

GPCO



2023

16 & 17 novembre

STRASBOURG

Hôpital Hautepierre

XIX^{ES} JOURNÉES

DU GROUPE DE
PHARMACOLOGIE
CLINIQUE
ONCOLOGIQUE

Nouvelles approches
et consolidation
du rôle de
la pharmacologie
clinique en oncologie

www.journees-gpco.fr



PROGRAMME



BRAFI



UNE NOUVELLE AVANCÉE DANS L'INHIBITION DES MUTATIONS BRAF

NOUVEAU

BRAFTOVI® + cétuximab



BRAFTOVI® est indiqué en association avec le **cétuximab** chez les patients adultes atteints d'un cancer colorectal métastatique (CCRm) porteurs d'une mutation **BRAF**^{V600E} et ayant reçu un traitement systémique antérieur¹.

L'association encorafenib - cétuximab est un traitement de 2^{ème} ligne et plus du cancer colorectal métastatique porteur d'une mutation **BRAF**^{V600E}.

- En l'absence de données disponibles chez les patients ayant un score ECOG de 2 ou plus, il est recommandé que la décision d'instauration du traitement chez ces patients soit discutée au cours d'une réunion de concertation pluridisciplinaire.
- Une surveillance dermatologique régulière au cours du traitement est nécessaire.²

▼ *Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité.*

Liste I - Remb. Séc Soc 100% - Agréé Collec.

Médicament soumis à prescription hospitalière. Prescription réservée aux spécialistes en oncologie ou aux médecins compétents en cancérologie. Médicament nécessitant une surveillance particulière pendant le traitement.

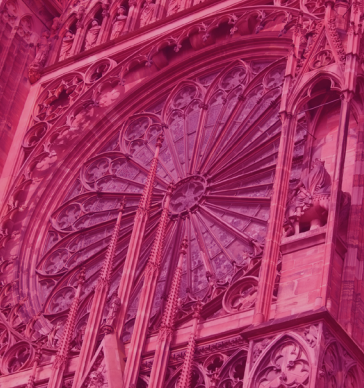


Pour plus d'informations, consultez les mentions complètes du produit sur <https://www.ema.europa.eu/en> ou demandez-les à votre visiteur médical.

1. Résumé des caractéristiques produits BRAFTOVI®, Pierre Fabre Médicament 2022.
2. Avis de la commission de la transparence - Association BRAFTOVI® (encorafenib) et cétuximab - 16 décembre 2020



Pierre Fabre
Innovative Oncology



PROGRAMME

16 ET 17

NOVEMBRE 2023

16 NOVEMBRE 2023

8h15 **Accueil des Participants**

8h45 **INTRODUCTION** AMPHITHÉÂTRE
(Comité d'Organisation et Comité Scientifique)

9H00 SESSION 1

Modérateurs : Pr Joseph Ciccolini (*Marseille*) et Dr Blandine Guffroy (*Strasbourg*)

9h00 **Early survival prediction framework for autologous CAR-T cells using PK/PD modelling,**
Fenja Klima (*Berlin, Allemagne*)

9h30 **Mechanistic modeling of the interplay between CAR-T, host T-cells and IL-7 levels to evaluate the impact of lymphodepleting regimen on allogeneic UCART19 kinetics,**
Dr Thibaud Derippe (*Boston, USA*)

10h00 **Pharmacologie des anticorps bispécifiques et des nanobodies,**
Dr Patrick Chames (*Marseille*)

10h30 **PAUSE CAFÉ ET VISITE DES STANDS**

11H00 SESSION 2

Modérateurs : Dr Raphaëlle Fanciullino (*Marseille*) et Pr Alexandre Detappe (*Strasbourg*)

11h00 **Vectorisation par nanobodies (VHHs),**
Dr Sébastien Harlepp (*Strasbourg*)

11H30 **Vectorisation par anticorps monoclonaux,**
Pr Alexandre Detappe (*Strasbourg*)

12h00 **DÉJEUNER ET VISITE DES STANDS**



13H00 SYMPOSIUM

iPARP pour les patientes atteintes d'un cancer de l'ovaire :
place de la pharmacologie

Modérateur : Pr Antonin Schmitt (*Dijon*)

- Bénéfice d'un traitement de maintenance par iPARP en 1L,**
Dr Lauriane Eberst (*Strasbourg*)
- Polymédication et risque d'interactions médicamenteuses,**
Pr Joseph Ciccolini (*Marseille*)
- Pharmacologie et conseils pour le suivi du traitement par iPARP,**
Pr Antonin Schmitt (*Dijon*)

