

53^E CONGRÈS SFCCF 2021

5-6 NOVEMBRE 2021

WTC - GRENOBLE

CONGRÈS DE LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE DE CARCINOLOGIE CERVICO-FACIALE



IMMUNOTHERAPIE DES CANCERS ORL RARES DES ESSAIS CLINIQUES A LA PRATIQUE QUELLES PERSPECTIVES ?

Dr Caroline EVEN

GUSTAVE /
ROUSSY
CANCER CAMPUS
GRAND PARIS



#gustaveroussyheadandneck

GUSTAVE
ROUSSY REFCOR



LIENS D'INTERET

53^e CONGRÈS
SFCCF 2021



Invitations Congrès : MSD, BMS, Merck Serono

Advisory Board: MSD, BMS, Merck Serono, Innate Pharma

« Le contenu et/ou les opinions exprimées lors de cette présentation, notamment celui ou celle(s) relatifs à la stratégie thérapeutique ont été réalisés en toute indépendance »

PLAN

53^e CONGRÈS
SFCCF 2021



- **IMMUNOTHERAPIE DANS LES *CARCINOMES DES GLANDES SALIVAIRES* RECURRENTS ET /OU METASTATIQUES**
 - MONOTHERAPIE PAR ANTI-PD1
 - COMBINAISON IO
 - AUTRES COMBO
- **IMMUNOTHERAPIE DANS LES *CARCINOMES NASOPHARYNGES* RECURRENTS ET / OU METASTATIQUES**
 - ANTI-PD1 CHEZ LES PATIENTS PRE TRAITES PAR PLATINE
 - ANTI-PD1 CHEZ LES PATIENTS EN 1^{ère} LIGNE
- **IMMUNOTHERAPIE DANS LES *AUTRES TYPES TUMORAUX***
 - ACSE NIVO



#gustaveroussyheadandneck

CARCINOMES DES GLANDES SALIVAIRES 2021



- Globalement, **faible expression de PD1-PDL1**
- Phase I : PEMBROLIZUMAB - KEYNOTE 028 sur 142 patients screenés pour le statut PD-L1: 102 PD-L1 négatif
- Peu d'infiltration lymphocytaire, **tumeurs « froides »**
- Analyse de 217 échantillons de carcinomes des glandes salivaires, les expressions les plus élevées de PDL-1 étaient décrites dans les sous-type plus agressifs (carcinomes canaux salivaires...)
- Expression de PDL-1 et des TILs est associée à une survie globale et une PFS plus courte
- **TMB (Tumor mutational burden) globalement faible:** TMB est plus faible dans les sous-types tumoraux plus indolents / sous types plus agressifs

CARCINOMES DES GLANDES SALIVAIRES

ANTI-PD1 MONOTHERAPIE

PHASE II NISCAHN Fayette et al., ASCO 2019

53^e CONGRÈS
SFCCF 2021



- R/M SGCHN histologically confirmed (ACC and non-ACC)
- Measurable disease using RECIST 1.1 criteria
- Progressive disease within 6 months before inclusion as assessed by CT-scan and/or MRI using at least 2 measurements (RECIST 1.1) and confirmed centrally.

- **98 enrolled patients** between March-17 and March-18
Safety population: 98 patients (46 ACC, 52 Non-ACC)
Efficacy population: 98 patients (46 ACC, 52 Non-ACC), 3 were not evaluated at 6 months for Primary Endpoint.

