

















Le 14 septembre 2010

COMMUNIQUÉ DE PRESSE

Premier succès d'un essai clinique en thérapie génique pour la β-thalassémie

Un jeune adulte atteint d'une maladie génétique grave du sang, la β-thalassémie, a été traité avec succès grâce à un protocole de thérapie génique utilisant un nouveau vecteur. Cette thérapie génique s'avère suffisamment efficace pour que, plus de trois ans après le début du traitement, le patient n'ait plus besoin de transfusions sanguines pour mener une existence normale alors qu'il était jusqu'alors transfusé tous les mois pour permettre sa survie. Les résultats de cet essai clinique, dirigé par le Pr. Philippe Leboulch et mené par des équipes de recherche associant le CEA1, l'Inserm, l'Assistance Publique-Hôpitaux de Paris, l'Université Paris-Sud 11, les universités Paris Descartes et Paris Diderot (Sorbonne Paris Cité), les universités américaines d'Harvard et de Pennsylvanie, et la société bluebird bio (anciennement Genetix Pharmaceuticals) dont la filiale française est promotrice de l'essai, sont publiés dans la revue Nature du 16 septembre. Les investigateurs principaux cliniques sont le Pr. Marina Cavazzana-Calvo de l'hôpital Necker-Enfants malades (AP-HP, Université Paris Descartes) et le Pr. Eliane Gluckman de l'hôpital Saint-Louis (AP-HP, Université Paris Diderot) à Paris. Ce premier succès concrétise les espoirs placés dans l'utilisation de la thérapie génique pour traiter les hémopathies. C'est aussi la première fois qu'une thérapie génique efficace est développée pour une maladie génétique aussi fréquente.

Qu'est-ce que la β-thalassémie ?

Les hémoglobinopathies (β -thalassémie et drépanocytose) sont les maladies génétiques héréditaires les plus fréquentes au monde. Elles sont dues à des défauts innés du gène codant pour la β -globine, un constituant essentiel de la molécule d'hémoglobine qui transporte l'oxygène dans les globules rouges, depuis les poumons vers tous les tissus de l'organisme. Dans les formes sévères de β -thalassémie, les patients souffrent d'anémie profonde. Leur survie est assurée par des transfusions régulières et l'élimination systématique du fer (chélation²). La présence de ce dernier à haute dose, très toxique, est due aux nombreuses transfusions. Les malades présentent des épaississements osseux et

¹ L'institut des maladies émergentes et des thérapies innovantes du Commissariat à l'énergie atomique et aux énergies alternatives (CEA) et son unité mixte de recherche (UMR 962) Inserm-CEA-Université Paris-Sud 11

² Chélation : utilisation d'une molécule capable de fixer le fer en surplus et ainsi de l'éliminer de l'organisme.

une augmentation du volume de la rate qui peut nécessiter son ablation. Près de 5% de la population mondiale est porteur d'un gène de globine défectueux, près de 200 000 enfants naissent chaque année dans le monde avec un syndrome thalassémique, et 1 personne sur 10 000 est diagnostiquée avec cette maladie chaque année au sein de l'Union européenne. Dans la variété de thalassémie $\beta E/\beta 0$, comme dans le cas du patient traité dans cet essai clinique, l'un des gènes de β -globine est complètement silencieux alors que l'autre exprime un taux faible d'une protéine mutée (βE). Cette variété est particulièrement fréquente en Asie du Sud Est et dans les populations immigrantes en provenance de ces pays.

Comment est-elle traitée actuellement ?

Le traitement conventionnel de la thalassémie majeure est basé sur des transfusions sanguines, généralement toutes les 3 ou 4 semaines, dès que le taux d'hémoglobine descend en dessous d'une valeur compatible avec une activité normale du patient. En l'absence de ces transfusions le patient succomberait rapidement d'anémie profonde. Mais leur caractère répété apporte un excès de fer qui doit être éliminé par un traitement chélateur, afin d'éviter des effets secondaires graves et parfois mortels. Si ce traitement a transformé l'espérance de vie des patients, sa lourdeur altère fortement leur qualité de vie. Quand c'est possible, une greffe de moelle osseuse peut être envisagée chez les enfants et les adolescents, mais ce traitement reste soumis à la difficulté de trouver un donneur compatible et à un risque substantiel de rejet de greffe ou de réaction du greffon contre l'hôte.

