

« Sarcomes rares »

Christine Chevreau



INSTITUT UNIVERSITAIRE
DU CANCER DE TOULOUSE
Oncopole

Rationnel

- Entités orphelines / définition ?
- Pb de lecture dans le cas des pts sans anomalie moléculaire spécifique.
- Pas (d'homogénéité) de prise en charge spécifique
- Pas de cible « targetable »

- Pb de recensement
- RRePS / Netsarc / Conticabase : une richesse !!
- OUT'S
- Pas de base clinico biologique exhaustive pour cette thématique

- Des « jeunes » prêts à travailler ...
- Besoin de soutien méthodologique (stat + création data base)

Conseil scientifique

- JY Blay, A Italiano, N Penel, A Thyss, C Chevreau
- Anapath : S. Le Guellec , F le Loarer
- Biologiste : F. Chibon ou F Tirode
- Méthodologiste: T Filleron

Les étapes

- Revue de la littérature
 - Synthèse
 - Arbre décisionnel : homogénéisation des pratiques
 - maladie métastatique / maladie localisée ?
 - Etudes prospectives
- Observatoire : Conticanet, NETSARC , RRePS
- Publications : dès la première étape

Les étapes

- Relecture anatomopathologique
- Proposer des bcb qui vivent
 - Enregistrement prospectif
 - Mise à disposition pour la communauté scientifique
- Etudes biologiques
- Publications

Groupes de travail

- **S alvéolaires** : Esmâ SAADA et Sophie PIPERNO
- **S à cellules claires** : Nelly FIRMIN et Pascaline BOUD
- **S épithélioïdes** : Maud PEDRONO et Christophe PERRIN
- **Pecome** : Maud TOULMONDE et Patrick SOULIE
- **T desmoplastiques** : Olivier MIR
- **TFS maligne** : Sébastien Salas et Thibaud VALENTIN ,
- **HEE**
- **LGFMS**
- **Fibrosarcome épithélioïde**

- **Et**

Les moyens

- **Mise à disposition d'un CRF électronique commun**
- **CRF réalisé sur capture system**
 - Equipe du data management IUCT : Chantal FRANCO
 - Equipe statistique IUCT : Thomas Filleron

Financement



Infrastructure BIOBANQUES

Procédure de sélection de projets 2016

**Projets libres,
d'intérêt pour les biobanques**

– 6/ Calendrier

-
- **Première synthèse au GSF**
- Il est proposé que puisse être présenté par les « jeunes » de chaque sous groupe une synthèse des données de la littérature pendant le sous groupe de travail OM
-
- **Projet PHRC 2017**
-
-

Clinical benefit in multiple histological subtypes

- Data of 885 patients treated with trabectedin in 25 French centres:

Histology	N	PFS (months)			OS (months)	
		Median	95% CI	PFS at 3 months (%)	Median	95% CI
Solitary fibrous tumour	13	7.633	1.593–13.673	69	14.333	.839–27.827
Liposarcoma	161	6.067	4.488–7.645	64	15.000	11.033–18.967
Leiomyosarcoma	321	5.500	4.528–6.472	69	15.133	13.350–16.917
Fibrosarcoma	10	5.400	2.508–8.292	70	13.733	7.230–20.237
Epithelioid sarcoma	10	4.633	2.498–6.768	70	12.033	8.328–15.738
Synovial sarcoma	101	3.933	2.090–5.776	53	9.867	6.738–12.995
DSCRT	5	3.400	.000–9.126	60	14.000	.000–34.827
Myxofibrosarcoma	20	2.833	1.471–4.196	47	8.100	4.790–11.410
Stromal sarcomas	14	2.800	1.700–3.900	43	12.767	8.234–17.299
Rhabdomyosarcoma	15	2.567	.757–4.376	47	5.433	4.606–6.261
Sarcoma NOS	82	2.367	1.977–2.756	42	6.367	4.614–8.120
MPNST	19	2.367	1.040–3.694	42	7.767	3.317–12.217
Miscellaneous	89	2.300	.968–3.632	46	7.967	6.664–9.270
Angiosarcoma	9	.933	.836–1.031	22	6.567	.519–12.615

Khalifa et al. BMC Cancer (2015) 15:700
DOI 10.1186/s12885-015-1697-8

TFS / Yondélis PFS 11 mois

- **3/ Objectifs du projet**
- **Pour chacun des sous types :**
- **Création d'une base clinico- biologique**
- **Projets cliniques :**
 - Homogénéiser la prise en charge thérapeutique
 - Réflexion dans un 2ème temps sur la mise en place d'études prospectives
- **Projets Biologiques**
 - Projets anatomopathologiques et de biologie moléculaire
 - Recherche de facteurs pronostiques d'évolutivité , prédictifs
-
-