

Communiqué de presse - 27 juin 2024

LABELLISATION – RECHERCHE CLINIQUE

L'Institut national du cancer (INCa) labellise un centre d'essais cliniques de phase précoce en cancérologie adulte et pédiatrique à Strasbourg

Depuis 2010, la création des Centres d'essais cliniques de phase précoce (CLIP²) labellisés par l'INCa impulsée par le plan cancer 2009-2013, vise à structurer et renforcer la recherche clinique de phase précoce en France. Ce programme contribue à élever les centres experts labellisés au plus haut standard de qualité pour la réalisation d'essais cliniques précoces, tout en augmentant leur visibilité et attractivité. Ainsi, le nombre de nouveaux essais ouverts chaque année au sein des CLIP² et le nombre de patients inclus connaissent une croissance notable. Ce programme a également permis, avec le soutien financier de la Ligue Nationale Contre le Cancer, de renforcer la structuration de la recherche clinique de phase précoce en pédiatrie.

L'ICANS (activité Adulte) et les Hôpitaux Universitaires de Strasbourg (activité Pédiatrie) ont proposé une candidature commune dans le cadre de la nouvelle campagne de labellisation CLIP2 pour la période 2024-2029 avec le projet intitulé « Centre d'Innovation Thérapeutique en Onco-Hématologie de Strasbourg » (CITOHS). Le Comité d'évaluation scientifique de l'INCa a retenu ce projet et apportera son soutien financier (avec le cofinancement par la Ligue Contre le Cancer) pour une durée de 60 mois.

« C'est une extraordinaire reconnaissance pour l'ICANS, se réjouit le **Dr Lauriane EBERST, oncologue médical (filière Gynécologie)**. La recherche clinique précoce est un enjeu majeur de l'onco-hématologie, car elle permet aux patients d'accéder plus rapidement à des traitements innovants porteurs d'espoir. Il s'agit d'une activité de recherche de pointe, très encadrée sur le plan réglementaire, exigeante sur le plan clinique et scientifique. Cette labellisation de l'INCa vient couronner des années de travail dans le domaine des essais thérapeutiques précoces et nous engage à poursuivre une recherche clinique de très haute qualité. »

Pour accéder aux résultats de l'appel à candidatures 2024 CLIP² : [Appel à candidatures 2024 - Labellisation de centres d'essais cliniques de phase précoce en cancérologie - Appels à projets - résultats professionnels \(e-cancer.fr\)](#)

Dans le cadre du projet CITOHS, l'ICANS, sous la coordination du **Dr Lauriane EBERST** pour l'activité Adulte, et les HUS, sous la coordination du **Pr Natacha ENTZ-WERLE** pour l'activité Pédiatrie, ont pour objectifs en tant que CLIP² de :

- **Faciliter l'accès des patients aux nouveaux médicaments** grâce à un réseau organisé, permettant à tous les patients en France de participer à des essais cliniques de phase précoce ;
- **Renforcer la visibilité et l'attractivité de la recherche clinique française** auprès des industriels du médicament, tant en France qu'à l'international ;
- **Améliorer la qualité et augmenter le nombre d'essais cliniques de phase précoce** pour adultes et enfants en France ;
- **Valoriser la recherche clinique académique** en testant des molécules pour des indications non couvertes par les plans de développement des laboratoires pharmaceutiques.



L'équipe du projet CITOHS

Qu'est-ce qu'une étude clinique de phase précoce ?

Les nouveaux médicaments proviennent soit de la recherche menée par des laboratoires pharmaceutiques, soit de la recherche académique après avoir été testés préalablement en laboratoire. Ils ne sont commercialisés et donc disponibles pour les patients qu'après avoir franchi trois étapes successives de développement : la phase 1, la phase 2, et la phase 3.

Les essais précoces regroupent les phases 1 et 2, et ont pour objectif principal de déterminer la bonne dose et le bon schéma d'administration du nouveau médicament pour son développement futur. Ils permettent aussi d'avoir une meilleure connaissance des effets secondaires potentiels, et d'estimer son efficacité. Mais ils peuvent être à risque pour le patient du fait du faible recul existant pour ces nouvelles molécules. Les patients qui y participent sont donc particulièrement surveillés.

*« Il s'agit de protocoles de recherche souvent lourds pour les patients, indique le **Dr Lauriane EBERST**, car ils doivent venir très régulièrement, parfois plusieurs fois par semaine, pour des visites de suivi et des prises de sang. La plupart des médicaments testés ne poursuivent pas leur développement jusqu'en phase 3. En revanche, le patient est assuré d'avoir un traitement, car contrairement aux études de phase 3, il n'y a jamais de placebo au cours d'un essai clinique de phase précoce. »*

Une réelle opportunité pour les patients

Pour un patient, participer à ce type de protocole de recherche permet d'accéder aux traitements innovants parfois des années avant sa mise sur le marché. L'Unité de phase précoce de l'ICANS a pour vocation de faire bénéficier d'un accès à ces thérapies innovantes aux patients atteints d'un cancer ou une d'une hémopathie, plus particulièrement ceux pour lesquels les traitements standards ont été épuisés.

*« Nous avons actuellement plusieurs patients traités à l'ICANS dans le cadre de ces protocoles de recherche. Lorsque le nouveau traitement fonctionne, cela permet parfois au patient de vivre des mois, voire des années de plus », complète le **Dr Lauriane EBERST**.*

Chiffres clés 2023 (ICANS) :

- **1003** patients ont participé à un essai clinique
- **16%** de patients ont participé à un essai clinique
- **183** essais ouverts aux inclusions
- **60** essais de phase précoce (I-II), dont **17** en phase I
- **114** patients inclus dans un essai clinique de phase précoce (I-II) dont **59** en phase I

Pour tout complément d'information ou demande d'interview de médecins, de soignants et de chercheurs, contactez la direction de la communication de l'ICANS :

Clémence BOHN | Chargée de communication Relations presse / Événementiel

T +33 (0)3 88 25 24 32 | c.bohn@icans.eu

Marie BRAULT | Directrice de la communication

T +33 (0)3 88 25 24 66 - +33 (0)6 03 33 32 82 | m.brault@icans.eu

À propos de l'ICANS® | Institut de cancérologie Strasbourg Europe

Situé à Strasbourg, l'ICANS® | Institut de cancérologie Strasbourg Europe est un ensemble hospitalier de référence qui regroupe sur un même site les compétences, les équipes et les équipements techniques pour proposer une offre de prise en charge d'excellence en cancérologie publique, accessible à tous. Issu de l'alliance entre le Centre Paul Strauss (CLCC) et les Hôpitaux Universitaires de Strasbourg (CHU), l'ICANS® avec ses installations et ses équipements de dernière génération, adaptés aux évolutions des traitements et aux progrès en cancérologie, offrent aux patients, accompagnants et visiteurs, des conditions optimales d'accueil, de sécurité et de confort. L'ICANS® développe une expertise en cancérologie en matière de soins, de recherche et d'enseignement, en France et en Europe. L'Institut est certifié « Haute qualité des soins » par la Haute Autorité de santé (HAS) et membre de l'Organisation des Instituts Européens du Cancer (OEIC) qui regroupe les « Comprehensive Cancer Centre ». Plus d'informations sur www.icans.eu