkedIn](#), [Instagram](#)

A propos de l'IUCT-Oncopole

L'IUCT-Oncopole, centre régional de soin, de recherche et de formation en cancérologie regroupe à Toulouse l'expertise de 1 800 professionnels sur un même site labellisé « Comprehensive Cancer Center ». Il combine plusieurs installations cliniques de pointe pour le traitement du cancer avec une infrastructure de recherche de classe mondiale, sur un campus intégré qui rassemble des parties prenantes publiques et privées, y compris des partenaires industriels. L'IUCT-Oncopole, qui réunit Institut Claudius Regaud (ICR) et plusieurs équipes du CHU de Toulouse dont l'Hématologie, traite plus de 10 000 nouveaux patients chaque année, et plus d'un patient sur huit est inscrit dans des études cliniques.

Grâce à l'équipe d'hématologie du CHU, l'IUCT-Oncopole est le centre de référence régional pour l'oncohématologie et a inauguré l'immunothérapie personnalisée à Toulouse, en traitant ses premiers patients par CAR-T cells dès 2019, en collaboration avec le réseau Onco-Occitanie.

Pour en savoir plus sur l'IUCT-Oncopole : www.iuct-oncopole.fr
[Twitter](#), [LinkedIn](#), [Facebook](#), [Instagram](#)

CONTACTS PRESSE

GUSTAVE ROUSSY :

presse@gustaveroussy.fr – Tél. 01 42 11 50 59 – 06 17 66 00 26
Claire Parisel - Raphaëlle Bartet

IUCT-Oncopole

Alexandre Abgrall : Abgrall.Alexandre@iuct-oncopole.fr

Tel : 05 31 1 5 50 06