

# Compte rendu de séance

Numero unique de document : GT022013013

Date document : 30 août 2013

Direction: ONCOH

Pôle : Hématologie/Oncologie

Personne en charge : Pierre DEMOLIS

# Groupe de travail Oncologie/Hématologie - N°1

Séance du mercredi 17 avril 2013 de 14h00 à 18h00 en salle A15

Nom des participants	Statut (mentionner si Président, membre, /secrétaire, rédacteur, évaluateur)	Présent	Absent /excusé	Copie
Pierre Demolis	Président	$\boxtimes$		
Alexandre Moreau	Président	$\boxtimes$		
Marc Martin	Evaluateur	$\boxtimes$		
Vincent Gazin	Evaluateur	$\boxtimes$		
Ghania Kerouani-Lafaye	Evaluateur	$\boxtimes$		
Nicolas Albin	Membre	$\boxtimes$		
Julia Bonastre	Membre	$\boxtimes$		
Guy Chabot	Membre	$\boxtimes$		
Pascale Lainé-Cessac	Membre	$\boxtimes$		
Guy Mazué	Membre	$\boxtimes$		
François Pein	Membre	$\boxtimes$		
Christian Riché	Membre	$\boxtimes$		
Benjamin Verrière	Membre			

Points	Sujets abordés	Initiales évaluateur	Action:  mentionner  pour audition, information, adoption ou discussion	Avis EU nécessaire avant publication Mentionner Oui non	Liens DPI <i>Mention</i> <i>ner</i> Oui non
1.	Introduction				
1.1	Présentation du nouveau GTOH		Adoption		
1.2					
2.	Dossiers thématiques				
2.1					
3.	Dossiers Produits – Substances (Natio	nal)			
3.1	CRIZOTINIB PFIZER 25 mg/ml		Information		
	Nourrissons et Enfants, solution buvable				
3.2	AFATINIB 20, 30, 40, 50 mg/ml, comprimé pelliculé		Information		
4.	Dossiers Produits – Substances (Euro	pe)			
4.1					
5.	Tour de Table				

Déroulement de la séance								
Nom du dossier			CRIZOTINIB PFIZER 25 mg/ml Nourrissons et Enfants, solution buvable					
Dossier thématique								
Dossiers Produits – Si	ubstances (	National)						
Dossiers Produits – Si	ubstances (	Europe)						
Numéro de dossier NL	_							
Nom de l'évaluateur			Ghania Kerouani-Lafaye					
Horaire de passage								
Nom, Prénom	DPI >	Туре	Niveau	Période	Traitement en s	éance		
	1 an	de lien	lien					
					Si DPI > 1 an	Si niveau 1	Si niveau 2	
					Sortie	Sortie	Sortie	
					Absent	Absent	Absent	
					Présent ☐ DPI actualisée	Présent	Présent	
					en séance			
					Si DPI > 1 an	Si niveau 1	Si niveau 2	
					Sortie □	Sortie	Sortie	
					Absent	Absent	Absent	
					Présent	Présent 🗌	Présent	
					DPI actualisée			
					en séance 🗌			
					Si DPI > 1 an	Si niveau 1	Si niveau 2	
					Sortie	Sortie	Sortie	
					Absent	Absent   Drécort	Absent	
					Présent   DPI actualisée	Présent	Présent	
					en séance			
Critères de pa	assage							
Besoin d'une d		ce terrain sur	des pratiqu	es				
Besoin d'un av	vis collégial	ou compléme	entaire / Abs	sence de cor	nsensus interne et	/ ou avis		
Besoin d'un avis collégial ou complémentaire / Absence de consensus interne et / ou avis complémentaire					Ш			
Caractère innovant du dossier								
Impact majeur de santé publique								
Références documer	ntaires							

#### Présentation de la problématique

Lors de l'ASCO 2012, le Children Group of Oncology (COG) a présenté les résultats préliminaires d'un essai de phase I d'escalade de doses, actuellement en cours chez des patients pédiatriques atteints de tumeurs malignes caractérisées par des altérations génétiques de l'ALK

Suite à cette présentation, le projet d'ess ai clinique AcSé a été discuté entre l'AN SM, l'IGR (Pr Gilles Vassal , Investigateur principal) et Unicancer (promoteur). Il s'agit d'un essai exploratoire, multicentrique, nationale en ouvert évaluant le crizotinib chez des patients (adulte et enfants) porteurs d'une tumeur ALK+ (hors CPNPC), ROS1, C-Met. Cet essai a été déposé pour évaluation le 13.03.13.

