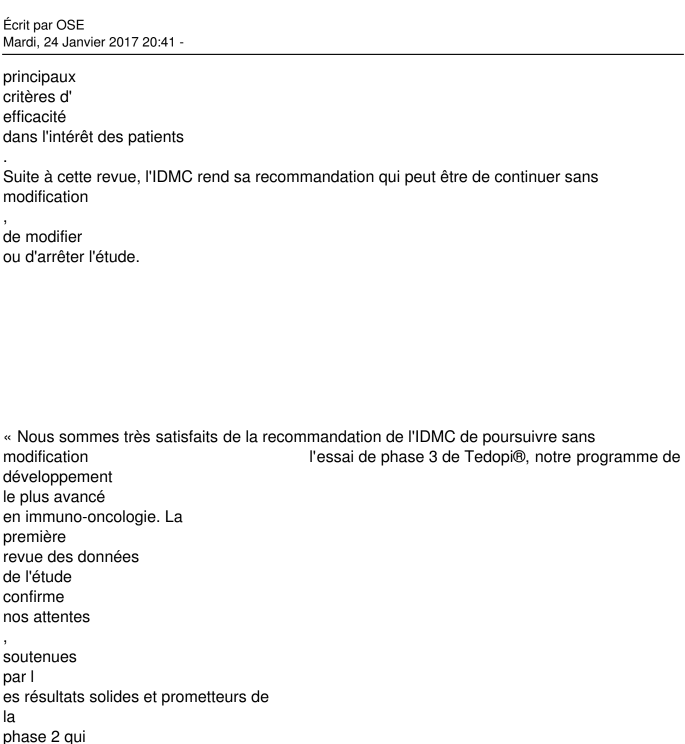
```
Écrit par OSE
Mardi, 24 Janvier 2017 20:41 -
```

```
Nantes, le 24 janvier 2017, 18 h15 - OSE Immunotherapeutics SA (ISIN: FR0012127173; Mnémo: OSE), annonce aujourd'hui que le Comité indépendant d'experts scientifiques (IDMC, "Independant Data Monitoring Committee")) a unanimement recommandé de poursuivre l'essai international d'enregistrement de la Phase 3 Tedopi®, Atalante 1, dans le cancer du poumon non à petites cellules (Non-Small Cell Lung Cancer), et n'a pas demandé de modification .
```

```
Comme prévu dans le protocole de l'essai Atalante 1, un « Independant Data Monitoring
Committee
                                                                      » (IDMC) a été mis en
place
                                                                                     pour
revoir
                                                                                           ré
gulièrement
les données collectées
tout au long de
l'essai.
Ce
comité indépendant
d'experts scientifiques
habituel dans les grands essais cliniques multicentriques randomisés,
chargé d'évaluer
'avancement de l'étude,
les données de tolérance et
les
```



, commente Alain Chatelin, Directeur médical Immuno-Oncologie.

bénéfice clinique significatif et un bon profil de tolérance

ont montré un

```
Écrit par OSE
Mardi, 24 Janvier 2017 20:41 -
```

Atalante 1, l'étude internationale d'enregistrement de Tedopi®, a pour objectif d'évaluer les bénéfices du produit par rapport à ceux des standards thérapeutiques actuels de chimiothérapie (docetaxel ou pemetrexed, enregistrés en 2ème ligne de traitement) après échec d'un

traitement à base de platine ou d'une

2

ème

ligne de traitement par checkpoint inhibiteur

S

chez

des patients

atteints d'un cancer du poumon «

non à petites cellules

» (NSCLC) en stade IIIB (localement avancé) ou IV (métastatique).

Au vu des récents résultats positifs démontrés avec les checkpoints inhibiteurs en 1 ère

ligne de traitement,

le

Comité de pilotage de l'essai et l'IDMC ont approuvé l'inclusion des patients en échec