Production de β-globine par thérapie génique : un véritable challenge technique

La mise au point d'une thérapie génique est donc un véritable espoir pour les 80 % de malades ne pouvant pas avoir accès à une greffe de moelle. Envisagée depuis près de trente ans, cette thérapie génique représente en réalité un véritable défi technologique. La première étape a consisté à mettre au point le protocole de thérapie génique chez l'animal. Plusieurs obstacles majeurs ont dû être levés, ceci grâce à une étroite coopération entre la recherche "académique" dirigée par le Pr. Leboulch au MIT (Massachusetts Institute of Technology) puis à l'Université d'Harvard, en collaboration avec ses partenaires français et la société de biotechnologie américaine, qu'il a fondée, *bluebird bio*.

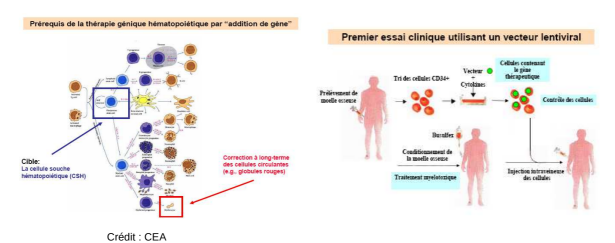
En effet, le gène modifié de la β -globine à transférer est de grande taille. De plus, il faut qu'il soit intégré dans une grande proportion de cellules souches hématopoïétiques³ et exprimé fortement et spécifiquement dans les globules rouges. Afin de permettre d'atteindre un niveau d'expression optimal, les chercheurs se sont tournés vers les vecteurs dérivés du virus d'immunodéficience humaine inactivé, particulièrement efficaces pour transférer de grands fragments d'ADN dans les cellules souches hématopoïétiques. Ces mêmes vecteurs ont également été utilisés récemment pour traiter avec succès deux patients atteints d'adrénoleucodystrophie, essais auxquels les Pr. Hacein-Bey-Abina, Cavazzana-Calvo et Leboulch ont aussi participé (Cartier *et al. Science* 2009;326:818-23).

Ces vecteurs sont dotés d'éléments nécessaires pour assurer une très forte expression de la β -globine. Ils comportent également des éléments de sécurisation qui évitent d'une part la réplication du virus et d'autre part l'activation non désirée de gènes du patient autres que la β -globine.

Le groupe du Pr. Leboulch avait ainsi réalisé, il y a près de 10 ans, la première correction de la drépanocytose chez la souris (Pawliuk *et al. Science* 2001;294:2368-71) avant d'appliquer ce protocole aux cellules souches hématopoïétiques humaines.

³ Cellules souches à la base de la production de toutes les cellules sanguines

La deuxième étape du processus a consisté à produire à grande échelle des lots de vecteurs pour la thérapie de qualité "clinique". Cette étape cruciale pour permettre l'application du protocole chez l'homme dans des conditions de sécurité optimale pour les patients a été prise en charge par la société *bluebird bio*.



L'essai clinique et ses résultats

Après obtention de l'autorisation des autorités sanitaires françaises (Afssaps) en 2006, un essai clinique de phase I/II pour la thalassémie a été lancé sous la direction scientifique du Pr. Leboulch. Le premier patient thalassémique est entré dans le protocole en 2007. Ce jeune homme âgé à l'époque de 18 ans, d'origine Thaïlandaise et Vietnamienne, était dépendant depuis son enfance de transfusions mensuelles pour rester en vie.

