

KURZPROTOKOLL TUD-SORAML-034

| | |
|-----------------------------|--|
| Öffentlicher Titel | Sorafenib bei erwachsenen Patienten mit AML bis 60 Jahre |
| Wissenschaftl. Titel | Eine doppelblinde, placebokontrollierte, randomisierte, multizentrische Phase-II-Studie zur Erfassung der Effektivität der Gabe von Sorafenib zusätzlich zur Standard-Erstlinientherapie bei Patienten ≤ 60 Jahre mit neudiagnostizierter AML |
| Kurztitel | TUD-SORAML-034 |
| Studienart | multizentrisch, prospektiv, randomisiert, doppelblind, zweiarmig, Investigator Initiated Trial (IIT) |
| Studienphase | Phase II |
| Erkrankung | Blut: Akute myeloische Leukämie (AML): Neu diagnostiziert / de novo |
| Ziele | <ul style="list-style-type: none">- Vergleich des medianen ereignisfreien Überlebens (Event Free Survival, EFS) zwischen Kontroll- und Studienarm |
| Einschlusskriterien | <ul style="list-style-type: none">- Patienten mit neu diagnostizierter AML (außer APL) entsprechend FAB und WHO Klassifikation, auch AML mit MDS-Vorphase oder sekundärer AML nach vorhergehender Chemo- oder Bestrahlungstherapie- Knochenmarkaspirate oder -biopsie $\geq 20\%$ Blasten entsprechend dem Anteil an den nuklearen Zellen, oder Differentialblutbild mit $\geq 20\%$ Blasten. Bei Fällen mit AML FAB M6 müssen $\geq 30\%$ der nicht-erythroiden Zellen des Knochenmarkes leukämische Blasten sein. Bei AML, die durch zytogenetische Aberrationen definiert sind, kann der Anteil an Blasten $< 20\%$ sei- Alter ≥ 18 bis ≤ 60 Jahre- Persönlich unterschriebene und datierte Einwilligungserklärung zur Studie- ECOG Status von 0-1- Lebenserwartung von mindestens 12 Wochen- Adäquate Leber und Nierenfunktion:<ul style="list-style-type: none">- Totales Bilirubin $\leq 1.5x$ dem oberen Normalbereich- ALT and AST $\leq 2.5x$ dem oberen Normalbereich- Alkalische Phosphatase $< 4x$ dem oberen Normalbereich- PT-INR/PTT $< 1.5x$ dem oberen Normalbereich (Patienten mit einem unauffälligen Verlauf einer therapeutischen Antikoagulation mit Warfarin o. ä. können an der Studie teilnehmen)- Kreatinin $\leq 1.5x$ dem oberen Normalbereich |
| Ausschlusskriterien | <ul style="list-style-type: none">- Patienten, die sich nicht für Standardchemotherapie qualifizieren- ZNS-Manifestation der AML- Herzinsuffizienz NYHA III^o oder IV^o, instabile Angina pectoris (Pat. mit Myokardinfarkt, der länger als 6 Monate zurückliegt, dürfen teilnehmen), schwere ventrikuläre Arrhythmien, die antiarrhythmische Therapie erfordern (Beta-Blocker und Digoxin sind erlaubt)- Chronisch eingeschränkte Nierenfunktion (Kreatinin-Clearance $< 30\text{ml/min}$) oder Dialyse- Chronische Lungenerkrankung mit klinisch relevanter Hypoxie- Gesamtbilirubin $\geq 1,5x$ ULN- Bekannte HIV- und/oder Hepatitis-C-Infektion- Bestehende oder vorbekannte nicht Leukämie-assoziierte hämorrhagische Diathese oder Koagulopathie- Bekannte Erkrankungen des ZNS wie Meningitis, Enzephalitis, Epilepsie oder Hirntumore- Schlecht eingestellter Hypertonus (Ruheblutdruck dauerhaft systolisch > 160 mmHg und/oder diastolisch > 95 mmHg) |

KURZPROTOKOLL TUD-SORAML-034

- Schweres Trauma, OP (einschl. offener Biopsie) < 4 Wochen
- Schwere, nicht heilende Wunden, Ulzera oder Knochenbrüche
- Unkontrollierte floride Infektion (> NCI-CTC-Grad 2)
- Zeitgleich bestehende andere bösartige Erkrankung
- Vorausgegangene Organtransplantation
- Bekannte Überempfindlichkeit gegen die Studienmedikation und/ oder Chemotherapie sowie ihrer Zusatzstoffe
- Vorausgegangene Therapie der AML (ausgenommen Hydroxyurea bis max. 5 Tage)
- Zeitgleiche Therapie mit Kinaseinhibitoren, Angiogenese-inhibitoren oder Mylotarg
- Teilnahme an einer anderen Studie in einem Zeitraum von bis zu 4 Wochen vor Studieneinschluss
- Schwere Begleiterkrankung die gegen eine Studienteilnahme spricht oder zu mangelnder Compliance mit dem Protokoll führt
- Schwangerschaft oder Stillzeit (negativer Schwangerschaftstest innerhalb von 7 Tagen vor Beginn der Therapie muss erbracht werden)
- Schluckstörungen
- Bekannte Drogenabhängigkeit, sowie medizinische, psychische oder soziale Probleme, die die Compliance mit der Studientherapie oder deren Auswertung gefährden könnten

| | |
|--|--|
| Alter | 18 - 60 Jahre |
| Fallzahl | 276 |
| Sponsor | Universitätsklinikum Dresden |
| Förderer | Bayer Healthcare |
| Registrierung in anderen Studienregistern | ClinicalTrials.gov NCT00893373 (primäres Register) EudraCT 2008-004968-40 |