

Synopsis ETUDE IFCT-2103 DIAL

Référence du document-type : synopsis

Version du document-type : 01

Date d'application document-type : 14/08/2020

Code	IFCT-2103 DIAL						
N° Eudract	2021-006044-27						
Investigateur Coordonnateur	Pr Anne-Claire TOFFART Service de Pneumologie et d'Oncologie Thoracique CHU de Grenoble Alpes						
	BP 217 38043 GRENOBLE - France						
Investigateurs Coordonnateurs associés	Pr Gérard ZALCMAN Service d'Oncologie Thoracique /CIC 1425 INSERM-CLIP2 Paris-Nord Hôpital Bichat-Claude Bernard- Université Paris-Diderot 46 rue Henri Huchard 75018 Paris - France	1 rue de Germont					
Promoteur	Intergroupe Francophone de Cancérologie Thoracique (IFCT) 10 rue de la Grange-Batelière 75009 PARIS						
Coordination	M. Franck Morin IFCT 10 rue de la Grange-Batelière 75009 PARIS						
Titre	Essai de phase II-III randomisé, ouvert, évaluant une maintenance par pembrolizumab (± pemetrexed) jusqu'à progression versus observation (± pemetrexed) après 6 mois de traitement d'induction par chimiothérapie à base de platine + pembrolizumab chez des patients porteurs d'un Cancer Bronchique Non à Petites Cellules (CBNPC) de stade IV						
Rationnel	Le CBNPC reste la première cause de décès par cancer dans le monde. Malgré les chimiothérapies à base de platine et la maintenance, la médiane de survie est d'approximativement 15 mois. L'immunothérapie a montré son efficacité dans les CBNPC et a permis une amélioration de la survie. Actuellement, les recommandations sont de poursuivre le traitement par immunothérapie jusqu'à progression, toxicité ou 2 ans. Dans les faits, une forte proportion de patients a une durée de traitement plus courte du fait de toxicités et un nombre substantiel tire un bénéfice majeur de l'immunothérapie en ayant reçu un nombre limité de cycle. L'objectif de cet essai est d'étudier un schéma de désescalade du traitement par immunothérapie, de 2 ans à 6 mois, chez des patients dont la maladie est contrôlée.						
Objectifs	Objectif principal de la phase II Evaluer l'efficacité du pembrolizumab pemetrexed (non-épidermoïde) après un toologie de la phase II Objectifs secondaires	ou d'une surveillance (épidermoïde) ± raitement d'induction de 6 mois.					
	 Evaluer la tolérance du pembrolizumab ou d'une surveillance (épidermoïde) ± pemetrexed (non-épidermoïde) après un traitement d'induction de 6 mois. Evaluer la qualité de vie des patients recevant du pembrolizumab ou une surveillance (épidermoïde) ± pemetrexed (non-épidermoïde) après un traitement d'induction de 6 mois. Evaluer l'efficacité du pembrolizumab ou d'une surveillance (épidermoïde) ± pemetrexed (non-épidermoïde) après un traitement d'induction de 6 mois en fonction du type histologique (épidermoïdes vs. non épidermoïdes). Evaluer l'efficacité du pembrolizumab ou d'une surveillance (épidermoïde) ± pemetrexed (non-épidermoïde) après un traitement d'induction de 6 mois en fonction du statut PD-L1. 						

Considérations statistiques

Au total, dans la phase II, 286 patients devront être inclus afin que 114 soient randomisés dans cette étude. 57 dans le bras expérimental (désescalade), 57 dans le bras contrôle (continuation). Le bras contrôle ne sera pas utilisé comme comparateur direct.

Plan d'analyse principal

Le critère principal est la survie globale à 18 mois. Cette analyse sera conduite sur la population des patients éligibles. La survie globale à 18 mois est définie comme le taux de patients non décédés 18 mois après l'inclusion.

Détermination de la taille de l'échantillon

L'hypothèse nulle est qu'une survie à 18 mois ≤ 50% des patients dans le bras expérimental est considérée comme insuffisane pour justifier une étude plus approfondie dans cette indication. L'hypothèse alternative est une survie à 18 mois ≥ 70% des patients. Avec une puissance de 83.7% et un risque a unilatéral de 2.5%, l'hypothèse nulle sera rejetée si 19 patients ou moins sont décédés à 18 mois dans le bras expérimental.