14H00 SESSION 3

Modérateurs : Pr Etienne Chatelut (*Toulouse*) et Dr Pierre Coliat (*Strasbourg*)

- 14h00 Pharmacologie des anticorps conjugués,**
Pr Joseph Ciccolini (*Marseille*)
- 14h30 Challenges des ADC dans les développements cliniques :
exemple du tusamitamab ravtansine,**
Dr Laurent Nguyen (*Sanofi*)

COMMUNICATIONS ORALES

- 15h00 Lien entre l'exposition et la toxicité chez les patients traités
par olaparib en vie réelle,** Marylise Sterle (*Dijon*)
- 15h15 Real-Life Population Pharmacokinetics of Venetoclax in Acute
Myeloid Leukemia patients,** Nour Chtiba (*Lyon*)

15h30 PAUSE CAFÉ ET VISITE DES STANDS

16H00 SYMPOSIUM



Personnalisation de la prise en charge des patients atteints d'un cancer
métastatique muté BRAFV600 grâce à la Pharmacologie Clinique

Modérateur : Pr Antonin Schmitt (*Dijon*)

- 16h00 Place des thérapies ciblées dans la prise en charge
des cancers colorectaux mutés BRAFV600E,**
Dr Meher Ben Abdelghani (*Strasbourg*)
- 16h15 Apport du pharmacologue dans la gestion des toxicités :
cas clinique cancer colorectal métastatique,**
Dr Benoît Blanchet (*Paris*)
- 16h30 Place des thérapies ciblées dans la prise en charge
des mélanomes métastatiques mutés BRAFV600,**
Dr Florence Granel-Brocard (*Nancy*)
- 16h45 La pharmacologie clinique au service de l'efficacité :
cas clinique mélanome métastatique,**
Dr Benoît Blanchet (*Paris*)

17H00 SESSION 4

Modérateurs : Dr Audrey Bellesœur (*Paris*) et Dr Bertrand Mennecier (*Strasbourg*)

17h00 Sarcopénie et marqueurs morphologiques : quels paramètres choisir pour l'adaptation de dose chez les patients obèses ?
Dr Lidia Delrieu (*Paris*)

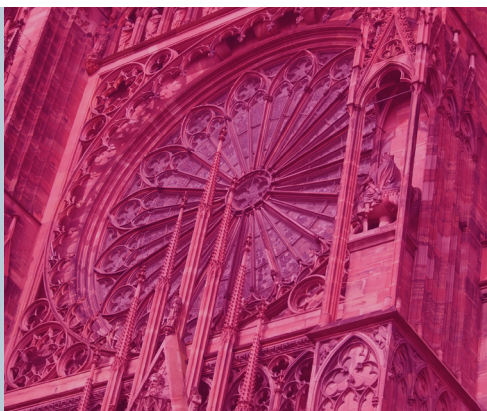
COMMUNICATIONS ORALES

17h30 Imagerie prédictive de la réponse à l'immunothérapie par immunoPET via une nouvelle cible (CD103) et des formats protéiques innovants, Léa Zimmermann (*Orsay*)

17h45 Exploration de l'interférence analytique des lipides sur le dosage plasmatique du mitotane par CLHP-UV, Eva Pereira (*Paris*)

18h00 Fin de la journée

20h30 DÎNER DU CONGRÈS - MAISON KAMMERZELL



8h30 Accueil des Participants

9H00 SESSION 5 AMPHITHÉÂTRE

Modérateurs : Dr Dominique Leveque (*Strasbourg*) et Dr Philippe Barthélémy (*Strasbourg*)

9h00 **Controverse sur la façon la plus optimale d'administrer l'immunothérapie : faut-il s'intéresser à la prise alimentaire ou au cycle nycthéral ?**
Pr François Ghiringhelli (*Dijon*) & Pr Christos Chouaid (*Créteil*)

COMMUNICATIONS ORALES

9h35 **PK/PD tissulaire d'un anticorps anti-CTLA4 après administration intratumorale, une étude préclinique par imagerie immunoTEP,**
Céline Chevalyre (*Orsay*)

9h50 **Association atypique entre le dabrafenib (inhibiteur de BRAF) et le cobimetinib ou le binimetinib (inhibiteurs de MEK) : développement d'un modèle PBPK de prédiction des interactions médicamenteuses,** Pr Alexandre Evrard (*Montpellier*)