L'étape importante de transduction des cellules a été réalisée dans le Département de Biothérapie de l'Hôpital Necker-Enfants Malades par le Pr. Marina Cavazzana-Calvo et le Pr. Salima Hacein-Bey-Abina qui possèdent une grande expérience dans ce domaine. Elle a consisté à prélever les propres cellules de moelle osseuse du patient et à les corriger ex vivo par transfert d'une version fonctionnelle du gène déficient à partir du vecteur produit par le laboratoire du Pr. Leboulch en collaboration avec bluebird bio. Les cellules ainsi corrigées ont ensuite été réinjectées au patient. L'essai clinique a ensuite été poursuivi à l'hôpital Saint-Louis sous la responsabilité clinique du Pr. Gluckman. Le Dr. Françoise Bernaudin de l'hôpital Intercommunal de Créteil a assuré le suivi du patient. « L'insertion par thérapie génique d'une copie du gène de la β -globine a permis, au bout de quelques mois, aux cellules d'exprimer la β -globine thérapeutique à un taux suffisamment élevé pour que le patient n'ait eu besoin d'aucune transfusion depuis plus de deux ans ! C'est une avancée historique dans le combat contre cette maladie », explique le Pr. Cavazzana-Calvo, qui sera pour la suite de l'essai l'investigateur principal clinique. Le Dr. Bernaudin qui a suivi le patient depuis sa petite enfance a ajouté « C'est merveilleux de voir que la vie de ce jeune homme a changé de cette manière : il est maintenant libre de transfusions et de chélation du fer par perfusions, et a un emploi en CDI à plein temps dans un restaurant. Nous arrivons même à lui faire des saignées régulièrement pour accélérer l'élimination du fer toxique qui s'était accumulé depuis des années à cause des transfusions.»

Dans le suivi post-thérapie génique, une analyse génomique très pointue a été effectuée en collaboration avec le Pr. Frédéric Bushman de l'Université de Pennsylvanie à Philadelphie pour s'assurer de l'absence de risque à long terme lié à l'insertion du gène thérapeutique dans l'ADN du patient. « Nous avons ainsi observé que parmi les clones cellulaires génétiquement modifiés, l'un d'entre eux est dominant (HMGA2), produisant environ 3% des cellules nucléées sanguines. Ce clone reste stable depuis sa découverte il y a un an. Même s'il faut rester prudent, à ce jour ce clone reste sans conséquence hématologique délétère » souligne le Dr. Emmanuel Payen, chercheur Inserm dans le laboratoire du Pr. Leboulch.

⁴ Clone cellulaire : ensemble de cellules génétiquement identiques dérivant d'une seule cellule initiale par divisions successives.

A la vue de ces résultats particulièrement prometteurs, en janvier 2010, l'Afssaps a autorisé l'inclusion d'un nouveau patient et la poursuite de l'essai. L'Association Française contre les Myopathies (AFM), qui a déjà contribué à ce projet grâce aux dons du Téléthon, va collaborer avec le promoteur *bluebird bio* pour la poursuite des essais cliniques sur les maladies génétiques de la globine et pour le développement de ces thérapies au service des patients. En parallèle, un accord de collaboration a été signé en novembre 2009 avec la Thaïlande pour étendre l'essai clinique à ce pays pour lequel la β-thalassémie représente un véritable problème de santé publique avec plus de 3000 naissances par an d'enfants atteints de cette maladie. La société *bluebird bio* envisage aussi à brève échéance l'extension de l'essai aux Etats-Unis, où d'autres groupes de recherche académiques sont en passe de débuter leurs propres essais cliniques de thérapie génique lentivirale pour le traitement des hémoglobinopathies.

Référence: Transfusion independence and HMGA2 activation after gene therapy of human β-thalassemia, Marina Cavazzana-Calvo, Emmanuel Payen, Olivier Negre, Gary Wang, Kathleen Hehir, Floriane Fusil, Julian Down, Maria Denaro, Troy Brady, Karen Westerman, Resy Cavallesco, Beatrix Gillet-Legrand, Laure Caccavelli, Riccardo Sgarra, Leila Maouche-Chrétien, Françoise Bernaudin, Robert Girot, Ronald Dorazio, Geert-Jan Mulder, Axel Polack, Arthur Bank, Jean Soulier, Jérôme Larghero, Nabil Kabbara, Bruno Dalle, Bernard Gourmel, Gérard Socié, Stany Chrétien, Nathalie Cartier, Patrick Aubourg, Alain Fischer, Kenneth Cornetta, Frédéric Galacteros, Yves Beuzard, Eliane Gluckman, Frederick Bushman, Salima Hacein-Bey-Abina & Philippe Leboulch, **Nature, 2010, Online (numéro du 16 septembre).**

