KURZPROTOKOLL CONKO-007

Öffentlicher Titel Chemotherapie gefolgt von Radiochemotherapie vs Chemotherapie beim

Pankreaskarzinom

Wissenschaftl. Titel Randomisierte Phase III-Studie zum Stellenwerk einer Radiochemotherapie nach

Induktionschemotherapie beim lokal begrenzten, inoperablen Pankreaskarzinom: Chemotherapie gefolgt von Radiochemotherapie im Vergleich zur alleinigen

Chemotherapie

Kurztitel CONKO-007

Studienart multizentrisch, prospektiv, randomisiert, offen/unverblindet, zweiarmig, Investigator

Initiated Trial (IIT)

Studienphase Phase III

Erkrankung Verdauung: Bauchspeicheldrüsenkrebs (Pankreaskarzinom): Erstlinie

Ziele - Gesamtüberlebenszeit

Tumorfreie Überlebenszeit

- an lokoregionären Rezidiven bzw. Progressionsrate

- Rate an Fernmetastasen

Akute und chronische Toxizität der RCT

Lebensqualität

Toxizitätsraten

Remissionsraten

Lokale Kontrolle

- Fernmetastasierung

- Häufigkeit des Erreichens einer Resektabilität nach Chemotherapie oder

Radiochemotherapie

Einschlusskriterien

Alter > 18 Jahre

- bioptisch gesichertes Adenokarzinom des Pankreas

- im CT des Abdomens und des Thorax kein Hinweis auf Fernmetastasen

 Bestätigung durch eine Chirurgenpanel, dass es sich um einen nicht sicher resektablen Tumor handelt

- keine Peritonealkarzinose

- ECOG <= 2

- Patient muss in der Lage sein, den Inhalt des Protokolls zu verstehen und schriftlich

sein Einverständnis zur Teilnahme zu erklären

Ausschlusskriterien

Schwangere oder stillende Frauen

Gebär- bzw. zeugungsfähige Patienten, die nicht zu konsequenten
Verhütungsmaßnahmen während der Therapie willens oder in der Lage sind

- Synchrone Zweitmalignome, mit Ausnahme eines Basalioms der Haut oder eines Carcinoma in situ der Zervix nach erfolgreicher Therapie. Der Einschluss von Patienten mit anderen Tumoren, die erfolgreich behandelt wurden und innerhalb der letzten 5 Jahre nicht wieder aufgetreten sind, muss mit dem LKP diskutiert werden.

- chronisch entzündliche Darmerkrankungen

bekannte allergische Reaktionen auf Gemcitabin

- Gleichzeitige oder innerhalb von 4 Wochen liegende Teilnahme an einer anderen Studie mit einem oder mehreren in Erprobung befindlichen Medikamenten

- Begleiterkrankungen, die die Applikation der Zytostatika und die Durchführung der Strahlentherapie verhindern, z. B. Herzinsuffizienz NYHA 3 oder 4 usw.

KURZPROTOKOLL CONKO-007

- Unzureichende Leberfunktion: Bilirubin > 2,0 mg/dl, SGOT, SGPT, AP, Gamma-GT > des dreifachen des oberen Grenzwertes des Normbereichs (nach Stenteinlage bei primären Verschlußikterus)
- Unzureichende Knochenmarksfunktion: Leukozyten < 3,5 x 10^9/l oder Thrombozyten < 100 x 109/l
- Unzureichende Nierenfunktion: Serumkreatinin > 1,5 mg/dl, Kreatinin-Clearance < 60ml/min oder vergleichbarer Test, z.B. Cystatin C.
- Unkontrollierte, schwerwiegende k\u00f6rperliche oder geistige St\u00f6rungen, wie z.B. instabile Angina pectoris, Myokardinfarkt innerhalb der letzten 6 Monate, signifikante Rhythmusst\u00f6rungen, Apoplex, hochgradige Carotisstenose neurologische oder psychiatrische St\u00f6rungen einschlie\u00dflich Anfallsleiden, Demenz, Psychosen, aktive, nicht kontrollierbare Infektion oder Sepsis, Leberzirrhose des Stadiums Child B,C; HIV Infektion
- Frühere Radiotherapie oder Chemotherapie
- Fehlende Bereitschaft zur Speicherung und Weitergabe der persönlichen Krankheitsdaten

Alter 18 Jahre und älter

Prüfzentren Strahlentherapie (Nachbeobachtung)

Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Prof. Dr. med. Claus Rödel

studien-strahlen@unimedizin-ffm.de

Universitätsmedizin Frankfurt (Nachbeobachtung)

Klinik für Strahlentherapie und Onkologie

Theodor-Stern-Kai 7 60590 Frankfurt am Main Prof. Dr. med. Claus Rödel

studien-strahlen@unimedizin-ffm.de

ClinicalTrials.gov NCT 01827553

Sponsor Universitätsklinikum Erlangen (Hauptsponsor)

Förderer Deutsche Krebshilfe e.V.

Registrierung in anderen

Studienregistern EudraCT 2009-014476-21