

Nantes, le 20 juin 2019, 18 heures - OSE Immunotherapeutics SA (ISIN: FR0012127173; Mnémo: OSE) , annonce qu'à l'issue de la revue des données cliniques incluant les données de sécurité

,
le
Comité indépendant d

,
experts scientifiques (IDMC, «
Independ
e
nt Data Monitoring Committee
») recommand

e
la poursuite
de l

,
étude Atalante 1
sans modifications
. Cet
essai clinique pivot
international
de phase 3
évalue
Tedopi

®
chez
d
es patients atteints d

,
un cancer du poumon non à petites cellules (NSCLC)

,
après échec d

,
un traitement par
checkpoint inhibiteur

(
PD-1/PD-L1

)

.

"Cette nouvelle revue de l'IDMC confirme la poursuite du développement de Tedopi® dans le cancer du poumon non à petite

cellules chez des patients avec un fort besoin médical

Les inhibiteurs de points de contrôle immunitaire sont maintenant considérés comme un traitement standard en première et deuxième ligne du cancer du poumon avancé

notre étude de phase 3

est adressée à une population de patients en échappement immunitaire

sans option thérapeutique validée à ce jour et dont le besoin clinique est majeur »

commente Alexis Peyroles, Directeur général d

OSE Immunotherapeutics.

A PROPOS D'ATALANTE 1

L'essai de Phase 3 Atalante 1 vise à évaluer les bénéfices de Tedopi® chez des patients HLA-A2 positifs en 2

ou 3

èm

ème

ligne de traitement après échec d

un checkpoint inhibiteur dans le cancer du poumon non à petites cellules, en stade IIIB invasif ou IV métastatique

, comparé à un traitement par docetaxel

ou pemetrexed

. Le critère d

évaluation principal est la survie globale.

Le prochain IDMC est prévu au premier trimestre 2020.

A PROPOS DE TEDOPI®

Tedopi® est une combinaison de 10 néoépitopes sélectionnés et optimisés à partir de 5 antigènes tumoraux . Ils génèrent une réponse spécifique des cellules T cytotoxiques dirigées contre les cellules cancéreuses qui expriment au moins un de ces antigènes tumoraux et une réponse T helper associée. Le produit est

également en cours d

évaluation

en combinaison avec Opdivo

®

(nivolumab), un checkpoint inhibiteur de Bristol-Myers Squibb,

dans un essai

clinique

de phase 2 dans le cancer du pancréas

avancé

ou métastatique.

A PROPOS D'OSE IMMUNOTHERAPEUTICS

OSE Immunotherapeutics est une société de biotechnologie en phase clinique. Elle

développe des immunothérapies innovantes, en direct ou via des partenariats, pour l'activation et la régulation immunitaire en immuno-oncologie et dans les maladies auto-immunes. La société dispose de plusieurs plateformes technologiques et scientifiques

: néoépitopes, anticorps monoclonaux agonistes ou antagonistes, idéalement positionnées pour combattre le cancer et les maladies auto-immunes. Son portefeuille clinique de premier plan a un profil de risque diversifié. La combinaison innovante de néoépitopes (Tedopi®

) est actuellement en Phase 3 clinique dans le cancer du poumon avancé (Non-Small Cell Lung Cancer) après échec des checkpoints inhibiteurs anti-PD-1 et anti-PD-L1

; il est aussi en Phase 2 dans le cancer du pancréas, en combinaison avec le checkpoint inhibiteur Opdivo

®

BI 765063 (OSE-172 - anticorps monoclonal anti-SIRPa) est codéveloppé dans le cadre d

un accord de collaboration et de licence avec Boehringer Ingelheim

; cet inhibiteur de point

est en

Phase 1 clinique

dans les tumeurs solides avancées.

BiCKI

®

est une plateforme de protéines de fusion bispécifiques construite autour d

une

ossature centrale anti-PD-1 (OSE-279) fusionnée à de nouvelles cibles d

immunothérapies. FR104 (anticorps monoclonal anti-CD28) a montré des résultats de Phase 1 positifs, avec un potentiel dans le traitement des maladies auto-immunes. Une option de licence en 2 étapes a été signée avec Servier en 2016 pour développer OSE-127 (anticorps monoclonal humanisé ciblant le récepteur CD127, la chaîne alpha du récepteur de l'interleukine-7) jusqu

à la finalisation d

une Phase 2 clinique prévue dans les maladies auto-immunes de l

intestin

; en parallèle, Servier prévoit un développement dans la maladie de Sjögren. OSE-127 est actuellement en Phase 1 clinique.

Écrit par OSE Immunotherapeutics

Jeudi, 20 Juin 2019 20:09 - Mis à jour Jeudi, 20 Juin 2019 20:20