Dans l'attente du début effectif d'AcSé, u ne demande d'ATU de cohorte pour la spécialité Crizotinib Pfizer 25 mg/ml Nourrissons et Enfants, sol ution buvable a été dé posée par Pfizer. C ette cohorte devait permettre une mise à disposition précoce de cette formulation, en pédiatrie dans l'indication suivante :

"Traitement des lymphomes anaplasiques à grandes cellules (ALCL), des neuroblastomes (NB) en rechute ou réfractaires ou des tumeurs myofibroblastiques inflammatoires (TMI) chez des patients pédiatriques pré-traités présentant une mutation ou une ampl ification (NB) ou un réarra ngement (ALCL, TMI) du gène ALK (ALK positif), ne pouvant être inclus dans un essai c linique en co urs et pour lesquels il n'existe pas d'alternative thérapeutique appropriée."

Depuis août 2013, Crizotinib Pfizer 25 mg/ml Nourrisso ns et Enfants, so lution buvable est disponible dans le cadr e des ATU nominatives. A ce jour 8 enfants ont bénéficié d'une ATU nominative de cette spécialité (7 neuroblastomes à haut risque et 1 lymphome anaplasique à grandes cellules). Pour 4 de ces enfants, le tr aitement est en cours dep uis plus de 3 mois.

Le crizotinib est un i nhibiteur sélectif du récepteur à activité t yrosine kinase (RTK) ALK et de ses var iants oncogéniques (fusion du gène ALK et certa ines mutations d'ALK) induisant une inhibition de la croissance et une apoptose dans des lignées de cellules tumorales présentant des variants de fusion ALK (EML4-ALK ou NPM-ALK) ou présentant une amplification des locus géniques ALK ou c-Met.

La forme gélules (XALKORI) a été obtenue le 23 octobre 2012 Autorisation de mise sur le marché (AMM) centralisé e, dans l'indication suivante : Traitement des patients adultes ayant reçu au moins un traitement antérieur pour un cancer du poumon non à petites cellules (CPNPC) anaplastic lymphoma kinase (ALK)-positif et avancé.

### Proposition à la commission :

Avis défavorable à la demande d'ATU de cohorte a u vue des données trop pré liminaires du criz otinib dans les indications pédiatriques revendiquées et car :

1. Crizotinib (gélule et solution buvable) sera disponible dans le cadre d'AcSé.

Crizotinib solution buvable est disponible dans le cadre d'une ATU nominative avec un protocole d'utilisation thérapeutique et de recueil d'informations (PUT) au cas par cas pour les patients qui ne pourraient pas le recevoir dans le cadre d'AcSé.

Question posée		
Votes		
Nombre de votants sur nombre	re global	
Nombre d'avis favorables		
Nombre d'avis défavorables		
Nombre d'abstention		
Avis relatif à la question posée		
Avis majoritaires		
Avis minoritaires		
Proposition d'action :	Par	Échéance

Nom du dossier		AFATINIB 20, 30, 40, 50 mg/ml, comprimé pelliculé					
Dossier thématique							
Dossiers Produits – Substances (National)							
Dossiers Produits – Substances (Europe)							
Numéro de dossier NL	-						
Nom de l'évaluateur			Ghania Ke	erouani-Lafa	ye		
Horaire de passage							
Nom, Prénom	DPI > 1 an	Type de lien	Niveau lien	u Période Traitement en séance			
					Si DPI > 1 an Sortie	Si niveau 1 Sortie  Absent  Présent	Si niveau 2 Sortie  Absent  Présent
					Si DPI > 1 an Sortie  Absent  Présent  DPI actualisée en séance	Si niveau 1 Sortie  Absent  Présent  Présent	Si niveau 2 Sortie  Absent  Présent
					Si DPI > 1 an Sortie	Si niveau 1 Sortie  Absent  Présent  Présent	Si niveau 2 Sortie  Absent  Présent
Critères de pa	assage						
Besoin d'une	connaissand	ce terrain sur	des pratiqu	es			
Besoin d'un avis collégial ou complémentaire / Absence de consensus interne et / ou avis complémentaire							
Caractère innovant du dossier							
Impact majeur de santé publique							
Références documer	ntaires						

## Présentation de la problématique

Les résultats des études Lux-Lung, conduites chez des patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) ont été présentés à différents congr ès (l'ASCO, ESMO etc.). En particulier, ceu x obtenus dans une population de patie nts prétraités par c himiothérapie à base de cytostatiques et thér apie ciblée par inhibiteur de

tyrosine kinase-EGFR (ITK-EGFR), Lux-Lung<sup>1</sup> 1 et Lux-Lung<sup>2</sup> 5.