Contacts presse:

Pour le consortium académique représenté par le CEA : Céline Lipari — 01 64 50 14 88 — celine.lipari@cea.fr

Pour bluebird bio (Genetix Pharmaceuticals): Dan Budwick - 973-271-6085 - dan@purecommunicationsinc.com

Pour la revue *Nature* : Rebecca Walton - +44 20 7843 4502 - <u>r.walton@nature.com</u> et r.francis@nature.com

A propos:

Du Pr. Philippe Leboulch

Philippe Leboulch est directeur scientifique de l'essai clinique. Il est Chef de l'Institut des maladies émergentes et des thérapies innovantes (iMETI) de la Direction des sciences du vivant du CEA depuis janvier 2008. Il est également professeur des universités – praticien hospitalier (PU-PH) à la faculté de médecine de l'université Paris-Sud 11, directeur de l'unité mixte de recherche Thérapie Génique et Contrôle de l'Expansion Cellulaire Inserm-CEA-Université Paris-Sud 11 et *visiting professor* à Harvard Medical School à Boston, MA, USA.

Docteur en médecine de l'université de Paris 12, ancien Interne des Hôpitaux de Paris, et diplômé de génétique humaine de l'université Paris 7, il a effectué son stage postdoctoral au Massachusetts Institute of Technology (MIT). Il a rejoint en 1993 Harvard Medical School comme membre de son corps professoral et directeur d'un laboratoire de recherche dans les divisions d'hématologie puis de génétique du Brigham & Women's Hospital à Boston. Depuis son retour en France en 2008, il demeure *visiting (full) professor of medicine* à Harvard Medical School.

Ses travaux ont été principalement axés sur la recherche de nouvelles approches de transfert de gènes dans les cellules de mammifères à des fins de thérapies génique et

cellulaire. Il est le directeur scientifique du premier essai clinique au monde utilisant un vecteur lentiviral pour la thérapie génique des β -hémoglobinopathies. Il est fondateur de Genetix Pharmaceuticals (nouvellement bluebird bio) à Boston et le Chairman de son conseil scientifique. Ses travaux ont été à la base de nombreux financements internationaux, en particulier du National Institutes of Health (NIH), et de prix comme la Chaire d'Excellence "senior" de l'Agence Nationale pour la Recherche (ANR) et le Grand prix Etancelin de l'Académie des Sciences. Il a été membre de *l'Editorial Board* du journal Blood et de nombreux comités du National Institutes of Health et de la Société Americaine de Thérapie Génique.

Du Pr. Marina Cavazzana-Calvo

Marina Cavazzana-Calvo est professeur des universités – praticien hospitalier (PU-PH) en hématologie à la faculté de médecine de l'université Paris Descartes, Directeur du département de biothérapie de l'Hôpital Necker-Enfants malades (AP-HP) et du Centre Inserm/APHP d'investigation clinique en biothérapie, et Chef de l'équipe n°6 de recherche au sein de l'unité mixte de recherche 768 Inserm-Université Paris Descartes dirigée par A. Fischer.

M. Cavazzana-Calvo est docteur en médecine de l'université de Padoue en Italie et docteur es sciences de l'université Paris 7.

L'ensemble de ses travaux se consacre à la mise au point de nouvelles approches thérapeutiques destinées au traitement des maladies héréditaires impliquant le système hématopoïétique. Elle a ainsi initié plusieurs essais cliniques basés sur l'utilisation de cellules génétiquement modifiées *ex vivo* pour traiter différentes maladies héréditaires (déficits immunitaires combinés sévères, adrénoleucodystrophie liée à l'X, bétathalassémie), dont les premiers résultats sont très prometteurs. Ses travaux en thérapie génique ont été notamment récompensés par l'Académie des Sciences et la Société Américaine de Thérapie Génique.

