

## **Domain Therapeutics administre les premières doses à des patients dans le cadre de son essai de phase I/II du DT-7012 ciblant le CCR8 dans les tumeurs solides**

- *DT-7012 est un anticorps monoclonal anti-CCR8 différencié, propriétaire visant à induire une déplétion des lymphocytes T régulateurs (Treg).*
- *Ses capacités de fixation au récepteur CCR8 différenciées et ses propriétés compétitives en font un traitement prometteur pour stimuler l'immunité antitumorale et contrer l'immunosuppression.*

### **Strasbourg, France – Montréal, Canada – Boston, États-Unis, le 28 octobre 2025 :**

Domain Therapeutics (« Domain » ou « la Société »), expert en récepteurs couplés aux protéines G (RCPG) et exploitant la biologie des récepteurs pour développer des traitements innovants, a annoncé aujourd'hui l'administration des premières doses à des patients dans le cadre de son étude clinique de phase I/II DOMISOL évaluant DT-7012, un anticorps monoclonal anti-CCR8 différencié induisant une déplétion des Treg, destiné au traitement des tumeurs solides.

L'étude DOMISOL est un essai de phase I/II multicentrique, ouvert, de première administration chez l'humain, avec escalade de dose et extension de cohorte, évaluant la sécurité, la tolérance, la pharmacocinétique, la pharmacodynamique et l'activité antitumorale préliminaire du DT-7012 chez des patients adultes atteints de tumeurs solides avancées sélectionnées. Cet essai est mené en Australie, les premiers centres cliniques étant Peninsula and Southeast Oncology (PASO) et Cabrini Health à Melbourne. D'autres centres devraient rejoindre l'étude dans les prochains mois. Pour plus d'informations sur l'essai, veuillez consulter le numéro NCT06819735.

Stephan Schann, directeur scientifique de Domain Therapeutics, a déclaré : « CCR8 s'est rapidement imposé comme une cible très compétitive, suscitant un vif intérêt dans l'ensemble du secteur, y compris auprès des plus grandes entreprises pharmaceutiques. DT-7012 se distingue par ses propriétés uniques et différenciantes, offrant une sélectivité sans précédent pour l'élimination des lymphocytes T régulateurs intratumoraux tout en améliorant la fonction immunitaire globale. Ces caractéristiques sont essentielles pour une immunothérapie anticancéreuse efficace, faisant du DT-7012 un candidat prometteur pour surmonter la résistance immunitaire et offrir un espoir aux patients disposant de peu d'options thérapeutiques. »

Le professeur Vinod Ganju, investigateur principal au PASO, a déclaré : « Les inhibiteurs de points de contrôle immunitaire (ICI) ont révolutionné le traitement du cancer. Cependant, un besoin important reste insatisfait, car les lymphocytes T régulateurs (Tregs) suppriment la réponse immunitaire, induisant une résistance aux ICIs et limitant leur efficacité. Nous sommes ravis de participer à cet essai clinique majeur et d'offrir aux patients l'accès à un candidat thérapeutique très prometteur qui pourrait permettre de cibler la déplétion des Tregs dans le traitement du cancer. »

« L'administration du traitement aux premiers patients de l'essai DOMISOL représente une étape importante, car DT-7012 devient notre deuxième produit entièrement propriétaire à entrer en phase clinique, soulignant notre capacité éprouvée à transformer les découvertes de pointe en biologie des RCPG en produits différenciés à forte valeur ajoutée », a ajouté Sean A. MacDonald, chef de la direction de Domain Therapeutics. « Le lancement de cet essai en Australie s'inscrit dans notre stratégie d'accélération du développement clinique et renforce la dynamique de notre portefeuille de candidats médicaments. Alors que nous poursuivons le développement de nos programmes et créons de la valeur pour nos parties prenantes, nous sommes fiers de contribuer à l'introduction d'une solution thérapeutique potentiellement révolutionnaire qui pourrait transformer la vie des patients atteints de cancer dans le monde entier. »

###

## Contact

[communication@kainovatx.com](mailto:communication@kainovatx.com)

For English-speaking media:

Optimum Strategic Communications

Mary Clark, Zoe Bolt, Elena Bates, Nellie Stephens

+44 (0) 203 882 9621

[kainova@optimumcomms.com](mailto:kainova@optimumcomms.com)