#### Suite à ces résultats :

- 35 demand es d'ATU nominatives ont été adressées à l'ANSM, entre Septembre 2011 et Avril 2013.
   Ces demandes concernaient des pati ents ayant répondu à un traiteme nt initial par IT K-EGFR et qui présentaient pour certains une modification du profil moléculaire initial de la tumeur avec mis e en évidence de la mutation T790 M (mutation de résistance secondaire au ITK?)
  - 7 patients ont bénéficié d'un traitement par afatinib dans ce cadre, mais un seul patient a été traité plus de 6 mois.
- 2. Boehringer Ingelheim France a déposé une demande d'ATU de cohorte dans l'indication suivante :
- « Traitement des patients atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) localement avancé o u métastatique qui présente une (des) mutation(s) du récepteur du facteur de croissance épidermique (EGFR) après échec d'au moins une ligne de chimiothérapie cytotoxique et de l'erlotinib ou du géfin itib et/ou pour qui aucun autre traitement autorisé n'est disponible.».

Afatinib est un inhibiteur irréversible de la tyrosine kinase anti-EGFR (TKI anti-EGFR). Il appartient à la famill e des ErbB et se lie de façon coval ente à tous les homo- et hétérod imères formés par les membres de la famill e ErbB, EGFR (ErbB1), HER 2 (ErbB2), ErbB3 et ErbB4 et bloque irréversiblement les signaux provenant de ces récepteurs.

Une demande d'Autorisation de mise sur le marché (AMM) centralisée a été déposée auprès de l'EMA le 28 Août 2012. dans l'indication suivante :

"Treatment of patients with non-small cell lung cancer (NSCLC) whose tumours harbour a mutation in the epidermal growth factor receptor (EGFR) gene"

#### Proposition à la commission :

Avis défavorable à la demande d'ATU de cohorte dans la population concernée<sup>3</sup> puisque les données disponibles sont insuffisantes pour présumer d'un rapport bénéfice-risque favorable à l'utilisation de l'afatinib :

- pas de bénéfice en termes de survie globale (10,7 mois pour l'afatinib versus 11, 9 mois pour le placebo) (Lux-Lung1),
- aucune corrélation n'a été clairem ent établie entre l'existence d'une réponse et le profil moléculaire vis-à-vis du gène EGFR, puisque celui-ci n'est pas connu,
- aucune donnée pour affirmer, l'existence d'une corrélation entre l'acquisition d'une résistance secondaire aux TKI-EGFR, l'apparition d'une nouvelle mutation de l'EGFR (T790 M) et un e réponse au traitement par afatinib

Question posée						
Votes						
Nombre de votants sur nombre g	global					
Nombre d'avis favorables	Nombre d'avis favorables					
Nombre d'avis défavorables						
Nombre d'abstention						
Avis relatif à la question posée						
Avis majoritaires						
Avis minoritaires						
Proposition d'action :	ar	Échéance				

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Étude de Phase IIb/III, internationale, randomisée, en double aveugle de l'afatinib associé à des soins de support versus placebo associé à des soins de support chez des patients atteints d'un CBNPC ayant progressé après au plus 2 lignes de chimiothérapie (dont l'une à base de sels de platine) et après au moins 12 semaines de traitement par ITK-EGFR (erlotinib ou géfinitib)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Etude de phase III, internationale, randomisée de l'afatinib en association hebdomadaire avec du paclitaxel versus une chimiothérapie décidée par l'investigateur après traitement en monothérapie par afatinib chez de s patients atteints d'un cance l'bronchique non à petites cellules (CBNPC) après progression antérieure sous erlotinib ou sous géfinitib.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> CBNPC prétraités par au moins deux lignes de traitement dont une thérapie ciblée par ITK-EGFR