Du Pr. Eliane Gluckman

Eliane Gluckman est Présidente-fondatrice d'Eurocord et de l'École Européenne d'Hématologie (ESH), Professeur émérite de l'université Paris Diderot à l'Institut Universitaire d'Hématologie, et ancien Chef de service d'hématologie de l'hôpital Saint-Louis (AP-HP) à Paris.

E. Gluckman est docteur en médecine de l'université de Paris, ancien Interne des Hôpitaux de Paris, et titulaire de diplômes de statistiques et de recherches en hématologie de la faculté des sciences de Paris. Elle a effectué un stage postdoctoral au Fred Hutchinson Cancer Center à Seattle (Pr. Donald Thomas).

Elle est spécialiste de la greffe des cellules souches hématopoïétiques, de l'ontogénie de l'hématopoïèse et de l'étude et du traitement des aplasies médulaires. C'est dans son service et sous sa direction qu'a été effectuée la première greffe mondiale de sang de cordon ombilical. Ayant publié de nombreux travaux, elle a reçu plusieurs prix et distinctions dont des Grand Prix de l'Académie de Médecine et de l'Académie des Sciences, le Don Thomas lecture of the American Society of Blood and Marrow Transplant, le Ham Wassermann et le Pioneering awards de la Société Américaine d'Hématologie, ainsi que le Grand Prix d'honneur de l'Inserm.

Du Dr. Emmanuel Payen

Emmanuel Payen est Chargé de recherches Inserm dans l'unité CEA-Inserm-Université Paris-Sud 11 dirigée par le Pr. P. Leboulch, où il exerce les fonctions de directeur adjoint du laboratoire de thérapie génique. Il est docteur en biologie de l'Université Paris 7. Il a joué un rôle important dans la mise en place et le suivi de cet essai.

Du Dr. Françoise Bernaudin

Françoise Bernaudin est praticien hospitalier (PH), hémato-pédiatre à l'Hôpital Intercommunal de Créteil. Au sein du service hospitalo-universitaire de pédiatrie du centre Hospitalier Intercommunal de Créteil, elle est responsable du Centre de Référence

F. Bernaudin est docteur en médecine du CHU Saint Antoine (AP-HP) à Paris, diplômée de pédiatrie et titulaire d'un diplôme de recherche en biologie humaine et Immuno-Hématologie de l'Université Paris 12.

Elle est membre du bureau de la Société Française de Greffe de Moelle et de Thérapie cellulaire et a publié de nombreux travaux fondamentaux et cliniques sur les hémoglobinopathies.

Du Pr. Salima Hacein-Bey-Abina

Salima Hacein-Bey-Abina est professeur d'immunologie à l'Université Paris Descartes. Elle dirige le laboratoire de thérapie génique et co-coordonne le Centre Inserm/AP-HP d'Investigation Clinique en biothérapie au sein du département dirigé par M. Cavazzana-Calvo à l'hôpital Necker-Enfants-malades (AP-HP).

S. Hacein-Bey-Abina est docteur en pharmacie et docteur es sciences de l'Université Paris-Sud 11.

Sa recherche en thérapie génique dans le groupe de M. Cavazzana-Calvo à l'Unité mixte de recherche 768 Inserm-Université Paris Descartes (directeur A. Fischer) a permis la mise au point du transfert de gène dans les cellules souches hématopoïétiques destiné au traitement des déficits immunitaires combinés sévères et a abouti au premier succès de thérapie génique de phase clinique en 2000. Elle est responsable à Necker de la mise au point des essais de thérapie génique : transfert de la recherche à la phase clinique, et, pour chaque maladie cible, production des cellules génétiquement modifiées. Ses travaux en thérapie génique ont été récompensés par la Société Américaine de Thérapie Génique.

Du Pr. Yves Beuzard

Yves Beuzard est co-gérant de la société bluebird bio (France) (anciennement Genetix-France), promotrice de cet essai de thérapie génique et filiale de la société américaine bluebird bio. Il est Professeur émérite de l'Université Paris Diderot et Chef de service honoraire de l'Hôpital Saint-Louis (AP-HP). Il a reçu plusieurs distinctions. Il collabore depuis de nombreuses années avec le Pr. Leboulch pour la mise en place et le suivi de cet essai.