Analyse intermédiaire planifiée

Pas d'analyse intermédiaire planifiée

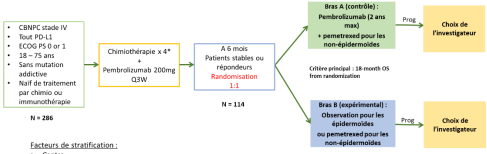
Durée de l'étude

Durée d'inclusion: 14 mois

Durée de traitement estimée : 24 mois

Durée de suivi : 48 mois

Schéma



- Centre
- Histologie (épidermoïde vs non-épidermoïde)
- PD-L1 (PD-L1 < 1% vs 49%≥PD-L1 ≥ 1% vs PD-L1>49%)
- Réponse vs stabilisation à la randomisation (6 moins)

* Doublet à base de platine au moins 4 cycles, soit paclitaxel-carboplatine pour les épidermoïdes, soit 4 cycles de pemetrexed + sel de platine suivis de 2 cycles de pemetrexed jusqu'au 6 mois de la randomisation.

Critères d'inclusion

- Consentement éclairé, écrit et signé :
- Les patients doivent avoir signé et daté le formulaire de consentement éclairé écrit approuvé par le comité d'éthique en accord avec le cadre juridique et institutionnel. Il doit avoir été signé avant que des procédures liées au protocole et ne faisant pas partie de la prise en charge standard des patients soient réalisées.
- Les patients doivent être disposés et capables de respecter le calendrier des visites, du traitement et des analyses de laboratoire.
- 2. CBNPC métastatique confirmé histologiquement (stade IV selon la 8ème classification TNM, UICC 2015). Une preuve cytologique est autorisée si un cytobloc a été préparé.
- 3. Expression de PD-L1 d'après évaluation locale par le centre investigateur
- 4. Eastern Cooperative Oncology Group Performance Status (ECOG PS) of 0 ou 1.
- 5. Perte de poids < 10% dans les 3 mois précédant l'entrée dans l'étude.
- 6. Pas de traitement anticancéreux systémique antérieur (incluant les inhibiteurs d'EGFR et d'ALK) donné comme première ligne de traitement de la maladie avancée ou métastatique.
- 7. Age≥ 18 ans et <75 ans.
- 8. Espérance de vie > 3 mois.
- Maladie mesurable par scanner ou IRM en suivant les critères RECIST 1.1.

- 10. L'investigateur doit confirmer avant inclusion que du matériel tumoral suffisant est disponible pour le patient. La biopsie de la tumeur doit être exploitable pour l'analyse moléculaire.
 - Remarque : du tissu tumoral prélevé après le diagnostic de la maladie métastatique chez le patient est préférable.
 - L'échantillon de tissu tumoral ne doit pas provenir d'un site précédemment irradié. L'échantillon de tissu tumoral doit être un bloc ou au moins 7 lames blanches de tissu analysable.
 - Si le matériel tumoral est insuffisant ou non disponible, le patient peut tout de même être éligible après discussion avec l'IFCT.
- 11. Fonctions biologiques adéquates :
 - Clairance de la créatinine ≥45 mL/min (Cockroft ou MDRD ou CKD-epi); neutrophiles ≥1500/mm3 ; plaquettes ≥100 000/mm3 ; Hémoglobine ≥9g/dL ; ASAT et ALAT<3x LNS, bilirubine totale <LNS (les patients présentant des métastases hépatiques ou un syndrome de Gilbert doivent avoir ASAT et ALAT ≤5xLNS et bilirubine totale ≤ 2xLNS).
- 12. Les femmes aptes à procréer et sexuellement actives doivent utiliser une méthode de contraception efficace dans les 28 jours précédant la première dose et pendant les 6 mois suivant la dernière dose de traitement. Les femmes doivent avoir un test de grossesse sérique ou urinaire négatif (sensibilité minimale de 25 UI/L ou unités équivalentes de HCG) avant le début du traitement à l'étude.
- 13. Pour les patients masculins sexuellement actifs avec une femme apte à procréer, une méthode de contraception efficace doit être utilisée pendant le traitement et pendant les 6 mois suivant la dernière dose.
- 14. Le patient doit être couvert par un régime national d'assurance maladie.