de

traitement

qui ont reçu des

checkpoints inhibiteurs

, soit en 1

ère

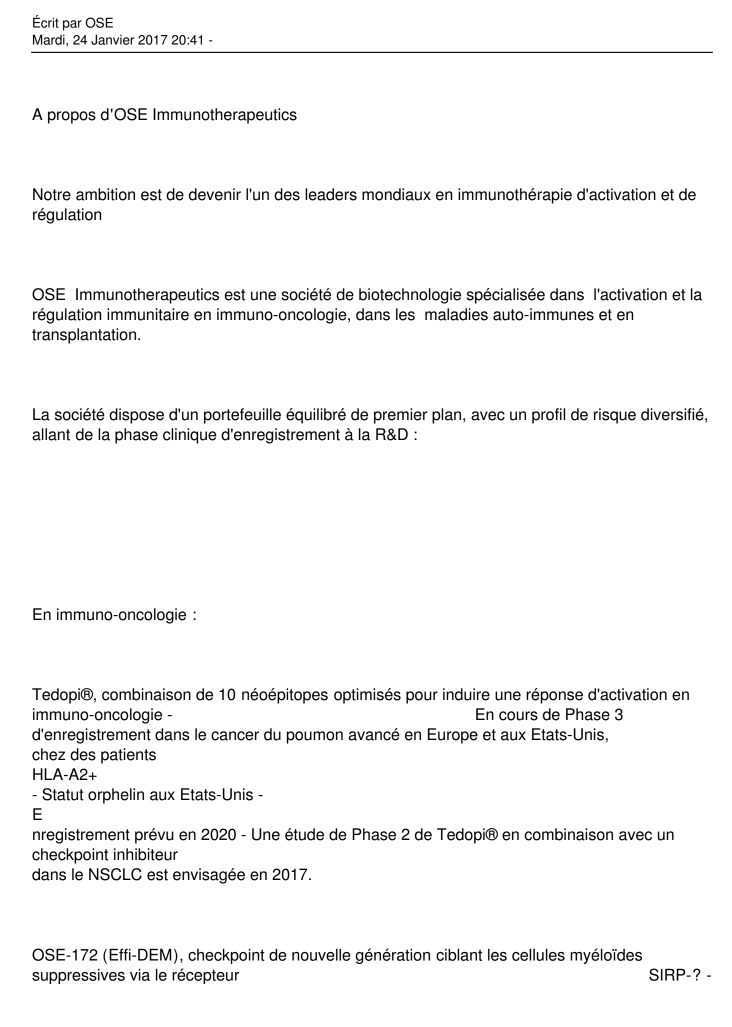
, soit en 2

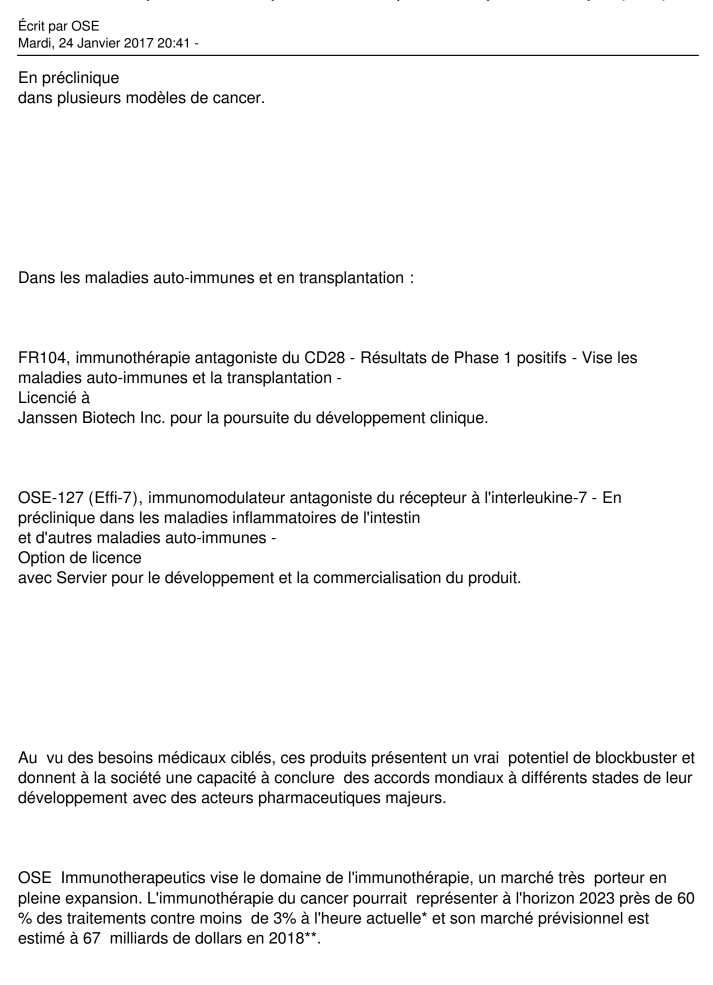
ème

ligne

Cet essai d'enregistrement prévoit d'inclure 500 patients et s es résultats sont attendus fin 2018.

La prochaine revue de l'IDMC est au 2ème trimestre 2017.





OSE Immunotherapeutics annonce que le Comité indépendant d'experts scientifiques (IDMC) recommand

Écrit par OSE Mardi, 24 Janvier 2017 20:41 -

Il existe plus de 80 maladies auto-immunes qui représentent un marché important intégrant des acteurs majeurs de l'industrie pharmaceutique, avec des chiffres d'affaires supérieurs à 10 milliards d'euros pour les principaux produits. Le besoin médical reste à ce jour largement insatisfait et nécessite la mise à disposition de nouveaux produits de régulation du système immunitaire innovants et adaptés.