

#### **PRODIGE 34 - ADAGE**

Etude de phase III randomisée évaluant la chimiothérapie adjuvante après résection d'un adenocacinome colique de stade III chez les patients de 70 ans et plus

Phase: III

Type d'essai : Académique / Institutionnel

Thème spécifique : Sujets Agés

Etat de l'essai : Ouvert

## **Objectif principal**

Comparer la survie sans récidive (SSR) à 3 ans de 2 stratégies thérapeutiques dans chaque groupe de patients âgés de 70 ans ou plus, après résection d'un cancer du côlon de stade III.

**Groupe 1** (aptes à recevoir une bi-chimiothérapie) : on attend une amélioration de 7% de la SSR dans le bras avec oxaliplatine comparé au bras avec 5FU ou capécitabine.

**Groupe 2** (inaptes à recevoir une bi-chimiothérapie) : on attend une amélioration de 15% de la SSR dans le bras avec chimiothérapie (5FU ou capécitabine) comparé au bras avec observation seule.

# **Objectifs secondaires**

Dose intensité. Tolérance (NCI CTC 4.0). Temps jusqu'à récidive. Survie globale

Temps jusqu'à dégradation de l'autonomie.

Temps jusqu'à détérioration de la qualité de vie.

#### Résumé / Schéma de l'étude

Groupe 1: Patients jugés aptes à recevoir la bi-chimiothérapie en RCP.

Bras A : monothérapie de fluoropyrimidine (LV5FU2 simplifié ou capécitabine) ; 12 cures de LV5FU2 ou 8 de capécitabine.

Bras B: FOLFOX 4 simplifié (ou XELOX); 12 cures de FOLFOX ou 8 de XELOX.

#### Groupe 2 : Patients jugés inaptes à recevoir la bi-chimiothérapie en RCP.

Bras C: observation.

Bras D : monothérapie par fluoropyrimidine (LV5FU2 simplifié ou capécitabine) ; 12 cures de LV5FU2 ou 8 de capécitabine.

#### Choix de la chimiothérapie :

Les schémas utilisant la capécitabine ou l'oxaliplatine ne sont pas recommandés si la clairance de la créatinine, calculée selon Cockcroft et Gault, est < 30 mL/min. Dans ce cas, le patient ne peut pas être inclus dans le groupe 1 ; il peut être inclus dans le groupe 2 seulement s'il reçoit du 5FU en perfusion.

Nous recommandons de ne pas traiter par capécitabine les patients avec des antécédents de cardiopathie.

#### Critères d'inclusion

- $\bigcirc$  Age  $\geq$  70 ans.
- Patient jugé apte à recevoir une chimiothérapie par la RCP.
- 3 Score de Lee détaillé, faxé au CRGA.
- Adénocarcinome colique de stade III.
- Résection R0 de la tumeur primitive.
- 6 Début de la chimiothérapie adjuvante possible dans les 12 semaines après la chirurgie.
- Absence de chimiothérapie antérieure pour le cancer colique.
- 8 Auto-questionnaire gériatrique « patient » complété, faxé au CRGA.
- Questionnaire gériatrique « équipe » complété, faxé au CRGA.
- Ocontraception efficace pour les patients hommes, pendant toute le traitement et au moins 6 mois après l'arrêt du traitement par oxaliplatine.
- 11 Consentement(s) éclairé(s) signé(s).

#### Critères de non-inclusion

- Autre tumeur maligne évolutive (cancer non stabilisé depuis moins de 2 ans).
- 2 PNN < 2 000/mm³ pour le groupe 1 et PNN < 1 500/mm³ pour le groupe 2 et, plaquettes < 100 000/mm³ ou hémoglobine < 9 g/dL.
- 3 Neuropathie pour les patients du groupe 1.
- Déficit connu à la dihydropyrimidine déshydrogénase (DPD).
- Patient présentant une insuffisance hépatique sévère.
- 6 Toute contre-indication aux médicaments utilisés dans l'étude (se référer aux versions actualisées des RCP des produits utilisés).
- Impossibilité de se soumettre au suivi médical de l'essai pour des raisons géographiques, sociales ou psychiques.

# Calendrier prévisionnel

Lancement de l'étude : Janvier 2015 Fin estimée des inclusions : Août 2021

Nombre de patients à inclure : 982 (708 patients inclus en juillet 2020)

# Informations complémentaires

**Evaluation exploratoire :** recherche de facteurs pronostiques issus de l'évaluation gériatrique évalués selon le critère de jugement principal.

#### Etude ancillaire biologique:

- Evaluation de la valeur pronostique et prédictive de l'instabilité microsatellitaire et de la mutation de BRAF.
- Evaluation de la valeur pronostique des mutations de PI3K tumorale chez les patients traités par aspirine / acide acétyl-salicylique.

## **Etablissement(s) participant(s)**

#### > Centre Hospitalier Intercommunal de Gap Les Alpes du Sud (CHICAS)

(05) HAUTES-ALPES

Dr. Olivier GUILLEM Investigateur principal

### > Hôpital de Cannes - Simone Veil

(06) ALPES-MARITIMES

Dr. Laurence SAUDES Investigateur principal

## > Centre Antoine Lacassagne (CAL)

(06) ALPES-MARITIMES

Dr. Eric FRANCOIS Investigateur principal

#### > Centre Hospitalier du Pays d'Aix - Centre Hospitalier Intercommunal Aix-Pertuis

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Dr. Sophie NAHON Investigateur principal

## > AP-HM - Centre Hospitalier Universitaire de la Timone

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Dr. Laetitia DAHAN CARAZ Investigateur principal

## > Hôpital Européen

(13) BOUCHES-DU-RHÔNE

Dr. Yves RINALDI Investigateur principal

# <u>> Centre Hospitalier Intercommunal de Toulon La Seyne-sur-mer (CHITS) - Hôpital Sainte</u> Musse

(83) VAR

Dr. Camille SIBERTIN-BLANC Investigateur principal

# > Centre Hospitalier Intercommunal de Fréjus Saint-Raphaël

(83) VAR

Dr. Bruno VALENZA Investigateur principal

## > Sainte-Catherine Institut du Cancer Avignon - Provence (ICAP)

(84) VAUCLUSE

Dr. Laurent MINEUR Investigateur principal

# > Centre Hospitalier d'Avignon Henri Duffaut

(84) VAUCLUSE

Dr. Olivier BOULAT Investigateur principal

# Coordonnateur(s)

Pr. Thomas APARICIO

Hôpital Avicenne - AP-HP **Téléphone :** 01 48 95 54 31

Email: thomas.aparicio@avc.aphp.fr

# Promoteur(s)

# Féderation Francophone de Cancérologie Digestive (FFCD)

Mme Martina SCHNEIDER

Chef de Projet

**Téléphone**: 03 80 39 34 83

Email: martina.schneider@u-bourgogne.fr

Dernière mise à jour le 18 novembre 2022

< PRÉCÉDENT

RETOUR AUX RÉSULTATS

SUIVANT >