10h05 **L'utilisation Hors AMM des thérapies ciblées orales : quid des altérations moléculaires,** Dr Fanny Leenhardt (*Montpellier*)

10h30 PAUSE CAFÉ ET VISITE DES STANDS

11H00 SESSION 6

Modérateurs : Dr Fabienne Thomas (*Toulouse*) et Dr Estelle Ayme Dietrich (*Strasbourg*)

11h00 **Evaluation de l'uracilémie et de la clairance en 5-FU en cas d'insuffisance rénale ou hépatique et autres sources de variabilité,**
Pr Jérôme Guitton (*Lyon*) & Pr Antonin Schmitt (*Dijon*)

COMMUNICATIONS ORALES

11h30 **Un exemple de modélisation mathématique PK-PD des chimiothérapies métronomiques et applications en clinique,**
Pr Dominique Barbolosi (*Marseille*)

11h45 **Pré-screening sur ADN tumoral de pharmacogènes au sein d'un panel pan-cancers : un pas vers une pharmacogénétique préemptive en oncologie ?** Vinh-Hoang-Lan Julie Tran (*Villejuif*)

12h00 DÉJEUNER ET VISITE DES STANDS

13H00 SYMPOSIUM



Médecine de précision des inhibiteurs de l'angiogénèse par voie orale en combinaison avec une immunothérapie : quelle place pour le suivi thérapeutique pharmacologique ?

Modérateur : Pr Antonin Schmitt (*Dijon*)

- 13h00** **Place de la pharmacologie dans l'optimisation de la prise en charge de la première ligne du carcinome rénal métastatique**
Pr Philippe Barthélémy (*Strasbourg*)
- 13h20** **Etat des lieux de suivi thérapeutique pharmacologique des inhibiteurs de l'angiogénèse par voie orale**
Dr Alicja Puzskiel (*Paris*)
- 13h40** **Lenvatinib : quelles perspectives pour son suivi thérapeutique pharmacologique ?**
Dr Benoit Blanchet (*Paris*)

14H00 SESSION 7

Modérateurs : Pr Alexandre Evrard (*Montpellier*), Dr Bernard Royer (*Besançon*)
et Pr Luc-Matthieu Fornecker (*Strasbourg*)

- 14h00** **Considérer la biodisponibilité par voie orale des inhibiteurs de protéine kinase est essentiel à la compréhension de leurs interactions médicamenteuses**
Pr Etienne Chatelut (*Toulouse*)
- 14h30** **Gestion des inhibiteurs de BTK en pratique clinique : approche clinique,**
Pr Luc-Matthieu Fornecker (*Strasbourg*)
- 15h00** **Gestion des inhibiteurs de BTK en pratique clinique : interrogations sur la dose optimale,**
Dr Dominique Levêque (*Strasbourg*)
- 15h30** **Inhibiteurs de CDK4/6 et hypercréatininémie,**
Dr Marine Beck (*Strasbourg*)

16h00 REMISE DES PRIX

16h10 Fin des journées



NOTES

A series of horizontal dotted lines for writing notes.



NOTES

A series of horizontal dotted lines for writing notes.



NOTES

A series of horizontal dotted lines for writing notes.



GPCO



Hôpital Hautepierre
Espace Agora
1 Av. Molière,
67200 Strasbourg

Dîner du congrès
Maison Kammerzell
16 Place de la Cathédrale
67000 Strasbourg

INFORMATIONS & INSCRIPTIONS

Com&Co Group

Étienne Jarry
e.jarry@comnco.com
06 21 01 73 18



COMITÉ D'ORGANISATION

- > Dr Véronique Kemmel (HUS Strasbourg)
- > Dr Dominique Levêque (HUS Strasbourg)

COMITÉ SCIENTIFIQUE

- > Dr Audrey Bellesoeur (Institut Curie Paris)
- > Dr Martin Demarchi (ICANS Strasbourg)
- > Pr Luc Fornecker (ICANS Strasbourg)
- > Dr Dominique Levêque (HUS Strasbourg)
- > Pr Antonin Schmitt (CGFL Dijon)
- > Dr Fabienne Thomas (ICR Toulouse)



PARTENAIRES

MAJOR SPONSORS



SPONSOR



EXPOSANTS

abbvie

 Bristol Myers Squibb™



 Daiichi-Sankyo

Lilly

 GILEAD

AstraZeneca 

AMGEN

r-biopharm® 