Critères de non-inclusion

- 1. Cancer à petites cellules ou tumeur avec une histologie mixte incluant une composante à petites cellules. L'histologie sarcomatoïde est autorisée. Les cancers neuroendocrines à grandes cellules présentant des caractéristiques moléculaires de cancer du poumon à petites cellules (c'est-à-dire une perte de Rb associée à une mutation de TP53) ne seront pas éligible. Les autres sous-types de cancer neuroendocrine à grandes cellules, c'est-à-dire présentant des caractéristiques d'adénocarcinome (mutations de STK11 ou de K-Ras) seront éligibles. En cas de doute, merci de contacter le sponsor.
- 2. Mutation activatrice de l'EGFR connue (délétion LREA dans l'exon 19, mutation L858R ou L861X dans l'exon 21, mutation G719A/S dans l'exon 18 ou insertion de l'exon 20) ou insertion dans l'exon 20 d'HER2 (mutation sur ADN tumoral circulant ou sur tissu).
- 3. Réarrangement connu des gènes ALK, ROS1, Ret, NTRK, NRG1 évalué par immunohistochimie, FISH ou séquençage NGS (ADN ou ARN) par le laboratoire local de génétique et/ou de pathologie.
- 4. Antécédent de cancer ou cancer actif dans les 3 ans (à l'exception du cancer du col in situ ou du cancer basocellulaire de la peau traité ou non). Les patients présentant un antécédent d'adénocarcinome de la prostate dans les 3 dernières années peuvent être inclus en cas de cancer de la prostate localisé de bon pronostic selon la classification d'Amico (≤ T2a et score de Gleason ≤ 6 et PSA ≤ 10 ng/mL) et s'ils ont été traités de façon curative (chirurgie ou radiothérapie, sans chimiothérapie).
- 5. Syndrome Cave Supérieur persistant après pose de stent.
- 6. Radiothérapie nécessaire au début du traitement à l'exception de la radiothérapie palliative osseuse sur une métastase douloureuse ou compressive en respectant un délai d'une semaine entre la fin de la radiothérapie et le début du traitement.
- 7. Métastase cérébrale symptomatique non traitée (sans radiothérapie cérébrale in toto ou stéréotaxique préalable ou sans résection chirurgicale). Un délai d'au moins 2 semaines entre la fin de la radiothérapie et le début du traitement d'immunothérapie devra être respecté. Les métastases cérébrales asymptomatiques ne nécessitant pas de corticothérapie à une dose supérieure à 10 mg/jour de prednisone ou équivalent ou d'injection de mannitol, sont autorisées.

- 8. Antécédent d'immunodéficience primaire, de transplantation d'organe nécessitant un traitement immunosuppresseur, tout traitement immunosuppresseur dans les 28 jours précédant la randomisation ou antécédent de toxicité sévère (grade 3-4) à médiation immunitaire liée à un autre traitement d'immunothérapie
- 9. Traitement systémique par corticothérapie avec une dose supérieure à 10 mg par jour de prednisone ou équivalent dans les 14 jours précédant le traitement d'immunothérapie.
 - Les corticoïdes inhalés, nasaux ou topiques sont autorisés.
- 10. Antécédent de maladie auto-immune active incluant mais non limité à polyarthrite rhumatoïde. myasthénie, hépatite autoimmune, lupus systémique, granulomatose de Wegener, thrombose vasculaire associé à un syndrome des antiphospholipides, syndrome de Sjögren associé à une pneumopathie interstitielle, syndrome de Guillain-Barré récent, sclérose en plaque, vascularite ou glomérulonéphrite. Les patients présentant un diabète de type I ou une hypothyroïdie ou une maladie cutanée autoimmune (vitiligo, psoriasis, alopécie) ou une polyarthrite rhumatoïde bénigne ne nécessitant aucun traitement immunosuppresseur, ou d'un syndrome sicca bénin (Sjögren) sans pneumopathie interstitielle, ou d'antécédents de syndrome de Guillain-Barré, totalement réversible et sans séquelle, sans traitement immunosuppresseur systémique au cours des 20 dernières années, peuvent être inclus.
- 11. Maladie inflammatoire de l'intestin (diverticulose, maladie de Crohn, recto-colite hémorragique, maladie cœliaque) ou autre maladie intestinale chronique provoquant des diarrhées non contrôlées.
- 12. Infection active non contrôlée incluant la tuberculose, les hépatites B et C aigue connues selon les tests sérologiques. Les patients présentant des séquelles sérologiques d'hépatites virales guéries peuvent être inclus. Une tuberculose pulmonaire primaire ancienne dans la jeunesse ne constitue pas une contreindication. Les antécédents de tuberculose ne constituent pas une contreindication à condition que le patient ait été traité pendant au moins 6 mois par un traitement antibiotique antituberculeux.
- 13. Infection VIH connue
- 14. Vaccin vivant atténué reçu dans les 30 derniers jours.
- 15. Traitement antérieur par un anticorps anti-PD-1, un anti-PD-L1 ou anti-CTLA4.
- 16. Traitement antérieur du cancer du poumon par chimiothérapie. Néanmoins, si un patient a un adénocarcinome pulmonaire, un traitement antérieur par cisplatine pour un autre type de cancer avec histologie épidermoïde (tête et cou, vessie) peut être autorisé à condition que le promoteur accepte et que les tests sanguins soient normaux (voir ci-dessus).
- 17. Affection générale grave telle qu'insuffisance cardiaque congestive non contrôlée, arythmie cardiaque non contrôlée, maladie cardiaque ischémique non contrôlée (angine instable, antécédent d'infarctus du myocarde dans les 6 derniers mois), antécédent d'accident vasculaire cérébrale dans les 6 derniers mois. Les patients présentant des antécédents cardiaques significatifs, même si contrôlés, doivent avoir une FEVG > 50%.
- 18. Maladie interstitielle pulmonaire modérée ou sévère pré-existante évaluée par le scanner diagnostic.
- 19. Incapacité à respecter les procédures de l'étude et de suivi.
- 20. Femme enceinte ou allaitante.

Randomisation

Randomisation 1:1 par minimisation avec un facteur aléatoire à 0.8.

Facteurs de stratification : centre, PS (0 vs. 1), type histologique (épidermoïde vs. Non-épidermoïde), PD-L1 (PD-L1 < 1% vs. 49%≥PD-L1 ≥ 1% vs. PD-L1>49%), genre et réponse à la randomisation (Réponse Partielle vs. Stabilisation).

Plan de traitement

Induction

Durée des cycles 21 jours.

Non-épidermoïdes:

- Pemetrexed 500 mg/m² J1
- Cisplatine75 mg/m² ou carboplatine AUC6 J1
- Pembrolizumab 200 mg J1

	levi vi								
	Epidermoïdes:								
	 Paclitaxel 175 mg/m² Carboplatine AUC6 J1 								
	Pembrolizumab 200 mg J1								
	Tembronzamas 200 mg 31								
	Après randomisation								
	Durée des cycles 21 jours.								
	Bras A (contrôle):								
	Non-épidermoïdes :								
	 Pemetrexed 500 mg/m² J1 Pembrolizumab 200 mg J1 								
	- 1 Chibi dizumab 200 mg J1								
	Epidermoïdes:								
	Pembrolizumab 200 mg J1								
	Bras B (expérimental) :								
	Non-épidermoïdes :								
	Pemetrexed 500 mg/m² J1								
	Epidermoïdes :								
	Surveillance								
	- Surveinance								
	Le traitement par pembrolizumab ne devra pas dépasser un total de 2 ans.								
Examens à	Voir Annexe 1								
réaliser									
Evènements	Les traitements de l'étude étant utilisés dans le cadre de leur AMM, Les dispositions								
indésirables	applicables en matière de vigilance sont celles mises en place dans la norme de soins et l'utilisation des produits associés à l'étude.								
Arrêt du	Le traitement doit être arrêté pour les raisons suivantes :								
traitement	A la demande du patient								
	Evénement indésirable inacceptable ou échec à tolérer le traitement.								
	Progression RECIST 1.1								
	• Progression clinique déterminée par l'investigateur en l'absence de progression								
	radiographique								
	Grossesse ou allaitement								
	Déviation au protocole qui, de l'avis de l'investigateur et/ou du promoteur, rend le patient inpute à l'administration du traitement à l'étude.								
	patient inapte à l'administration du traitement à l'étude. • Patient perdu de vue								
	Décès								
	• Fin de l'étude par le promoteur								
BIO-IFCT-2103	Les échantillons tumoraux au diagnostic (7 lames blanches minimum) seront analysés								
	centralement afin d'étudier l'infiltrat tumoral lymphocytaire (CD3+, CD8+, FOXP3) ainsi								
	que les TAM (CD68+, CD11b) comme biomarqueurs pronostiques ou prédictifs.								
	L'immunohistochimie PD-L1 sera réalisé centralement.								
Centres	60 centres participeront à cette étude. Les patients seront recrutés et pris en charge								
	dans les services de pneumologie et d'oncologie des établissements de santé dont								
Costion do	l'investigateur principal est membre ou participe aux essais de l'IFCT.								
Gestion de l'étude	L'étude doit être conduite conformément au protocole. L'investigateur ne peut pas modifier le protocole ou en dévier sans examen préalable et approbation								
retude	documentée/avis favorable de l'IFCT et après approbation d'une modification								
	substantielle par CPP/ANSM.								
	Des visites de monitoring seront organisées. Des audits ainsi que des inspections								
	pourront également être organisés. En cas d'inspection, l'investigateur doit prévenir								
	l'IFCT rapidement.								
1	L'investigateur doit s'assurer que les données sources sont exactes, lisibles,								
	contemporaines, originales et attribuables au patient, que les données soient écrites à la main sur papier ou saisies électroniquement. Les documents de l'étude ainsi que								

	les documents sources devront être archivés pour la durée maximale requise par la réglementation en vigueur.
Rapport final et publication	L'étude fera l'objet d'un rapport final et de publications.

		TDEATHENT DEDICE									
		TREATMENT PERIO						Bras B			
	Evaluation pré-traitement	Avant chaque J1	Toutes les 9 semaines avant randomisat ion	Randomisation	Toutes les	Toutes les 9 semaines durant la 1ère année post-		Toutes les 9 semaines durant la 1ère année post-	Si cliniquement indiqué	Fin de traitement	Suivi
Consentement éclairé	X										
Antécédents et examen clinique	X ¹	X ²		X ²	X ²			X ²	X ²	X ²	X ²
Immunohistochimie PD-L1 locale	Х										
Hématologie ³	х	Х		Х	Х		X ¹⁰			х	X Si cliniquement indiqué
Biochimie ⁴	Х	χ ⁷		X ⁷	X ⁷		X ¹⁰			Х	X Si cliniquement indiqué
Coagulation ⁵	X								х	X Si cliniquement indiqué	X Si cliniquement indiqué
Test de grossesse	х								х	X Si cliniquement indiqué	X Si cliniquement indiqué
Scanner thoracique et abdominal supérieur avec injection de produit de contraste ⁶	X		X ₈	X ₈		X ₈		X ⁸		X ₈	Χ9
IRM ou scanner cérébral avec injection de produit de contraste	Х		X ⁸	X8		X ⁸ Si indiqué		X ⁸ Si indiqué		X ⁸ Si indiqué	X ₈
Scintigraphie osseuse ou PET-Scan	X Si métastases osseuses connues ou signes/ symptômes suspects		X ⁸ Si indiqué	X Si métastases osseuses connues ou signes/ symptômes suspects		X ⁸ Si indiqué		X ⁸ Si indiqué		X ⁸ Si indiqué	X Si indiqué
ECG	Х	х		Х					Х	X Si cliniquement indiqué	X Si cliniquement indiqué
Questionnaire EQ-5D-5L et QLQC30-LC13	Х	х			х		х			Х	
Echantillon tumoral disponible	Х										

disponible

1 Poids, taile, Performance Status ECOG, pression artérielle, fréquence cardiaque, température, fréquence respiratoire, antécédents médicaux et tabagisme, signes et symptômes à l'inclusion, traitements concomitants

6 Utilisation de la composante scanner d'un PET-scan : actuellement la composante scanner "low dose" ou avec correction de l'atténuation d'un PET-scan est peu utilisée dans l'évaluation de l'efficacité et ne devrait donc pas remplacer le scanner diagnostic avec injection de produit de contraste pour l'évaluation des critères RECIST. Néanmoins, si un site peut documenter le fait que la composante scanner du Pet-scan est de qualité diagnostique identique à un scanner diagnostic (avec injection de produit de contraste), il peut alors être utilisé pour la mesure des critères RECIST.

7 Albumine, phosphatase alcaline, ALAT, ASAT, bilirubine totale (et bilirubine indirecte si bilirubine totale au dessus de LNS), gamma-GT, LDH, calcium, créatinine kinase, créatinine, glucose, lipase, potassium, sodium, troponine T, TSH, T4, cortisol

9 Les patients qui arrêtent le traitement pour des raisons autres que la progression de la maladie continueront d'avoir les examens radiographiques toutes les 9 semaines ± 7 jours pendant douze mois puis toutes les 12 semaines ± 7 jours jusqu'à progression de la maladie.

10 Si anormal avant randomisation et jusqu'à résolution

² poids, Performance Status ECOG, pression artérielle, fréquence cardiaque, température, fréquence respiratoire, statut tabagique, événements indésirables, traitements concomitants

³ La NFS peut être réalisée jusqu'à 3 jours avant si nécessaire

⁴ Albumine, phosphatase alcaline, ALAT, ASAT, bilirubine totale (et bilirubine directe si bilirubine totale au dessus de LNS), gamma-GT, LDH, calcium, créatinine kinase, créatinine, glucose, lipase, potassium, sodium, troponine T, TSH, T4, cortisol, ACTH

⁵ PT, INR, TCA ou aPTT

⁸ Le calendrier théorique des évaluations radiologiques doit être respecté, indépendamment des cycles de traitement.